

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + *Make non-commercial use of the files* We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + *Maintain attribution* The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- + *Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken* Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + *Keine automatisierten Abfragen* Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com durchsuchen.



KF 24024



Harbard College Library

PPOM

Prof. W. 7. Osgood. Cambridge.

,

W. F. Osgood,

Erlangen, 94.-5. 188%

100

. بر

*

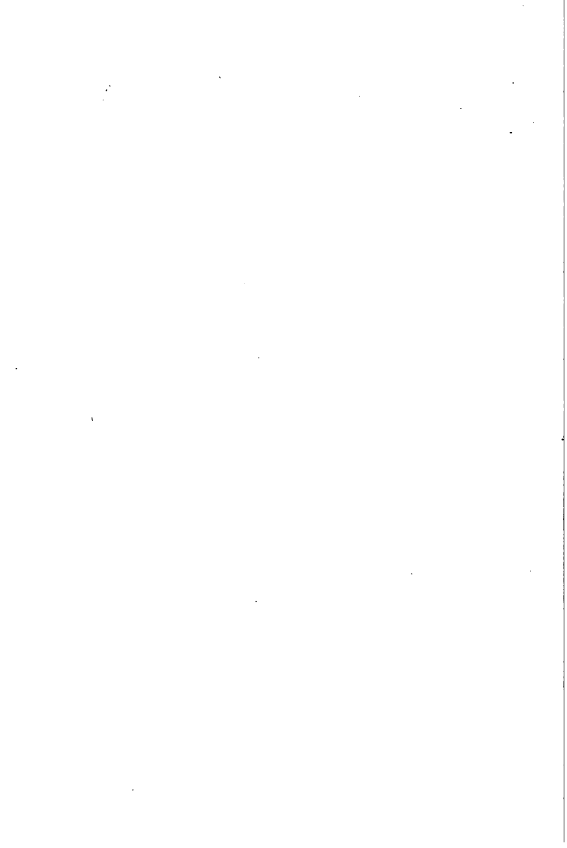
_

lı. Ž

SAN TO SA

. A

_



ELEMENTE

DER

MINERALOGIE

BEGRÜNDET VON

CARL FRIEDRICH NAUMANN.

ZWÖLFTE, VOLLSTÄNDIG NEU BEARBEITETE UND ERGÄNZTE AUFLAGE

VON

DR. FERDINAND ZIRKEL

ORD. PROFESSOR DER MINERALOGIE UND GEOGNOSIË AN DER UNIVERSITÄT LEIPZIG,
K. S. GEH. BERGRATH

MIT 951 FIGUREN IN HOLZSCHNITT.

LEIPZIG
VERLAG VON WILHELM ENGELMANN
1885.

SEP 13 1911

CAMBRIDGE, WASS.

Das Recht der engfischen und französischen Uebersetzung dieser zwölften Auflage hat sich der Verleger vorbehalten.

VORREDE ZUR ZEHNTEN AUFLAGE.

Fast gleichzeitig mit dem Erscheinen der neunten Auflage seiner Elemente der Mineralogie schloss Carl Friedrich Naumann am 26. November 1873 für immer die Augen.

Von dem langjährigen Verleger der Werke des Dahingeschiedenen wurde mir der ehrenvolle Aufträg zu Theil, eine fernere Ausgabe jenes Buches vorzubereiten, welches wie kein anderes die Grundlage mineralogischen Studiums auf deutschen Hochschulen und an anderen wissenschaftlichen Anstalten, sowie in den Händen zahlreicher Freunde der Mineralogie bildet.

Wenn es dabei galt, diejenigen Veränderungen und Bereicherungen anzubringen, welche durch die neuesten Fortschritte der Wissenschaft auch in einem Elementarbuche über Mineralogie geboten zu sein schienen, so mussten dieselben innerhalb der ersten Hälfte insbesondere den Abschnitten über die allgemeinen physikalischen und chemischen Eigenschaften der Mineralien in reichlichem Maasse zu Theil werden. Vor allem war es der über die chemische Constitution der Mineralien, bei welchem eine den heutzutage durchweg gültigen Grundsätzen entsprechende Neubearbeitung nicht umgangen werden durfte. In dem allgemeinen krystallographischen Hauptstück finden sich nur verhältnissmässig wenig Zusätze und weitere Ausführungen, die in keinem anderen Sinne als dem des gerade auf diesem Gebiete unübertrefflichen Lehrers und Meisters ausfallen konnten.

Eine grössere, freilich nur äusserliche Veränderung hat in dem zweiten speciellen Theil Platz gegriffen. Immer mehr und mehr bricht sich in

IV Vorrede.

Vorträgen und Abhandlungen und tabellarischen Zusammenstellungen die Ueberzeugung Bahn, dass die naturgemässe Gruppirung der Mineralkörper in erster Linie von ihrem chemischen Wesen ausgehen muss, wodurch allein es auch möglich wird, die formbeherrschenden Verhältnisse des wirklichen Isomorphismus gebührend zu berücksichtigen. Und so ist denn hier der Versuch gewagt worden, die bisherige Classification zu verlassen und die auf die chemische Constitution begründete als die mit Recht begünstigtere an ihre Stelle zu setzen, wobei alsdann die Hauptordnungen von selbst vorgezeichnet waren. Scheint auch dadurch bei einer Vergleichung mit der neunten Auflage in der zweiten Hälfte fast das Unterste zu oberst gekehrt, so werden doch Lehrer und Schüler, welche das Buch liebgewonnen haben, die specielle Beschreibung der einzelnen Mineralien in nahezu derselben - nur durch die nothwendig gewordenen neuen Zusätze und Veränderungen abweichenden - Gestalt wiederfinden. Beruht ja einer der Hauptvorzuge des Werkes in der unvergleichlichen Klarheit, welche bei aller Kürze und Knappheit in diesen durch Jahrzehnte hindurch sorgfältigst ausgearbeiteten Darstellungen herrscht. Ueberall habe ich darnach getrachtet, die in den allgemeinen Lehren vorkommenden Original-Aussprüche und -Ansichten des Verfassers in ihrer Selbständigkeit hervortreten zu lassen.

Möge es mir gelungen sein, dieser zehnten Auflage diejenige Fassung im Ganzen wie im Einzelnen zu geben, welcher Carl Friedrich Naumann, wenn er noch bei uns weilte, unter Berücksichtigung des inzwischen erfolgten Vorschreitens der Wissenschaft zustimmen würde.

Wenn schon er in den Vorreden zu den früheren Auflagen durch die Dankbarkeit, womit er ihm zu Theil gewordener Bemerkungen und Rathschläge gedachte, auf den hohen Werth derselben hinwies, so möchte ich um so weniger versäumen, geradezu die Bitte auszusprechen, mich auf etwaige, der Correctur bedürftige Angaben aufmerksam zu machen, um das Buch trotz der ausserordentlichen Fulle des bearbeiteten Detailmaterials immer fehlerfreier zu gestalten.

Leipzig, Anfang September 1877.

F. Zirkel.

VORREDE ZUR ELFTEN AUFLAGE.

.....

Wenn in einem ähnlich kurzen Zeitraum, in welchem die früheren Ausgaben dieses Buches vergriffen wurden, sich auch für die letzte gänzliche Umarbeitung und Neugestaltung desselben das Bedürfniss einer ferneren Auflage geltend gemacht hat, so darf ich daraus wohl die Hoffnung ableiten, dass es mir gelungen sei, den altbewährten Traditionen desselben gerecht zu werden und seines vortrefflichen Urhebers Darstellungsweise fortzusetzen.

In dieser elften Auflage bin ich bestrebt gewesen, nicht nur die gesammte neuere Literatur in ihren Hauptergebnissen mit aufzunehmen, sondern auch etliche wichtiger gewordene allgemeine Capitel etwas weiter auszuführen, zugleich auch, um den Umfang nicht allzusehr zu vergrössern, andere, augenblicklich mehr in den Hintergrund der Forschung getretene Punkte kürzer zu fassen. 43 Holzschnitte sind neu hinzugekommen, zum Theil als Ersatz früher vorhandener.

Zahlreichen verehrten Freunden und Fachgenossen, insbesondere den Herren Eck, H. Fischer, Frenzel, Groth, Kalkowsky, C. Klein, vom Rath, Streng, Wichmann, v. Zepharovich bin ich für die Mittheilung von Berichtigungen, für mündliche oder briefliche Rathschläge zu aufrichtigem Dank verpflichtet.

Leipzig, Ende Juni 1881.

F. Zirkel.

VORREDE ZUR ZWÖLFTEN AUFLAGE.

Bei einer Vergleichung der elften mit der vorliegenden Auflage wird es allerorts hervortreten, dass ich wiederum bemüht war, den Fortschritten der Wissenschaft durch einige Aenderungen in der Anordnung der Mineralarten, sowie in der Gestaltung chemischer Formeln, namentlich aber durch sehr viele Zusätze und Verbesserungen im Text zu entsprechen, wobei abermals manchen Fachgenossen für freundliche Bemerkungen und Berichtigungen mein aufrichtiger Dank gebührt. Insbesondere bin ich meinem verehrten Freunde Prof. A. Wichmann in Utrecht zu grosser Dankbarkeit verpflichtet, welcher aus eigenem Antrieb die überaus mühevolle Arbeit durchgeführt hat, die procentarische Normalzusammensetzung der Mineralien auf Grund der letzten Atomgewichtsbestimmungen von Lothar Meyer und K. Seubert neu zu berechnen. Die Anzahl der Figuren hat sich um 33 vermehrt, sehr zahlreiche ältere Holzschnitte sind diesmal durch neue ersetzt worden. Zum ersten Mal wurde versucht, die Beschreibung der minder wichtigen oder ganz seltenen Mineralien durch etwas kleineren Druck vor derjenigen der anderen zurücktreten zu lassen.

Leipzig, Anfang August 1885.

F. Zirkel.

INHALT.

		Einleitung.
§. - -	4. 2. 3. 4.	Begriff von Mineral
<u>-</u>	6. 7.	Eintheilung der Mineralogie
		Allgemeiner Theil.
		Erster Abschnitt.
		Physiologie und Terminologie der Mineralien.
		I. Hauptstück.
		Von den morphologischen Eigenschaften der Mineralien.
§.	8.	Eintheilung
		1. Abtheilung. Krystallographie.
_	9. 10. 11. 12.	Begrenzungselemente der Krystalle. Krystallsysteme
		4. Reguläres Krystallsystem.
	44. 45. 46. 47. 48. 49. 20. 21. 22.	Geometrischer Grundcharakter 24 Beschreibung der holoëdrisch-regulären Formen 24 Ableitung und Bezeichnung der holoëdrisch-regulären Formen 25 Uebersicht der holoëdrisch-regulären Formen 30 Die Hemiëdrieen des regulären Systems 34 Die tetraëdrische Hemiëdrie 34 Die dodekaëdrische Hemiëdrie 35 Die plagiëdrische Hemiëdrie 38 Die Tetartoëdrie im regulären System 39 Combinationen der regulären Formen 40
		2. Tetragonales Krystallsystem.
	24. 25. 26. 27. 28. 29.	Grundcharakter

	3. Hexagonales Krystallsystem.	e.:	
§. 31.	Grundcharakter	Sei	5 5
- 32.	Uebersicht und Beschreibung der holoëdrisch-hexagonalen Formen		55
- 33.	Grundform und Ableitung der hexagonalen Pyramiden erster Art		57
- 84.	Ableitung der übrigen Formen		5 8
- 35.	Einige holoëdrische Combinationen des Hexagonalsystems		60
- 36.	Hemiëdrie im hexagonalen System	. ,	54
- 37.	Rhomboëdrische Hemiëdrie	. 6	5 1
- 38.	Rhomboëdrische Hemiëdrie	. ,	64
- 39.	Pyramidale Hemiëdrie		56
- 40.	Pyramidale Hemiëdrie	. ,	66
40.	1000100 cutto tili noxugunuton oʻrstomi i i i i i i i i i i i i i i i i i i		•
	4. Rhombisches Krystallsystem.		
§. 41.	Grundcharakter		8
- 42.	Beschreibung der Formen	. •	69
- 43.	Ableitung und Bezeichnung		70
- 44.	Fortsetzung		74
- 45.	Einige Combinationen	. 1	79
	5. Monoklines Krystallsystem.		
	5. Monokiines ki ystalisystem.		
§. 46.	Grundcharakter		7 5
- 47.	Uebersicht der Formen	. 7	76
- 48.	Beschreibung der Formen		76
- 49.	Ableitung und Bezeichnung	. 7	78
- 50.	Einige Combinationen	. 8	3 (
	. m 1111 - 17 - 4 11 - 4		
	6. Triklines Krystallsystem.		
§. 51.	Grundcharakter	. 8	3 4
- 52.	Uebersicht der Formen		3 1
- 53.	Beschreibung der Formen	. 8	32
- 54.	Ableitung und Bezeichnung der Formen	. 8	3
- 55.	Combinationen trikliner Formen	. 8	3 4
	7. Hemimorphismus mancher Krystalle.		
§. 56.	Begriff und Beispiele desselben	. 8	15
3. 00.	200 u		
	8. Von dem Wachsthum der Krystalle und den		
	Unvollkommenheiten der Bildung.		
_	-	_	
§. 57.	Allgemeine Bemerkung	. 8	
- 58.	Parallele Verwachsung gleichartiger Krystalle	. 8	37
- 59.	Schalenförmige Zusammensetzung mancher Krystalle	. 8	37
- 60.	Unvollkommenheit der Krystallflächen		8
- 61.	Unregelmässigkeiten der Krystallformen	. 9	0
- 62.	Unvollständige Ausbildung der Krystalle	. 9) 4) 5
- 63.	Unzureichende Ausdenhung und mikroskopische Klöhner der Krystane	. 3	Э
	9. Messung der Krystalle.		
	·		
§. 64.	Beständigkeit der Kantenwinkel) (
- 65.	Goniometer	. 9	97
	40. Von den Zwillingskrystallen.		
8 ee	Begriff und Eintheilung derselben	c	30
§. 66. - 67.	Verwachsungsart der Individuen und Verkürzung derselben		. 3 14
- 68.	Wiederholung der Zwillingsbildung; Zwillingsstreifung	. 40	, ,
- 69.	Einige Zwillinge des regulären Systems		
- 70.	Einige Zwillinge des Tetragonalsystems		
- 71.	Einige Zwillinge des Hexagonalsystems		
- 72.	Einige Zwillinge des rhombischen Systems	. 10	6
- 73.	Einige Zwillinge des monoklinen Systems	. 10	7
- 74.	Einige Zwillinge des triklinen Systems	. 40	8
- 75.	Erhöhung der Symmetrie durch Zwillingsbildung.	. 40	9
- 76	Zwillingshildung durch Druck und Erwärmung		

Inhalt. IX

		44. Verwachsungen und Einschliessungen ungleichartiger Substanzen.	~
§. - -	77. 78. 79.	Gesetzmässige Verwachsung ungleichartiger Krystalle	Selte 440 444 142
		II. Abtheilung. Morphologie der krystallinischen Aggregate.	
		4. Allgemeine Verhältnisse der Aggregation.	
§. - - -	80. 81. 82. 83.	Verschiedene Beschaffenheit der Aggregate	119 120 121 121
		2. Freie Formen der krystallisirten Aggregate.	
§. -	84. 85.	Krystallgruppe	422 423
		8. Freie Formen der mikrokrystallinischen Aggregate.	
§. -	86. 87.	Einfache Aggregationsformen	124 126
		4. Formen der im beschränkten Raume gebildeten Aggregate.	
§.	88. 89.	Allgemeine Verhältnisse derselben	126 127
		5. Formen der amorphen Mineralien.	
§.	90.	Wichtigste Arten derselben	128
·		6. Von den Pseudomorphosen.	
§. -	91. 92. 93.	Allgemeine Verhältnisse derselben	128 180 181
	•••		101
	٠,	7. Von den organischen Formen.	
8.	94.	Verschiedene Arten und Verhältnisse derselben	136
_		8. Von den secundären Formen der Mineralien.	
8.	95.	Verschiedene Arten derselben	137
		II. Hauptstück.	
		Von den physikalischen Eigenschaften der Mineralien.	
§.	96.	Uebersicht	138
		1. Spaltbarkeit und Bruch.	•
§.	97.	Spaltbarkeit der Individuen	138
-	98.	Spaltungsformen	480
-	99. 100.	Bezeichnung und Benennung der Spaltungsrichtungen	
	101.	Gleitflächen und Schlagfiguren	142 142
_	102.	Aetzfiguren	145
-	108.	Bruch der Mineralien	447
		2. Härte der Mineralien.	
	104. 105.	Schwierigkeit ihrer Bestimmung	448 450
	106.	Allgemeine Ergebnisse der Härtebestimmungen	151
		3. Tenacität und Elasticität der Mineralien.	
8.	407.	Verschiedenheiten derselben	489

	4. Dichtigkeit oder specifisches Gewicht.	Seite
§. 108.	Wichtigkeit dieser Eigenschaft	134
- 109.	Regeln für die Wägung	154
- 110,	Unterschied des krystallinischen und amorphen Zustandes	136
	5. Von den optischen Eigenschaften der Mineralien.	
§. 111.	Einfache und doppelte Strahlenbrechung	457
- 112.	Optische Axen	159
- 443. - 414.	Optisch-einaxige Krystalle	459 460
- 114. - 415.	Polarisation des Lichts	164
- 116.		
	allelen polarisirten Licht	167
- 417.	Bunte Farbenringe im convergenten polarisirten Licht	169
- 118. - 119.	Winkel der optischen Axen	472 473
- 113. - 120.	Optische Charakteristik der regulären Krystalle und amorphen Mineralien	175
- 121.	Optische Charakteristik tetragonaler und hexagonaler Krystalle	475
- 122.	Optische Charakteristik rhombischer Krystalle	477
- 123.	Optische Charakteristik der klinobasischen Krystalle	179
- 124. - 125.	Polarisationserscheinungen bei Zwillingen und Aggregationsformen.	480 481
- 125. - 126.	Optische Anomalieen	187
- 127.	Pleochroismus	189
- 128.	Farbenwandlung, Asterismus und Irisiren	191
	Class Fash and Palling 11444 Jan Minagalian (1)	
_	6. Glanz, Farbe und Pellucidität der Mineralien überhaupt.	
§. 129.	Allgemeine Bemerkungen über diese Eigenschaften	194
- 430. - 134.	Metallischer und nichtmetallischer Habitus	195
- 131. - 132.	Arten des Glanzes.	496 496
- 133.	Unterschied der farbigen und gefärbten Mineralien	197
- 434.	Arten der metallischen und nichtmetallischen Farben	198
- 435.	Mehrfache Färbung und Farbenzeichnung	199
- 136.	Farbe und Glanz des Striches	199
- 437. - 438.	Veränderung der Farbe	200 201
- 139.	Phosphorescenz der Mineralien.	201
,,,,,		
	7. Thermische Eigenschaften der Krystalle.	
§. 140.	Wärmestrahlung	203
- 141.	Ausdehnung der Krystalle durch Erwärmung	203
- 142.	Wärmeleitung der Krystalle	205
	8. Elektricität der Mineralien.	
§. 148.	Elektricität durch Reibung und Druck	206
- 144.	Elektricität durch Erwärmung	206
- 445.	Leitungsfähigkeit der Elektricität	210
	9. Magnetismus.	
8 44R		211
- 147.	Verschiedene Arten desselben	211
		-
	40. Physiologische Merkmale der Mineralien.	
§. 148.	Geschmack, Geruch und Gefühl, welche manche Mineralien verursachen	212
	III. Hauptstück.	
	Von den chemischen Eigenschaften der Mineralien.	
§. 149.	Wichtigkeit derselben	248

Inhalt. XI

	I. Abtheilung. Von der chemischen Constitution der Mineralien.	
	4. Elemente, ihre Zeichen und Atomgewichte.	Seite
§. 150. - 131. - 132.	Uebersicht der Elemente	214 215 218
·a	2. Chemische Constitution der Mineralien.	
). 153. - 154. - 155. - 156.	Unorganische Verbindungen	349 220 225
- 156. - 157. - 158. - 159.	Ableitung der Formel	227 230 233 244
	II. Abtheilung. Von den chemischen Reactionen der Mineralien.	
§. 160.	Wichtigkeit derselben	244
	4. Prüfung der Mineralien auf dem trocknen Wege.	
. 161. - 162.	Prüfung auf Schmelzbarkeit und flüchtige Bestandtheile	245 247
	2. Prüfung der Mineralien auf dem nassen Wege.	
§. 163.	Eintheilung der Mineralien nach ihrer Auflöslichkeit	248
	3. Prüfung der Mineralien auf ihre wichtigsten Elemente.	
§. 164. - 165. - 166. - 167.	Prüfung auf nicht-metallische Elemente und deren Sauerstoff-Verbindungen. Prüfung auf Alkalien und Erden	254 254 256 257
- 168. - 169. - 170. - 171.	Prüfung auf Mangan, Kobalt, Nickel und Kupfer	258 260 260 261
	4. Mikrochemische Prüfung.	
§. 172.	Verfahren bei derselben	263
3	III. Anhang. Von der chemisch-physikalischen Bildungsweise und dem Vorkommen der Mineralien.	
- 174.	Künstliche Nachbildung der Mineralien	264 269 273
	Zweiter Abschnitt.	
	Mineralogische Systematik.	
	I. Hauptstück.	
	Gegenseitige Abgrenzung.	
§. 176.	Principien der Abgrenzung	275
	II. Hauptstück.	
	Von der Gruppirung der Mineralien.	
- 478.	Allgemeines Princip der Classification	280 284 284

~	
v	

Inhalt.

-	180. 181. 182.	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •																	
		Specieller Physiographie de				a	li	eı	1 .										
_	183. 184. 185.	Aufgabe der Physiographie Darstellung der einzelnen Mineralien	h	de:	ilie	ede				:	:	:	:	:	•	:	:	·	295 295 297

EINLEITUNG.

§ 4. Begriff von Mineral. Mit dem Worte Mineral bezeichnet man jeden homogenen, starren oder tropfbar flüssigen, anorganischen Körper, welcher so, wie er erscheint, ein unmittelbares, ohne Mitwirkung organischer Processe und ohne Zuthun menschlicher Willkür entstandenes Naturproduct ist. Die Mineralien bilden wesentlich die äussere Kruste unseres Planeten, wie solche zwischen der Atmosphäre und dem unbekannten Inneren desselben enthalten ist. Indessen werden herkömmlicher Weise einige, aus der Zersetzung und Umbildung urweltlicher organischer Körper entstandene, und im Schoosse der Erde begrabene Massen, wie z. B. Steinkohle, Braunkohle, Bernstein, Polirschiefer, mit in das Gebiet des Mineralreiches gezogen, obwohl sie eigentlich keine Mineralien, sondern nur Fossilien sind, welches Wort man sonst, und namentlich in Deutschland, als gleichbedeutend mit Mineral zu gebrauchen pflegte.

Vom Mineralreiche ausgeschlossen sind daher alle luft- und dampfförmigen Körper, welche der Atmosphäre angehören; alle von thierischen und pflanz-lichen Organismen gebildeten anorganischen Secretionen und Concretionen (als Korallen, Muschelschaalen, Knochen, Harnsteine u. dergl.); und alle diejenigen anorganischen Körper, welche auf Anlass, menschlicher Willkür und unter Mitwirkung menschlicher Kunst gebildet werden. Das Gebiet der Anorganographie ist daher weit grösser, als das der Mineralogie, und letztere nur ein Theil der ersteren. Jedenfalls lässt sich aber eine gesonderte Betrachtung der im Laboratorium der freien Natur gebildeten und gleichsam autochthonen anorganischen Körper rechtfertigen; hat ja doch der Planet selbst einmal ohne den Menschen und ohne jene zahlreichen anorganischen Körper bestanden, zu deren Darstellung Bedürfniss und Wissbegierde den Künstlersinn desselben veranlassten. Zwei Beispiele von tropfbar flüssigen Mineralien liefern das Wasser und das gediegene Quecksilber.

Ueber das Prädicat homogen ist noch Folgendes zu bemerken. Man versteht unter einem homogenen Körper einen jeden, welcher in seiner ganzen Ausdehnung wesentlich dieselben physischen und chemischen Eigenschaften besitzt. Jedes einzelne, vollkommen reine Mineral ist nun ein homogener Körper. Hieraus folgt denn zuvörderst, dass die meisten Gesteine, als schon mit dem blosen Auge deutlich erkennbare Aggregate von Individuen zweier oder mehrer Mineralarten, keine homogenen Körper, sondern Gemenge verschiedener Körper sind, weshalb sie denn auch als solche keinen Gegenstand der Mineralogie bilden. — Viele Mineralien enthalten aber auch eingeschlossene frem de Körper, z. B. kleine meist mikroskopische Krystalle anderer Mineralien, oder Poren, welche bald leer, bald

2 Einleitung.

mit Luft erfüllt sind, oder Einschlüsse einer Flüssigkeit oder Glasmasse. Die mikroskopischen Untersuchungen von Dünnschliffen der Mineralien haben gelehrt, dass dergleichen Einschlüsse ausserordentlich häufig vorkommen. Dadurch wird nun freilich die Homogenität solcher Mineralien stellenweise unterbrochen oder aufgehoben; indem man aber von diesen Einschlüssen abstrahirt, und das einschliessende Mineral an und für sich in seiner Reinheit betrachtet, wird für selbiges der Begriff Homogenität erhalten; leider ist indessen diese Abstraction in der Wirklichkeit oft gar nicht auszuführen. — Das Wort Fossil wird gegenwärtig nur von den in den Gebirgsschichten begrabenen und mehr oder weniger umgewandelten organischen Ueberresten gebraucht. Die oben genannten Fossilien sind theils phytogene, theils zoogene anorganische Körper.

§ 2. Krystalle und Individuen des Mineralreiches. Jeder Mineralkörper, dessen verschiedene Eigenschaften einen inneren gesetzlichen Zusammenhang, eine gegenseitige Abhängigkeit beurkunden, wird mit allem Rechte als ein Individuum, als ein in sich abgeschlossenes Wesen, als ein selbständiges, von der übrigen Welt abgesondertes Einzelding zu betrachten sein. Die Individualität eines Mineralkörpers wird aber am leichtesten und sichersten an dem Zusammenhange erkannt, welcher zwischen seinen morphologischen und physischen Eigenschaften (zwischen seiner Form und seinen Qualitäten) stattfindet. Da eine gesetzmässige räumliche Individualisirung die erste Bedingung zur Anerkennung des Individuums tiberhaupt ist, so muss die Form des anorganischen Individuums nicht nur eine stabile und selbständige, sondern auch eine gesetzlich regelmässige Form sein. Nun finden wir in der That, dass sehr viele Mineralkörper eine ringsum abgeschlossene, mehr oder weniger regelmässige polyëdrische Form besitzen, begrenzt von ebenen Flächen, welche bestimmte Winkel mit einander bilden. Man hat diese regelmässig-polyedrisch gestalteten Mineralkörper Krystalle genannt. Eine genauere Untersuchung lehrt aber, dass die Form dieser Krystalle mit den meisten ihrer physisch en Eigenschaften, und namentlich mit ihren Cohurenz-Verhaltnissen, mit ihren optischen Eigenschaften, mit ihrer Elasticität, mit ihrem Ausdehnungsvermögen durch die Wärme u. s. w. in dem genauesten, mathematisch nachweisbaren Zusammenhange steht. Die Krystalle sind also in der That als die vollkommen ausgebildeten anorganischen Individuen zu betrachten. - Da nun jede Eigenschaft eines Dinges, welche mit der Gesammtheit seiner übrigen Eigenschaften gesetzlich verknüpft ist, zu dem Wesen des Dinges gehört, und als eine wesentliche Eigenschaft desselben bezeichnet werden kann, und da die Form eines jeden Individuums doch eine ursprüngliche, von der Natur selbst ausgeprägte sein muss, so gelangen wir zu folgendem Begriff von Krystall: Krystall ist jeder starre anorganische Körper, welcher eine wesentliche und ursprüngliche, mehr oder weniger regelmässige polvedrische Form besitzt, die mit seinen physikalischen Eigenschaften zusammenhängt 1). — Die Krystalle bilden sich beim Uebergang der betreffenden Substanzen

⁴⁾ Unvollkommen sind solche Begriffsbestimmungen, in welchen, wie in der alten Linnéschen Definition, die regelmässige polyëdrische Form als alleiniges Merkmal erscheint; wonach denn die Pseudomorphosen und die regelmässigen Spaltungsstücke, oder Aggregate und Fragmente, gleichfalls Krystalle sein würden. Anderseits geht Groth zu weit, wenn er das Wesen des Krystalls blos in dessen molecularer Structur erblickt und die äussere Gestalt als etwas secundäres auffassend, die "theoretisch richtige« Definition hinstellt: "Ein Krystall ist ein homogener fester Körper, dessen Elasticität sich mit der Richtung ändert. « (Monatsber, d. Berliner Akad. 5. Aug. 4875.) Darnach ist, entgegen dem üblichen Sprachgebrauch, welcher sich dafür des Adjectivs krystallinisch bedient, nicht nur jedes Spaltungsstück von Kalk-

Einleitung. 3

aus dem beweglichen — einerseits dem gas- oder dampfförmigen, anderseits dem flüssigen, und zwar wässerig gelösten oder geschmolzenen — in den starren Zustand.

Der höhere oder niedere Grad von morphologischem Regelmaass kommt den Krystallformen wenigstens ihrer Idee nach zu, indem die Natur bei der Ausbildung eines jeden Krystalls zunächst auf die Darstellung eines ebenflächigen und regelmässigen Polyëders hinarbeitete. Da aber die Krystallisationskraft gar häufig in ihrer Wirksamkeit durch andere Kräfte gestört worden ist, und da die Krystalle theils in dem Fundamente, von welchem aus ihre Bildung erfolgte, theils in ihrem gegenseitigen Gontacte ein Hinderniss ihrer Entwickelung gefunden haben können, so lassen sich auch in der Wirklichkeit mancherlei Anomalien der Ausbildung erwarten, durch welche jedoch die allgemeine Gesetzmässigkeit der Krystallformen ebenso wenig aufgehoben wird, wie das allgemeine Gesetz der elliptischen Planetenbahnen durch die mancherlei Störungen, denen die Planeten in ihren Bewegungen unterworfen sind.

Diese Gesetzmässigkeit der Krystallformen lässt sich aber freilich nur dann in ihrer ungetrübten Klarheit erkennen und darstellen, wenn dabei vorläufig von den Störungen abgesehen wird, denen sie in der Wirklichkeit unterliegen. Indem wir also einstweilen eine ideale Vollkommenheit der Krystallbildung voraussetzen, fordern wir für jeden Krystall eine mehr oder weniger regelmässige polyëdrische Form.

Diese polyedrische Form muss aber auch eine ursprüngliche, d. h. sie muss eine solche sein, mit welcher der Krystall unmittelbar aus den Händen der Natur hervorgegangen ist. Dieses Merkmal ist wichtig, weil die regelmässigen Spaltungsstücke, welche sich aus den meisten Krystallen durch zweckmässige Theilung herausschlagen lassen, in allen übrigen Eigenschaften und in der Wesentlichkeit ihrer Form mit den Krystallen übereinstimmen. Allein die Rhomboëder, welche aus jedem Kalkspathkrystalle, die Hexaëder, welche aus jedem Bleiglanzkrystalle durch das Zerschlagen desselben dargestellt werden können, sind ja nur Stücke oder Fragmente. Die bildende Natur bringt aber keine Fragmente oder Stückwerke hervor, und die Formen wirklicher Krystalle können nimmer secundäre, durch gewaltsame Eingriffe zum Vorschein gebrachte Formen sein, sondern müssen den Charakter der Ursprünglichkeit an sich tragen. Die regelmässigen Spaltungsstücke sind daher krystallähnliche Körper, welche durch den Mangel der Ursprünglichkeit ihrer Formen aus dem Gebiete der wirklichen Krystalle ausgeschlossen werden.

Es gibt aber noch eine andere Art von krystallähnlichen Körpern, welche gleichfalls eine solche Ausschliessung erfordern. Dies sind die Pseudomorphosen oder Afterkrystalle: Mineralkörper, welche in Krystallformen auftreten, ohne doch selbst Krystalle zu sein, Gebilde, welche ihre äussere Form entweder von einem präexistirenden Krystall blos entlehnt, oder auch nach einem solchen Krystall noch rückständig erhalten haben, indem sie selbst durch eine, unbeschadet der Form erfolgte substantielle Umwandlung desselben entstanden sind. Alle diese Pseudomorphosen haben zwar ursprüngliche und mehr oder weniger

spath, sondern auch jeder beliebig angeschliffene Quarz, ja jedes splitterförmige Quarzfragment ein »krystallisirtes« Mineral. Uebrigens würde man nach jener Definition auch die rasch gekühlten Gläser mit zu den Krystallen rechnen müssen. Tschermak folgt dagegen in seinem vortrefflichen Lehrbuch der Mineralogie wesentlich den hier gegebenen Begriffsbestimmungen Naumann's.

regelmässige poly#drische Formen; es geht ihnen aber dasjenige Merkmal ab, welches einem wirklichen und ächten Krystalle niemals fehlen darf: das Merkmal nämlich, welches wir als Wesentlichkeit der Form bezeichnet haben.

- § 3. Unbestimmte Maassgrösse und Aggregation der Individuen. Jeder Krystall ist also ein Individuum der anorganischen Natur. Allein umgekehrt kann nicht jedes Individuum ein Krystall genannt werden. Es unterscheiden sich nämlich die Individuen der anorganischen von denen der organischen Natur, wie durch viele andere Eigenschaften, so besonders durch folgende zwei Momente:
- 1) dass die absolute Grösse der vollkommen ausgebildeten Individuen eines und desselben Minerals an kein bestimmtes mittleres Normalmaass gebunden ist, sondern zwischen sehr weiten Grenzen schwankt, und besonders häufig durch immer kleinere Dimensionen bis zu mikroskopischer Kleinheit herabsinkt; und
- 2) dass eine freie und vollständige Form-Ausbildung zu den seltneren Fällen gehört, indem die Individuen der anorganischen Natur dem vorherrschenden Gesetz der Aggregation unterworfen und daher gewöhnlich in grosser Anzahl neben, über und durch einander ausgebildet sind.

Beide Momente sind von grossem Einsluss auf die Methode unserer Wissenschaft. Die herrschende Aggregation der Individuen hat nämlich zur Folge. dass in allen solchen Fällen, wo sehr viele Individuen neben, über oder auch durch einander in dichtem Gedränge entstanden sind, für jedes einzelne derselben entweder nur eine theilweise, oder auch gar keine freie Form-Ausbildung möglich war. Die einzelnen Individuen erscheinen dann nur in mehr oder weniger verdrückten oder verkrüppelten Formen, deren Contouren durch ganz zufällige und regellose Contactflächen bestimmt werden, welche meist in gar keiner Beziehung zu derjenigen Krystallform stehen, auf deren Ausbildung die Natur doch eigentlich in jedem Individuum hinarbeitete. Wenn wir also unter einem Krystall nur das vollständig oder doch wenigstens theilweise zu freier Form-Ausbildung gelangte Individuum zu denken haben, so folgt hieraus, dass sehr viele Individuen der anorganischen Natur, in Folge ihrer durch die Aggregation bedingten gegenseitigen Hemmungen und Störungen, nicht mehr als Krystalle ausgebildet sein werden, obwohl sie ihre Individualität in dem inneren Zusammenhange ihrer physischen Eigenschaften noch hinreichend beurkunden.

Vereinigt sich nun mit der Aggregation auch eine sehr geringe Maassgrösse der Individuen, und sind die mikroskopisch kleinen Individuen auf das Innigste mit einander verwachsen und verwoben, so wird man sogar Schwierigkeiten haben, das Aggregat als solches zu erkennen.

Beispiele vollständiger Form-Ausbildung der Individuen: Granatkrystalle in Glimmerschiefer, Boracitkrystalle in Gyps, Magneteisenerzkrystalle in Chloritschiefer; Beispiele theilweiser Formausbildung: jede Druse von Kalkspath, Quarz u. a. Mineralien: Beispiele gänzlich gehemmter Form-Ausbildung: körniger Kalkstein, Gyps, Quarz u. s. w.: Beispiele sehr feiner Aggregate: dichter Kalkstein, dichter Gyps, Speckstein, Hornstein

§ 4. Unterschied des krystallinischen und amorphen Zustandes. Denjenigen, auf eine bestimmte und regelmässige Anordnung der Molecüle begründeten physikalischen Zustand, welcher sowohl den normal ausgebildeten Krystallen, als nicht minder auch den in ihrer äusseren Formentwickelung gehemmten Individuen eigen ist, bezeichnet man als den krystallinischen. Vor Allem spricht er sich in der Erscheinung aus, dass solche Gebilde nach verschiedenen RichtunEinleitung. 5

gen eine verschiedene Elasticität besitzen oder auch abweichende Gohärenz-Verbaltnisse aufweisen, und da diese physikalische Eigenschaft durch die Zerkleinerung der Masse nicht aufgehoben wird, so befindet sich jeder abgesprengte Splitter, jede geschliffene Platte eines Krystalls in demselben krystallinischen Zustande, wie das normal gewachsene Individuum, von welchem sie herstammen.

Im Gegensatz zu diesen krystallinischen Mineralien stehen nun die amorphen, d. h. diejenigen, welchen mit der räumlichen Individualisirung auch das krystallinische Gefüge überhaupt abgeht, indem die gegenseitige Aggregation der Molecüle eine unregelmässige ist, und bei welchen (wie z. B. unter den Kunstproducten bei dem Glase) die Elasticität und Cohärenz nach allen Richtungen hin gleichmässig wirkt¹). Zu ihnen gehören nicht nur die flüssigen, sondern auch manche starre Mineralien, deren äussere Formen, wenn sie auch stabile und ursprüngliche sind, doch keinerlei Wesentlichkeit und Gesetzmässigkeit besitzen. Die meisten dieser starren amorphen Mineralien sind allmählich aus einem gallertschnlichen Zustande, andere ziemlich rasch aus dem Zustande feuriger Flüssigkeit zur Festwerdung gelangt; man kann die ersteren mit Breithaupt porodine, die anderen hyaline Mineralien nennen. Viele amorphe Mineralien sind jedoch blose Producte oder Rückstände der Zersetzung anderer präexistirender Mineralien und lassen sich dann nicht immer als porodine Körper bezeichnen; bei feinerdiger thonähnlicher Beschaffenheit könnte man sie pelitische Mineralien nennen.

Manche namentlich thonähnliche Mineralien sind jedoch nur scheinbar amorph, indem sie aus einer sehr innigen Zusammenhäufung zartester mikroskopischer Partikelchen von krystallinischer Natur bestehen. Nicht selten läust man überhaupt Gefahr, da ein amorphes Mineral vorauszusetzen, wo man es nur mit einem äusserst seinkörnig zusammengesetzten krystallinischen Aggregat zu thun hat.

Durch Schmelzung und nachheriges rasches Erstarrenlassen kann man manche krystallisirte Mineralkörper künstlich in den amorphen Zustand überführen; diese amorphe Modification unterscheidet sich von der krystallinischen im Allgemeinen durch ein geringeres specifisches Gewicht, durch leichtere Zersetzbarkeit oder Löslichkeit in Säuren, durch leichtere Schmelzbarkeit, vielfach auch durch geringere Härte.

- § 5. Begriff von Mineralogie. Mineralogie im weiteren Sinne des Wortes ist die Wissenschaft von den Mineralien nach allen ihren Eigenschaften und Relationen, nach ihrem Sein und Werden, nach ihrer Bildung und Umbildung. Mineralogie im engeren Sinne aber ist die Physiographie der Mineralien, oder die wissenschaftliche Kenntniss (und resp. Darstellung) der Mineralien nach ihren Eigenschaften und nach ihrem gegenwärtigen Sein. Sie bildet einen Theil der allgemeinen Physiographie oder sogenannten Naturgeschichte, und würde eigentlich richtiger Minerognosie zu nennen sein; sie setzt aber die Physiologie der Mineralien, d. h. die Lehre von der Gesetzmässigkeit ihrer natürlichen Eigenschaften voraus. Da nun diese Eigenschaften theils morphologische, theils physikalische, theils chemische sind, so beruht auch die Mineralogie wesentlich auf Geometrie, Physik und Chemie.
- § 6. Eintheilung der Mineralogie. Die Mineralogie in der weitesten Bedeutung des Wortes (§ 5) zerfällt in mehre verschiedene Doctrinen, von welchen die Minerognosie unstreitig die wichtigste und erste (d. h. den übrigen

⁴⁾ Bisweilen wird das Wort amorph in der ganz anderen und unrichtigen Bedeutung gebraucht, dass man darunter die eingewachsenen und zu keiner Formbildung gelangten Individuen, oder auch die sehr feinkörnigen Aggregate von Individuen krystallinischer Mineralien versteht.

nothwendig vorauszuschickende) Doctrin bildet, weshalb man denn auch gewöhnlich unter Mineralogie schlechthin, oder in der engeren Bedeutung des Wortes, diese Minerognosie zu verstehen pflegt. Minerogenie könnte man die Bildungsund Entwickelungsgeschichte der Mineralien nennen, womit dann die Frage nach dem ferneren Schicksal eines gegebenen Minerals zusammenhängt, welches es erleidet, wenn es allerhand Umwandlungsprocessen unterworfen wird. Paragenesis der Mineralien nennt Breithaupt die Lehre von der Gesetzmässigkeit ihrer räumlichen Association, ihres Zusammenvorkommens; Lithurgik oder ökonomische Mineralogie ist die Lehre von dem Gebrauche, welchen die Mineralien zur Befriedigung menschlicher Bedürfnisse gewähren. Eine andere besondere Abtheilung der Mineralogie im ausgedehntesten Sinne des Wortes befasst sich mit den Forschungen, welche man über die künstliche Nachbildung der natürlich vorkommenden Mineralkörper angestellt hat. Alle diese Doctrinen setzen aber die Kenntniss der Mineralien als fertig vorliegender Naturproducte voraus, woraus sich denn die vorwaltende Wichtigkeit der Minerognosie und die Rechtfertigung des Gebrauches ergibt, solche schlechthin als Mineralogie zu bezeichnen.

Da nun die Mineralogie eine wissenschaftliche Darstellung der einzelnen Mineralien nach ihren Eigenschaften sein soll, so wird sie in einem ersten Abschnitte diese Eigenschaften in abstracto, nach den drei Kategorien der Form, der Qualitäten und des Stoffes, zu betrachten und alle physiographisch wichtigen Modalitäten derselben durch bestimmte Worte oder Zeichen auszudrücken, in einem zweiten Abschnitte aber die Principien der gegenseitigen Abgrenzung der einzelnen Mineralien, sowie die Reihenfolge aufzustellen haben, in welcher dieselben betrachtet werden sollen. Diese beiden Abschnitte, von denen der erste als Physiologie und Terminologie, der andere als Systematik bezeichnet werden kann, bilden den allgemeinen oder praparativen Theil unserer Wissenschaft, an welchen sich dann die eigentliche Physiographie der Mineralarten als specieller oder applicativer Theil anschliesst.

§ 7. Literatur. Als einige der wichtigsten Hand- und Lehrbücher der Mineralogie und ihrer einzelnen Zweige mögen folgende genannt werden:

Allgemeine Mineralogie.

Handbuch der Mineralogie von C. A. S. Hoffmann, fortgesetzt von Aug. Breithaupt. 4 Bände. Freiberg 1811-1817.

Hauy, Traité de Minéralogie, sec. édit. 4 vol. nebst Atlas. Paris 1822.

Mohs, Grundriss der Mineralogie. 2 Thle. Dresden 1822 und 1824.

v. Leonhard, Handbuch der Oryktognosie. 2. Aufl. Heidelberg, 1826.

C. Naumann, Lehrbuch der Mineralogie. Berlin, 1828.

A. Breithaupt, Vollständige Charakteristik des Mineralreichs. 3. Aufl. Dresden, 1828. Beudant, Traité de Minéralogie, 2. édit. Paris, 1830-32.

v. Leonhard, Grundzüge der Oryktognosie. Heidelberg, 1833.

Breithaupt, Vollständiges Handbuch der Mineralogie. Dresden, 1836-1847.

Mohs, Leichtfassliche Anfangsgründe der Naturgeschichte des Mineralreiches. 2. Aufl. Wien 1836 und 1839.

Phillips, Elementary introduction in Mineralogy, new edition by Brooke and Miller. London, 1852.

Glocker, Grundriss der Mineralogie. Nürnberg, 1839.

Hartmann, Handbuch der Mineralogie, 2 Bde., nebst Atlas. Weimar, 1843.

Dufrénoy, Traité de Minéralogie. 2. édit. Paris, 1856-1859.

Hausmann, Handbuch der Mineralogie. 2 Thle. Göttingen, 1828-1847.

Haidinger, Handbuch der bestimmenden Mineralogie. 2. Aufl. Wien, 1851.

James Nicol, Manual of Mineralogy. London, 1849.

Axel Erdmann, Lärobok i Mineralogien. Stockholm, 1853.

Leonhard, Grundzüge der Mineralogie. 2. Aufl. Heidelberg, 1860.

Girard, Handbuch der Mineralogie. Leipzig, 1862.

Des-Cloizeaux, Manuel de Minéralogie, Tome I. Paris, 1862. Tome II, 1. 1874.

Andrä, Lehrbuch der gesammten Mineralogie. Braunschweig, 1864.

v. Kokscharow, Vorlesungen über Mineralogie. St. Petersburg, 1866.

J. D. Dana, System of Mineralogy. 5. ed. New York, 1868, nebst 3 Nachträgen.

v. Kobell, Die Mineralogie, leicht fasslich dargestellt. 1. Aufl. Leipzig, 1871.

Blum, Lehrbuch der Mineralogie (Oryktognosie). 4. Aufl. Stuttgart, 1874.

Senft, Synopsis der Mineralogie und Geognosie; I. Mineralogie. Hannover, 1875.

Pisani, Traité élémentaire de Minéralogie. Paris, 1875.

A. Knop, System der Anorganographie. Leipzig, 1876.

Quenstedt, Handbuch der Mineralogie. 3. Aufl. Tübingen, 1877.

Kenngott, Lehrbuch der Mineralogie. 5. Aufl. Darmstadt, 1880.

F. J. Wiik, Mineral Karakteristik, en Handledning vid bestämmandet af Mineralier och Bergarter. Helsingfors, 1881.

Edw. Dana, Textbook of Mineralogy. Revid. Ausg. New York, 1883.

H. Bauerman, Textbook of descriptive Mineralogy. London, 1884.

Baumhauer, Kurzes Lehrbuch der Mineralogie. Freiburg i. Br., 1884.

Tschermak, Lehrbuch der Mineralogie. Wien, 1884.

Zur Bestimmung der Mineralien dienen:

Fuchs, Anleitung zum Bestimmen der Mineralien. 2. Aufl. Giessen, 1875.

Weisbach, Tabellen zur Bestimmung der Mineralien nach äusseren Kennzeichen. 2. Aufl. Leipzig, 4878.

G. J. Brush, Manual of determinative Mineralogy with an introduction of blow-pipe analysis. 3. edit. New York, 1878.

v. Kobell, Tafeln z. Bestimmung der Mineralien. 12. Aufl. von Oebbeke. München, 1884.

Hussak, Anleit. z. Bestimmen d. gesteinbildenden Mineralien. Leipzig, 1885.

Eine sehr zweckmässige Zusammenstellung gewährt:

P. Groth, Tabellarische Uebersicht der einfachen Mineralien nach ihren krystallographisch-chemischen Beziehungen geordnet. 2. Aufl. Braunschweig, 1882.

Für Krystallographie und Krystallophysik sind bemerkenswerth:

Naumann, Lehrbuch d. reinen u. angewandten Krystallographie. 2 Bde. Leipzig, 1829-30. Kupffer, Handbuch der rechnenden Krystallonomie. St. Petersburg, 1831.

Miller, Treatise on Crystallography. Cambridge, 1839.

Rammelsberg, Lehrbuch der Krystallkunde. Berlin, 1852.

Naumann, Elemente der theoretischen Krystallographic. Leipzig, 1856.

Miller, Lehrbuch d. Krystallographie, übersetzt u. erweitert v. J. Grailich. Wien, 1856.

H. Karsten, Lehrbuch der Krystallographie. Leipzig, 1861.

Kopp, Einleitung in die Krystallographie. 2. Aufl. Braunschweig, 1862.

v. Lang, Lehrbuch der Krystallographie. Wien, 1866.

Schrauf, Atlas der Krystallformen des Mineralreichs. Wien. Seit 1865 bis 1878 der I. Bd. mit 5 Lieferungen erschienen.

Schrauf, Lehrbuch der physikalischen Mineralogie. I. Bd. Krystallographie, 1866. II. Bd. Krystallophysik, 1868.

G. Rose, Elemente der Krystallographie. 3. Aufl.; herausgeg. v. Sadebeck. Berlin, 1873. Quenstedt, Grundriss d. bestimmenden u. rechnenden Krystallographie. Tübingen, 1873. Groth, Physikalische Krystallographie. 2. Aufl. Leipzig, 1885.

C. Klein, Einleitung in die Krystallberechnung. Stuttgart, 1876.

Sadebeck, Angewandte Krystallographie. Berlin, 1876 (II. Bd. von Rose-Sadebeck's Elementen der Krystallographie).

Mallard, Traité de Cristallographie géométrique et physique. Tome I. Paris 1879.

Sohncke, Entwickelung einer Theorie der Krystallstructur. Leipzig, 1879.

Liebisch, Geometrische Krystallographie. Leipzig, 1881.

Brezina, Methodik der Krystallbestimmung. Wien, 1884.

Für das Studium der chemischen Eigenschaften und der chemischen Zusammensetzung der Mineralien sind zu empfehlen:

Fresenius, Anleitung zur qualitativen Analyse. 14. Aufl. 1874.

H. Rose, Handbuch der analytischen Chemie. Herausgeg. v. Finkener. 2 Bde. 1871. Wöhler. Die Mineralanalyse. Göttingen, 1862.

Plattner, Die Probirkunst mit dem Löthrohre. 5. Aufl. von Th. Richter. Leipzig, 1877.

Rammelsberg, Handbuch der Mineralchemie. 2. Aufl. Leipzig, 1875.

Hirschwald, Löthrohrtabellen. Leipzig u. Heidelberg, 4875.

J. Landauer, Die Löthrohranalyse. 2. Aufl. Berlin, 1881.

Mit der mikroskopischen Structur der Mineralien beschäftigen sich: Rosenbusch, Mikroskopische Physiographie der petrographisch wichtigsten Mineralien. Stuttgart, 1873.

Zirkel, Die mikroskopische Beschaffenheit der Mineralien und Gesteine. Leipzig, 1873. Fouqué u. Michel-Lévy, Minéralogie micrographique. Paris, 1879.

E. Cohen, Sammlung von Mikrophotographien zur Veranschaulichung der mikroskopischen Structur d. Mineralien und Gesteine. 10 Lieferungen. Stuttgart, 1881—1883.

Ueber die Bildung und Umbildung der Mineralien vergleiche man:

G. Bischof, Lehrbuch der chemischen und physikalischen Geologie. 2. Aufl. Bonn, 1863—66.

Volger, Studien zur Entwickelungsgeschichte der Mineralien. Zürich, 1854.

Blum, Die Pseudomorphosen des Mineralreichs. Stuttgart 1843; nebst vier Nachträgen 1847, 1852, 1863, 1879.

J. Roth, Allgemeine und chemische Geologie. I. Bd. Berlin, 1879.

Die Paragen esis von Mineralien beschreibt das treffliche ältere Werk:

Breithaupt, Die Paragenesis der Mineralien. Freiberg, 1849.

Als wichtige fortlaufende Quellen des mineralogischen Studiums oder Zeitschriften mit Abhandlungen mineralogischen Inhalts sind besonders zu nennen:

Neues Jahrbuch für Mineralogie, Geologie und Petrefaktenkunde, vormals von Leonhard und Geinitz, dann von Benecke, Klein und Rosenbusch, jetzt von Bauer, Dames und Liebisch. Stuttgart, seit 1833.

Mineralogische Mittheilungen, gesammelt von G. Tschermak. Wien, 1872—1878. Fortgesetzt u. d. T. Mineralogische und petrographische Mittheilungen, seit 1878.

Zeitschrift für Krystallographie u. Mineralogie. Von P. Groth. Leipzig, seit 1877.

Zeitschrift der deutschen geologischen Gesellschaft. Berlin, seit 1849.

Sitzungsberichte d. math.-naturw. Klasse der k. k. Akademie d. Wissensch. zu Wien. The mineralogical Magazine and Journal of the Mineralogical Society of Great Britain and Ireland. London, seit 1876.

Bulletin de la société minéralogique de France. Paris, seit 1878.

Geologiska Föreningens i Stockholm Förhandlingar. Stockholm, seit 1872.

N. v. Kokscharow, Materialien zur Mineralogie Russlands. Bd. 1-8.

Geschlossen sind:

Hessenberg, Mineralogische Notizen. Heft 1-11.

Kenngott, Uebersicht der Resultate mineralogischer Forschungen. 1844—1865.

Ueber Geschichte der Mineralogie handeln:

Marx, Geschichte der Krystallkunde. Carlsruhe u. Baden, 1825.

Lenz, Mineralogie der alten Griechen und Römer. Gotha, 1861.

v. Kobell, Geschichte der Mineralogie von 1650-1860. München, 1864.

Allgemeiner Theil.

Erster Abschnitt.

Physiologie und Terminologie der Mineralien.

Erstes Hauptstück.

Von den morphologischen Eigenschaften der Mineralien.

§ 8. Eintheilung. Die krystallinischen Mineralien zeigen in ihren frei ausgebildeten Varietäten die streng gesetzlichen Formen der anorganischen Individuen, deren genaue Auffassung von der grössten Wichtigkeit ist. In den aggregirten oder zusammengesetzten Varietäten dagegen treten eigenthümliche, durch die Aggregation selbst bedingte Formen auf, welche zum Theil mit den Formen der amorphen Mineralien übereinstimmen. Demgemäss zerfällt dieses Hauptstück in Krystallographie oder Morphologie der Krystalle, und in Morphologie der krystallinischen Aggregate und der nicht krystallinischen Mineralien, an welche sich eine kurze Betrachtung der secundären Formen anschliessen wird, in welchen gewisse Mineralien recht häufig vorkommen.

I. Abtheilung. Krystallographie.

§ 9. Begrenzungselemente der Krystalle. Krystallsysteme. Die Krystalle sind die ebenflächigen, mehr oder weniger regelmässig gebildeten Gestalten der vollkommenen anorganischen Individuen. Flächen sind diejenigen Ebenen, welche den Krystall äusserlich begrenzen, Kanten diejenigen Linien, welche durch das Zusammentreffen zweier Flächen gebildet werden, Ecken diejenigen Punkte, in denen drei oder mehr Kanten oder Flächen zusammenstossen.

Betreffs der Anzahl der Flächen (F), Ecken (E) und Kanten (K) gilt der Satz: F + E = K + 2, woraus K = E + F - 2, oder F = K - E + 2.

An allen vollslächig ausgebildeten Krystallen wird beobachtet, dass für jede Fläche auf der entgegengesetzten Seite des Krystalls eine mit ihr parallele Fläche zugegen ist, so dass es hier lauter Flächen paare sind, welche den Krystall begrenzen.

Eine Krystallfläche erleidet keine Veränderung ihres krystallographischen Charakters, wenn dieselbe parallel mit sich selbst verschoben gedacht wird; es kommt also nicht auf die absolute, sondern nur auf die relative Lage derselben an.

Unter einer Zone versteht man den Inbegriff von mindestens drei Flächen, welche unter einander lauter parallele Kanten an dem Krystall bilden, oder welche einer und derselben Linic im Raume parallel sind; diese in einer Zone liegenden Flächen heissen tautozonal, und die gerade Linie, mit Bezug auf welche solcher Parallelismus stattfindet, wird Zonenlinie oder Zonenaxe genannt. Die Lage einer Zone ist bestimmt durch Angabe zweier Flächen derselben, welche einander nicht parallel sind. Durch Erhöhung oder Verminderung der Temperatur erleidet der Zonenverband keine Störung oder Beeinträchtigung.

Gleich wert hige Flächen eines Krystalls sind solche, von denen bei einer vollkommenen Ausbildung desselben niemals die eine ohne die anderen auftreten kann. Da wegen der Möglichkeit einer parallelen Verschiebung die gleichwerthigen Flächen nicht denselben Abstand von dem Mittelpunkte des Krystalls zu haben brauchen, so können sie unter einander sehr verschiedene Grösse und Gestalt besitzen, bedingt durch die zufälligen Umstände, welche die Ausbildung des Krystalls begleiteten. Die gegenseitige Richtung indessen, unter welcher sich die gleichwerthigen Flächen einer krystallisirten Substanz schneiden, ist, so lange keine Aenderung der Temperatur eintritt, allemal constant, die Winkel, welche sie mit einander einschliessen, sind stets dieselben. Es ist dies das Gesetz von der Constanz der Kantenwinkel.

Die an einem Krystall vorhandenen unter einander gleichwerthigen Flächen denkt man sich, sofern dies nicht schon der Fall ist, zu einer selbständigen Gestalt vereinigt, welche eine einfache Krystallform genannt wird; eine einfache Krystallform wird also blos von gleichwerthigen Flächen begrenzt. Diese einfachen Krystallformen sind theils geschlossene, deren Flächen den Raum ringsum allseitig abschliessen, theils offene, welche den Raum nach gewissen Richtungen hin offen lassen. Die Zahl der Flächen einer einfachen Form beträgt höchstens 48, mindestens 2. Eine Krystallgestalt, welche von den Flächen mehrer, neben einander ausgebildeter einfacher Formen begrenzt wird, nennt man eine Combination dieser Formen; eine solche weist daher ungleichwerthige Flächen auf. Die Durchschnittslinien zweier Flächen, welche zwei verschiedenen einfachen Formen angehören, heissen Combinationskanten.

Um tiberhaupt die Krystalle einer mathematischen Untersuchung unterwersen zu können, bezieht man ihre Gestalt auf Axen, d. h. auf Linien, welche durch den Mittelpunkt der Krystalle gezogen gedacht werden und welche in zwei gegentiberliegenden gleichartigen Flächen, Kanten oder Ecken übereinstimmend endigen. Die Axen sind ein Goordinatensystem, welches man den Gestalten im Raum zu Grunde legt, um die Lage der Flächen darauf zu beziehen und einen mathematischen Ausdruck für die Bezeichnung derselben zu gewinnen. Alle Theile des Krystalls liegen regelmässig oder symmetrisch um dieses Kreuz von idealen einander durchschneidenden Linien vertheilt.

Die Axen sind im Allgemeinen die Durchschnittslinien dreier Ebenen (Axenebenen), welche parallel gedacht werden zu drei Krystallflächen, die ihrerseits entweder unmittelbar oder nach ihrer Verlängerung eine Ecke bilden und, wenn sie auch nicht an dem Krystall auftreten, wenigstens daran möglich sein müssen. Auf dieselben Axenrichtungen gelangt man, wenn man die drei, einander nicht parallelen Kanten,

welche von den drei ausgewählten Flächen gebildet werden, parallel mit sich in den Krystall versetzt, so dass sie dort durch einen gemeinsamen Durchschnittspunkt gehen.

Mit Rücksicht auf den durch die verhältnissmässige Länge gegebenen Werth, auf die Anzahl und gegenseitige Lage der Axen lassen sich die Krystalle in sechs verschiedene Abtheilungen oder Systeme bringen, wie folgt!):

Die verschiedenen Krystallformen werden bezogen:

- I. Auf gleichwerthige Axen: drei Axen von gleicher Länge schneiden sich unter rechten Winkeln: 4) Reguläres System.
- II. Auf Axen von zweifach verschiedenem Werth:
 - a) zwei gleichwerthige Axen schneiden sich in einer Ebene unter rechtem Winkel, eine dritte von abweichendem Werth steht rechtwinkelig darauf: 2) Tetragonales System.
 - b) drei gleichwerthige Axen schneiden sich in einer Ebene unter 60°,
 eine vierte von abweichendem Werth steht rechtwinkelig darauf:
 3) Hexagonales System.
- III. Auf Axen von dreifach verschiedenem Werth:
 - a) drei Axen, alle von abweichendem Werth, kreuzen sich rechtwinkelig:
 4) Rhombisches System.
 - b) zwei ungleichwerthige Axen schneiden sich unter schiefem Winkel, eine dritte von verschiedenem Werth kreuzt beide rechtwinkelig:
 5) Monoklines System.
 - c) drei Axen von verschiedenem Werth kreuzen sich schiefwinkelig:
 6) Triklines System.

Das reguläre System begreift nur geschlossene Formen, in den übrigen Krystallsystemen spielen offene Formen eine mehr oder weniger wichtige Rolle.

Man kann auch den Begriff eines Krystallsystems so definiren, dass man dasselbe als die Gesammtheit aller Krystallformen bezeichnet, welche bei vorhandener Vollslächigkeit denselben Grad von Symmetrie besitzen. Eine Symmetrie-Ebene (oder ein Hauptschnitt) ist diejenige Ebene, nach welcher ein Krystall symmetrisch ist, d. h. die den Complex aller möglichen Flächen des Krystalls in zwei llälften zerlegt, welche unter sich genau gleich und entgegengesetzt sind, von welthen die eine das Spiegelbild der anderen mit Bezug auf diese Symmetrie-Ebene darstellt. Dabei brauchen die entsprechenden Flächen beiderseits nicht in gleichen Entfernungen vom Hauptschnitt vorhanden zu sein, sondern sie müssen nur Gleichheit der Lage gegen den letzteren aufweisen, womit es alsdann zusammenhängt, dass zu beiden Seiten desselben die entsprechenden Kanten und Ecken gleiche Winkel besitzen, und die gleichwerthigen Begrenzungselemente übereinstimmend auf einander folgen. Eine Symmetrie-Ebene hat stets die Richtung einer vorhandenen oder möglichen Krystallsläche. - Die Richtung einer senkrecht auf eine Symmetrie-Ebene gezogenen Linie nennt man die Symmetrie-Axe; es ist eine Gerade, um welche man den Krystall um den aliquoten Theil einer ganzen Um-

⁴⁾ V. v. Lang (Lehrb. d. Krystallogr. S. 99) u. Sohncke (Ann. d. Phys. u. Chem. Bd. 432) haben auf verschiedenem Wege den Beweis erbracht, dass in der That nur sechs Krystallsysteme möglich sind. Vgl. auch Sohncke, Entwickelung einer Theorie der Krystallstructur. Leipzig, 4879.

drehung derart drehen kann, dass er darauf in allen seinen Punkten mit Punkten seiner Anfangslage zusammenfällt. Gleichwerthig heissen zwei Symmetrie-Axen, wenn die Anordnung der Kanten und Flächen um die eine von ihnen dieselbe ist, wie um die andere, oder wenn diese Axen beliebig mit einander vertauscht werden können, ohne dass dadurch die Krystallform verändert wird. — Als Haupt-Symmetrie-Ebene gilt diejenige, in welcher sich mehre Symmetrie-Axen von gleich em Werth befinden; das Vorhandensein einer oder mehrer Haupt-Symmetrie-Ebenen bedingt natürlich einen höheren Grad der Regelmässigkeit in der Ausbildung der betreffenden Krystallgestalt. Die Normale auf einer solchen Haupt-Symmetrie-Ebene bezeichnet man als Haupt-Symmetrie-Axe oder Hauptaxe. In der Hauptaxe schneiden sich daher zwei oder mehr gleichwerthige Symmetrie-Ebenen.

Betrachtet man die vollslächigen Krystalle nach ihrer Symmetrie, nach dem Vorhandensein oder Fehlen der beiden Arten von Symmetrie-Ebenen, so ergeben sich folgende sechs Abtheilungen, welche sich mit den oben genannten sechs Krystallsystemen decken:

- I. Krystalle mit drei rechtwinkelig auf einander stehenden gleichwerthigen Il aupt-Symmetrie-Ebenen (mit drei gleichwerthigen Hauptaxen), und sechs gewöhnlichen Symmetrie-Ebenen, welche die Winkel der letzteren halbiren: 4) Reguläres System.
- II. Krystalle mit einer Haupt-Symmetrie-Ebene (mit einer Hauptaxe):
 - a) ausserdem mit vier gewöhnlichen Symmetrie-Ebenen, senkrecht auf der Hauptebene: 2) Tetragonales System.
 - b) ausserdem mit sechs gewöhnlichen Symmetrie-Ebenen, senkrecht auf der Hauptebene: 3) Hexagonales System.
- III. Krystalle ohne Haupt-Symmetrie-Ebene (ohne Hauptaxe):
 - a) mit drei auf einander senkrechten gewöhnlichen Symmetrie-Ebenen:
 4) Rhombisches System.
 - b) mit blos einer gewöhnlichen Symmetrie-Ebene: 5) Monoklines System.
 - c) ohne Symmetrie-Ebene überhaupt: 6) Triklines System.

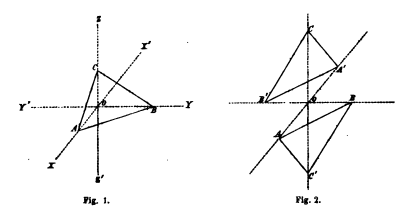
Es ist ein Grundgesetz der Krystallographie, dass, wenn mit einer Form andere in Combination treten, dies nur solche sind, welche denselben Grad der Symmetrie besitzen. — Durch Erhöhung oder Verminderung der Temperatur wird die Zugehörigkeit eines Krystalls zu einer dieser sechs Symmetrie-Abtheilungen nicht verändert.

§ 10. Lage und Bezeichnung der Flächen. Diejenigen Abschnitte, welche irgend eine Fläche nach entsprechender Vergrösserung an den Axen hervorbringt, werden, gemessen vom Durchschnittspunkt der letzteren, Parameter genannt. OA, OB, OC sind die Parameter der Fläche ABC (Fig. 1).

Von den sechs Halbaxen eines dreilinigen Axenkreuzes werden diejenigen drei, welche den vorderen oberen rechten Oktanten begrenzen, als positiv (oder mit ungestrichelten Buchstaben) als X, Y, Z, die drei anderen als negativ, X, Y, Y, Y, Y eingeführt (Fig. 4): also die verticale Axe ist oben, die Queraxe rechts, die Längsaxe vorne positiv.

Die auf den ersteren positiven Axenästen hervorgebrachten Abschnitte werden

hei der Aufzählung der Parameter gleichfalls als positiv oder ungestrichelt, die auf den anderen negativen erzeugten ebenso als negativ oder gestrichelt angegeben. Bezeichnet man abgekurzt OA, OB, OC als a, b, c, so wird die Lage der Fläche



ABC (Fig. 4) durch die Parameter a:b:c ausgedrückt; diejenige der Fläche ABC (vorne unten rechts) durch a:b:-c, diejenige der Fläche A'B'C (hinten oben links) durch a:b:c (Fig. 2).

Wenn man die drei Parameter einer Fläche alle mit derselben Zahl multiplicirt, oder durch dieselbe dividirt, so erhält man die Parameter keiner neuen anderen Fläche, sondern nur einer solchen, welche mit der vorigen parallel ist, weil dadurch die bezügliche Lage am Axenkreuze sich nicht verändert. So repräsentirt 3a:3b:3c, oder $\frac{1}{4}a:\frac{1}{4}b:\frac{1}{4}c$ keine andere Fläche als a:b:c. Eine jede Fläche dagegen, welche mit Bezug auf eine gegebene andere abweichende Parameter-Verhältnisse besitzt, hat auch eine andere Lage als diese, ist mit ihr nicht parallel; so ist 2a:3b:c eine ganz abweichend gerichtete Fläche als a:b:c.

Jede Krystallfläche liegt an einem dreilinigen Axenkreuz so, dass sie entweder:

- 4) alle drei Axen schneidet, oder
- 2) zwei Axen schneidet, der dritten parallel geht, oder
- 3) nur eine Axe schneidet, den beiden anderen parallel geht. Ein fernerer Fall ist nicht denkbar.

Geht eine Fläche einer Axe parallel, kann also für die letztere kein endlicher Parameter angegeben werden, so gelangt dies dadurch zum Ausdruck, dass der betreffende Parameter als unendlich gross (∞) bezeichnet wird.

Unter einer Form versteht man, wie schon oben S. 40 angedeutet, in der Krystallographie den Inbegriff von solchen Flächen, welchen ein und dasselbe Parameterverhältniss zukommt, also den vollzähligen Complex von lauter isoparametrischen Flächen. Soll nicht jede einzelne Fläche für sich, sondern die Gesammtheit aller gleichen, eine einfache Form bildenden Flächen auf einmal bezeichnet werden, so pflegt man das Zeichen der einzelnen Fläche mit einer Klammer zu umschliessen.

So bedeutet also (a : b : c) gemeinsam die Flächen:

a:b:c a:b:c a:b:c a:b:c a:b:-c a:a:-b:-c a:a:-b:-c a:a:-b:-c a:a:-b:-c a:a:-b:-c. ($\infty a:\infty b:c$) bedeutet die eingeklammerte Fläche und ausserdem noch $\infty a:\infty b:-c$. Doch werden auch oft, wo kein Missverständniss zu besorgen ist, die Klammern weggelassen.

Bei der Betrachtung der Gestalten eines krystallisirten Minerals geht man von einer ausgewählten Form, der Grundform aus, deren Fläche man das Parameterverhältniss a:b:c zuschreibt, indem dessen einzelne Glieder als Einheit gesetzt werden. Dieses Parameterverhältniss, also das Zahlenverhältniss der Parameterlängen, wird gewöhnlich das Axenverhältniss genannt, welches auf die Form gebracht zu werden pflegt, dass wenigstens eine der drei Zahlen als 4 erscheint; z. B.: 0,8584 . . . : 4: 1,3697 . . . , d. h. wenn die Fläche der Grundform von der einen Axe die Länge 4 abschneidet, so trifft sie die beiden anderen in den Entfernungen 0,8584 . . . und 1,3697 . . . Diese Werthe sind mit Ausnahme von 4 irrrational.

Die Lage irgend einer Fläche einer anderen Form, welche an derselben krystallisirten Substanz auftritt, wird aber nicht sowohl durch das Zahlenverhältniss ihrer eigenen Parameterlängen ausgedrückt, als vielmehr durch die Angabe, das Wievielfache ihre Parameter sind von den entsprechenden, auf dieselben Axen bezogenen Parametern der Grundform. Die ganze Krystallwelt ist nun aber von dem allgemeinen, zuerst (1785) von Hauy durch Erfahrung gefundenen Grundgesetz beherrscht, dass, wenn an einem Krystall eine Fläche das Parameterverhältniss a: b: c hat, dann an demselben Krystall neben dieser Grundform nur solche ferneren Flächen vorhanden oder möglich sind, in deren allgemeinem Parameterverhältniss ma:nb:rc die Coëfficienten m, n, r wechselnde rationale Zahlen (oder theilweise ∞) und ausserdem insbesondere recht einfache Zahlen sind. Solche Formen, welche nur nach irrationalen Werthen dieser Coëfficienten abgeleitet werden können, sind also in der Krystallwelt unmöglich; sie lassen sich zwar geometrisch construiren, haben aber keine objective Realität in der Natur. Man nennt dieses merkwürdige Gesetz dasjenige der Rationalität der Ableitungs-Goefficienten. Dasselbe beschränkt daher die Combinationsfähigkeit von Gestalten noch in dem Falle, wo das Gesetz der Symmetrie sie zuliesse.

Hat eine Fläche das Parameterverhältniss a:b:c, so hat z. B. eine andere das Verhältniss 2a:b:c, eine andere a:3b:c, eine weitere a:2b:3c, eine fernere $2a:\infty b:c$, oder $a:\infty b:\infty c$. Ist das Axenverhältniss für die Fläche a:b:c, in Zahlen ausgedrückt, =0.8584...:1:1.3697..., so ist dasjenige für die Fläche mit dem Parameterverhältniss 2a:b:3c=1.7168...:1:1.1091...

Im Allgemeinen ist also die Grundform eines Krystalls bestimmt durch die Kenntniss 1) der drei Axenwinkel (α der Axenwinkel zwischen Z und Y in Fig. 1, β der zwischen X und Z, γ der zwischen X und Y; 2) der Axenlängen (a = OA in Fig. 1, b = OB, c = OC), von denen, da die eine = 1 gesetzt wird, nur zwei zu bestimmen sind. Diese fünf von einander unabhängigen Grössen heissen die Elemente des Krystalls.

Die im Vorstehenden befolgte Methode, die Flächen durch Symbole anzugeben, welche die das Axenverhältniss andeutenden Buchstaben enthalten und

nebstdem die rationalen Coëfficienten für die Axenabschnitte aufführen, rührt von Christian Samuel Weiss her. Sie empfiehlt sich durch ihre unmittelbare Anschaulichkeit namentlich bei den anfänglichen allgemeinen Darlegungen der Verschiedenheiten der Flächenlage, während sie in Folge ihrer Länge und Umständlichkeit zu wissenschaftlichen Beschreibungen minder geeignet erscheint.

Eine zweite krystallographische Bezeichnungsweise ist diejenige von Carl Friedrich Naumann, welche in diesen Elementen zu Grunde gelegt wird, und deshalb später ihre specielle Erläuterung findet. Im Gegensatz zu der Flächen-bezeichnung von Weiss unternimmt sie kurz und logisch, den Körper als solchen, also den Inbegriff sämmtlicher seiner Flächen, durch ein Symbol zu repräsentiren, wobei natürlich auf die Angabe einer einzelnen von den gleichen Flächen verzichtet werden muss. Auch diese Methode zeichnet sich dadurch aus, dass die Zeichen unmittelbar und ohne Schwierigkeit eine Vorstellung über die Lage der Flächen gewähren.

Nach einer dritten, der sogenannten Miller 'schen 1) Methode werden anstatt der Coefficienten deren reciproke Werthe unmittelbar nebeneinander geschrieben. Letztere werden Indices genannt und allgemein mit h, k, l bezeichnet. Sind für die Axenschnitte a, b, c die Coefficienten m, n, r, so ist

$$m: n: r = \frac{1}{h}: \frac{1}{k}: \frac{1}{l}$$
 sowie $h: k: l = \frac{1}{m}: \frac{1}{n}: \frac{1}{r}$

Die drei Zahlen h, k, l sind, als Nenner von Brüchen mit dem Zähler l, den Abschnitten der Fläche an den drei Axen umgekehrt proportional, während die Goefficienten der Weiss'schen und Naumann'schen Symbole diesen Abschnitten direct entsprechen. Um nun aus den Coefficienten m, n, r die Indices h, k, l zu erhalten, kann man auf zweierlei Weise verfahren:

Entweder man nimmt statt der Coefficienten deren reciproke Werthe und bringt das entstehende Verhältniss auf ganze Zahlen, welche dann die Indices darstellen.

In dem Parameterzeichen a:2b:3c werden statt der Coëfficienten 4,2,3 deren reciproke Werthe $\frac{1}{4},\frac{1}{3}$, gesetzt, welche der Multiplication mit 6 bedürfen, um auf ganze Zahlen gebracht zu werden und dann zuerst $\frac{a}{1},\frac{a}{3},\frac{a}{3}$, darauf als Indices (632) liefern.

Oder man bringt die Goëfficienten durch Division mit einer gemeinsamen Zahl auf die Form $\frac{4}{m}$, und schreibt die so erhaltenen drei Nenner als Indices an.

In dem Parameterzeichen a:2b:3c werden die Coëfficienten 1, 2, 3 durch Division mit 6 (zuerst auf die Form $\frac{1}{6}$, $\frac{3}{6}$, $\frac{3}{6}$ oder) auf die Form $\frac{1}{6}$, $\frac{1}{2}$, $\frac{1}{2}$ gebracht, woraus sich abermals die Indices (632) ergeben.

Das Zeichen $3a:\frac{3}{2}b:c$ wird zuerst in 6a:3b:2c verwandelt, welches sodann die Indices (123) liefert.

Die Indices der Grundform, deren Parameter = a : b : c, sind offenbar (111).

⁴⁾ Diese Bezeichnung sollte eigentlich die *Grassmann*'sche heissen, weil sie bereits im Jahre 1829 von *Grassmann* in seinem trefflichen Werke "Zur physischen Krystallonomie" aufgestellt und angewendet wurde. Auch *Frankenheim* hat sie in demselben Jahre in seiner Abhandlung über die Cohäsion der Krystalle angedeutet und später consequent durchgeführt.

 $a: \infty b: c$ liefert nach dem zuerst angegebenen Verfahren das Verhältniss $\frac{4}{4}: \frac{4}{\infty}: \frac{4}{4}$, d. h. die Indices (101). Ebenso ist $a: \infty b: \infty c = (400)$.

Auch hier werden die Indices, welche sich auf die drei Halbaxen im vorderen oberen rechten Oktanten beziehen, als positiv oder ohne weiteres Nebenzeichen geschrieben, während die Indices für die drei anderen Halbaxen oben ein Minuszeichen erhalten; also a:b:c=111; a:b:-c=111. Dadurch ist es möglich, jede einzelne Fläche der Gestalt besonders zu bezeichnen. Will man aber sämmtliche gleiche zusammengehörende Flächen, also die vollständige einfache Krystallform durch ein einziges Symbol repräsentiren, so pflegt man die Indices in Klammern zu setzen; also (a:b:c)=(111), d. h. 111 selbst und die sieben anderen dazu gehörigen Flächen 111, 111, 111, 111, 111, 1117.

§ 11. Projection. Um eine Übersicht über die Formen eines Krystalls zu gewinnen und insbesondere die Zonenverhältnisse desselben hervortreten zu lassen, wird eine sogenannte Projection seiner Flächen vorgenommen. Man bedient sich dabei namentlich zweier Methoden, der Linearprojection (der Quenstedt'schen) und der sphärischen oder Kugelprojection (Neumann'schen oder Miller'schen) 1).

Die erstere Methode besteht darin, jede Flache durch eine gerade Linie darzustellen, und zwar durch diejenige, in welcher sie die Ebene der Zeichnung durchschneiden würde, wenn man sich sämmtliche Flächen durch einen einzigen Punkt gelegt vorstellt. Man denkt sich den Krystall so gerichtet, dass die zu seiner Verticalaxe senkrechte, also horizontale Ebene parallel wird der Projectionsebene, d. h. der Papiersläche, und verschiebt nun in der Vorstellung alle Flächen des Krystalls parallel mit sich selbst so weit, bis sie sich in einem Punkte schneiden, welcher von dem Mittelpunkt der Zeichnung in verticaler Richtung um die Länge der Verticalaxe der Grundform absteht. Jedes Paar von parallelen Flächen fällt dabei natürlich zu einer einzigen Fläche zusammen, welche dann die Projectionsebene in einer Linie (Sectionslinie) schneidet, die ihrerseits ausgezogen wird. Die Fläche, welche der Projectionsebene parallel gestellt wurde, liefert in der Zeichnung selbstverständlich keine Linie. Schneiden sich zwei oder mehre Sectionslinien in einem Punkte, so zeigt dies an, dass die denselben entsprechenden Flächen in einer Zone liegen, deren Zonenaxe eben jenen Schnittpunkt (Zonenpunkt) als Projectionspunkt liefert. Wenn es sich aber um einen Zonenverband handelt, zu welchem die Projectionsebene als Krystallfläche selbst gehört, so geht die Zonenaxe der Projectionsebene parallel und alle sonst in solche Zone fallenden Flächen liefern ein System paralleler Sectionslinien, deren gemeinsame Richtung parallel der Zonenaxe ist. - Offenbar kann auch jede andere Krystallfläche als Projectionsebene gewählt werden. Bei einer hinreichend genauen Construction gestattet die Linearprojection, das Symbol einer Fläche zu bestimmen, welche sich an zwei Zonen betheiligt.

Die sphärische Projectionsmethode besteht darin, dass die Flächen des

⁴⁾ Beide Methoden wurden von F. E. Neumann ersonnen, die erstere von ihm nur angedeutete aber später von Quenstedt ausführlich entwickelte, 1885, die zweite, insbesondere durch Miller zur Verbreitung gelangte, schon 1823.

Krystalls als Punkte projicirt werden. Man denkt sich um einen Punkt des Krystalls als Centrum eine Kugelfläche von beliebigem Radius construirt und darauf, von diesem Mittelpunkt aus, gegen die Krystallflächen senkrechte Linien gezogen, welche verlängert die Kugeloberfläche in Punkten treffen. Jede Krystallfläche liefert so auf der Kugeloberfläche einen Punkt, den Pol der Krystallfläche genannt, durch welchen dieselbe ihrer Lage nach vollständig bestimmt ist.

Da die Senkrechten, welche vom Centrum aus auf die Flächen einer Zone gezogen werden, sämmtlich in einer Ebene liegen, die auch ihrerseits durch das Centrum geht, eine so gerichtete Ebene aber allemal die Kugeloberfläche in einem grössten Kreise schneidet, so müssen die Pole aller tautozonalen Flächen auf einem grössten Kreise liegen.

Nun handelt es sich darum, von der Kugelobersläche mit den darauf gelegenen Flächenpolen durch die Projection ein Bild in der Ebene zu entwerfen. Dies geschieht nicht etwa so, dass die Projection die Kugel aus einer grösseren Entfernung gesehen, bildlich darstellt, sondern in der Weise, dass dieselbe gleichsam die Innenansicht der Kugel ist, welche sich einem in der Kugelfläche befindlichen Auge darbietet. Man wählt zur Projectionsebene eine durch den Mittelpunkt gehende Ebene, welche die Kugel in dem sog. Grundkreis schneidet. Nimmt man dazu diejenige Ebene, welche senkrecht steht zu den Flächen der verticalen prismatischen Zone des Krystalls, also der horizontalen Basis parallel geht, so liegen nattrlich die Pole aller vertical gerichteten Flächen in dem Grundkreis. Die eine der beiden durch den Grundkreis getrennten Kugelhälften wird nun so auf dessen Ebene projicirt, dass man sich das Auge in den am weitesten entfernten Punkt der anderen Kugelhälfte versetzt denkt, welcher von allen Punkten des Grundkreises um 900 absteht. Wenn man also vom Mittelpunkt der Kugel aus nach derjenigen Seite, welche ihrer abzubildenden Hälfte entgegengesetzt ist, eine Senkrechte zur Ebene des Grundkreises zieht, und den Punkt, in welchem dieses Loth die Kugeloberfläche trifft, mit allen Flächenpolen jener Hälfte durch gerade Linien verbindet, so sind die Punkte, in denen diese Linien die Grundkreisebene schneiden, die Projectionen der Flächenpole. Bei dieser Projection der halben Kugelfläche auf die Ebene des Grundkreises erscheint jeder auf der Kugel befindliche Kreis als Kreis oder als Durchmesser des Grundkreises; jeder grösste Kreis auf der Kugel, welcher die Pole einer Flächenzone enthält, erscheint als Durchmesser oder als Kreisbogen (Zonenkreis), welcher den Grundkreis in den Enden eines Durchmessers desselben schneidet. Alle Zonen, welche senkrecht zu derjenigen des Grundkreises stehen, stellen sich als Durchmesser dar. Bei der oben angegebenen Wahl des Grundkreises sind die Pole der einzelnen Flächen der Verticalzone unmittelbar durch die Winkel ihrer Normalen gegeben, indem diese letzteren in der Ebene des Grundkreises selbst liegen. Der Pol der horizontalen Basis erscheint dann in dieser Projection als Mittelpunkt des Grundkreises.

Diese sphärische Projectionsmethode ist sehr bequem für die Sichtbarmachung und Ermittelung der Zonenverhältnisse, sowie für die Darstellung des Zusammenhangs zwischen der Form und den physikalischen Eigenschaften der Krystalle, indem z. B. die optischen Elasticitätsaxen, die optischen Axen für die verschiedenen Farben als Punkte markirt werden können, in welchen diese Richtungen die Kugelfläche treffen.

Sie gewährt ferner den Vortheil, dass die wichtigsten krystallographischen Rechnungen mit ihrer Hülfe auf einfache Probleme der sphärischen Trigonometrie zurückgeführt werden können. Da es die Normalenwinkel, d. h. die Supplemente der körperlichen Winkel der Flächen sind, welche stets bei diesen Projectionen gebraucht, auch meistens bei den Berechnungen zu Grunde gelegt werden, so hat *Miller* vorgeschlagen, anstatt der wahren Winkel stets diese, bei der Messung unmittelbar gefundenen Supplemente anzuführen.

§ 12. Zonenverband. Eine Krystallstäche, welche zugleich in zwei Zonen, also in der Durchkreuzung derselben gelegen ist, geht sowohl der Zonenaxe der einen als derjenigen der anderen parallel und ist deshalb dadurch vollkommen

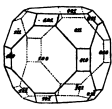


Fig. 3.

bestimmt, da überhaupt eine Ebene durch zwei derselben parallele gerade Linien ihrer Richtung nach gegeben ist. Sind daher die zwei Zonen bekannt, so ist die Fläche in ihrer Durchkreuzung auch bekannt.

In Fig. 3 bildet z. B. die Fläche 111 eine Zone mit 400 und 011, ferner mit 101 und 010, sodann auch mit 001 und 110. — Die Fläche 110 liegt in einer Zone mit 100 und 010, sowie mit 111 und 111.

Eine Zone ist aber ihrerseits bekannt, sofern die Durchschnittslinie zweier in derselben liegender nicht paralleler Flächen bekannt ist. Die Indices dieser Durchschnittslinie [u, v, w] nennt man das Zonensymbol oder Zonenzeichen. Haben die beiden Flächen die Indices hkl und h'k'l', so ist

$$u = kl' - lk'$$
, $v = lh' - hl'$, $w = hk' - kh'$ 1).

Sind die bekannten Indices einer Fläche z. B. (111), die einer anderen (123), so erhält man nach Vorstehendem das Symbol ihrer Zone, indem man die Indices der einen Fläche zweimal hintereinander schreibt, darunter die der anderen ebenfalls zweimal setzt, sodann die erste und letzte Colonne weglässt und nun bei dem Rest den ersten oberen Index mit dem zweiten unteren multiplicirt, darauf den zweiten oberen mit dem ersten unteren multiplicirt und alsdann die beiden Producte von einander abzieht, deren Differenz den ersten Index u des gesuchten Zonensymbols liefert. Durch entsprechende Fortsetzung des Verfahrens dieser kreuzweisen Multiplication erhält man auch die beiden anderen Indices derselben.

$$u=(1\times3)-(1\times2)=1$$
; $v=(1\times1)-(1\times3)=-2$; $w=(1\times2)-(1\times1)=1$.

Also ist das Zonensymbol hier [121]; aus den Indices zweier Flächen (201) und (110) würde man so das Zonenzeichen [112] erhalten; dasjenige für die beiden Flächen (201) und (314) ist [152].

Da die Indices stets ganze rationale Zahlen sind, so müssen es auch die Grössen u, v, w sein.

Wenn eine Fläche R mit zwei anderen, Q und S, in einer Zone liegen soll, so müssen die Indices der Fläche einer besonderen Bedingung genügen. Diese besteht darin, dass, wenn die Indices von $R = h \, k \, l$ sind, und das Zonensymbol von

⁴⁾ Die theoretische Ableitung dieser Zonenregeln, welche hier nur als solche gegeben werden können, mag man z. B. in *H. Karsten*, Lehrb. d. Krystallogr. S. 48, oder *Groth*, Physikal. Krystallogr. 4876. S. 465 nachsehen.

Q und S nach der eben angeführten Berechnung [uvw] ist, alsdann hu + kv + lw = 0.

Sind die Indices von Q und S z. B. (111) und (123), so ist ihr Zonensymbol, wie oben, [1 $\overline{2}$ 1]. Die Fläche R mit den Indices (432) liegt daher auch in dieser Zone, da (1 \times 4) + (-2 \times 3) + (4 \times 2) = 0. Ebenso gehört die Fläche ($\overline{3}$ 11) in die (z. B. die Flächen 201 und 314 aufweisende) Zone, deren Symbol [$\overline{1}$ 52] ist. — Anderseits erkennt man, dass die Fläche (112) dagegen nicht in der Zone [$\overline{1}$ 21] liegen kann, da man bei jener Addition der Producte nicht 0, sondern 1 erhält.

Das Zeichen $[u\,v\,w]$ einer Zone liefert daher auch die Gesammtheit aller möglichen zu ihr gehörigen Flächen, indem man für k und l in obiger Bedingungsgleichung der Tautozonalität nach und nach alle einfachen rationalen Zahlen 0, 1, 2 u. s. w. einsetzt und jedesmal das entsprechende h aus derselben berechnet.

Wie angeführt, ist eine Krystallfläche, welche zugleich in zwei Zonen liegt, dadurch vollkommen bestimmt. Man erhält nun die Indices des Durchschnittspunkts zweier Zonen, d. h. der in beiden liegenden Fläche auf dieselbe Weise, nach welcher man das Zonensymbol aus den Flächen-Indices entwickelt. Sind die Symbole der beiden Zonen [uvw] und [u'v'w'], so sind die Indices der in beiden liegenden Fläche hkl:

$$h = vw' - wv'$$
; $k = wu' - uw'$; $l = uv' - vu'$.

Das Zonensymbol der beiden Flächen (123) und (113) ist [301], dasjenige der beiden Flächen (011) und (122) ist [011]. Wird zufolge obigem Schema der nach Abtrennung der ersten und letzten Colonne vorgenommenen kreuzweisen Multiplication u. s. w. nunmehr mit diesen beiden Zonensymbolen selbst verfahren, so erhält man die gesuchten Indices (133) für diejenige Fläche, welche sowohl in der einen als in der anderen Zone liegt, also einerseits mit (123) und (113), anderseits mit (011) und (122) parallele Kanten bildet. Ebenso liegt die Fläche (531) in der Durchkreuzung der beiden Zonen [121] und [112].

Da die auf diese Weise berechneten Indices für eine in zwei Zonen liegende Fläche stets rational sind, so ist eine solche Fläche stets am Krystall möglich. Anderseits sind aber auch in einem Krystallsystem nur solche Flächen möglich, welche je zweien Zonen dieses Systems zugleich angehören.

Die Indices einer Fläche, welche die Kante zweier gleichartiger Flächen gleichmässig abstumpft, werden erhalten durch die Addition der Indices der letzteren bezüglich jeder Axe. So ist es eine Fläche mit den Indices (332), welche die Kante der beiden gleichartigen Flächen (211) und (121) gerade abstumpft.

Auch vermittels einfacher Sätze der analytischen Geometrie und an der Hand der Linearprojection können die im Vorstehenden angeführten Ermittelungen vorgenommen werden 1).

§ 43. Holoëdrie und Hemiëdrie. Neben den den Symmetriegesetzen vollkommen gehorchenden Krystallen gibt es in den meisten Krystallsystemen andere, welche bei übrigens gleichem Bau regelmässige Abweichungen von diesem Gesetz erkennen lassen. Vielfach zeigt es sich dabei, dass eine Form zwar ihre Flächen in genau derselben Lage besitzt wie eine andere, aber diese Flächen nur in der halben Anzahl aufweist, weshalb man von der einen Form auf die andere gelangt, wenn man die symmetrisch vertheilte Hälfte ihrer Flächen verschwinden

¹⁾ Vgl. darüber z. B. *Quenstedt*, Grundriss der bestimmenden und rechnenden Krystallographie 1873, S. 188. — *Klein*, Einleitung in die Krystallberechnung, 1876, S. 39.

lässt, webei die übrig bleibende Hälfte der Flächen für sich eine geschlossene, von unter einander gleichen Flächen begrenzte Gestalt bildet. Die erstere, vollslächig und vollkommen symmetrisch ausgebildete Form nennt man eine holoëdrische, die andere eine hemiëdrische, und dieses Auftreten einer Form mit ihrer halben Flächenzahl wird als Hemiëdrie bezeichnet. Dabei kann es verschiedene Modalitäten der Hemiedrie geben, je nachdem auf diese oder auf eine andere Weise die Auswahl der zum Verschwinden bestimmten Hälfte der Flächen erfolgt ist. Es muss aber schon hier bemerkt werden, dass blos bei einer Anzahl von Formen die Hemiëdrie die thatsächliche Ausbildung von nur der Hälfte der Flächen im Gefolge hat; wenn andere Formen, z. B. der Wurfel, von der Hemiedrie erfasst werden, so bleibt dessen von sechs gleichen Quadraten umschlossene Gestalt als solche bestehen. Hier aussert sich daher die Hemiedrie nicht morphologisch, sondern lediglich in der Weise, dass die Räume zwischen den Hauptschnitten (welche äusserlich alle gleich erscheinen) doch physikalisch nur ab wechselnd gleich sind: die acht Ecken des hemiedrischen Würfels stimmen in physikalischer Hinsicht blos abwechselnd überein. Man kann also die Hemiedrie als die Erscheinung bezeichnen, dass die Räume zwischen den Hauptschnitten - die Krystallräume - entweder in morphologischer oder in physikalischer Hinsicht blos abwechselnd gleich sind, wobei die Vertheilung der gleichen Räume ganz regelmässig ist, so dass kein Hauptschnitt einseitig wird, und dass die gleichen Hauptschnitte in gleicher Art betroffen werden 1).

Es ist einleuchtend, dass bei jeder Hemiëdrie zwei hemiëdrische Formen entstehen müssen, welche sich gegenseitig zur holoëdrischen Stammform ergänzen, daher sie complementare Formen, oder auch, weil sie bei völliger Aehnlichkeit einen Gegensatz der Stellung zeigen, Gegenkörper genannt worden sind.

In der Natur findet eine strenge Scheidung zwischen den holoëdrischen und hemiëdrischen Formen statt, indem eine und dieselbe als Mineralart auftretende chemische Substanz entweder nur holoëdrisch oder nur hemiëdrisch, und im letzteren Falle auch nur in einer bestimmten Modalität der Hemiëdrie krystallisirt.

In den Krystallsystemen höherer Symmetriegrade, in welchen mehre Arten von Hemiëdrie möglich sind, können die nach einer Modalität gebildeten hemiëdrischen Formen noch einmal nach dem Gesetz einer anderen Modalität der Hemiëdrie in zwei Hälften zerlegt werden, wodurch Formen gebildet werden können, welche nur den vierten Theil der Flächen der ursprünglichen holoëdrischen Gestalt, bei genau gleichbleibender Lage derselben aufweisen. Man nennt diese Erscheinung die Tetartoëdrie oder Viertelflächigkeit; sie besteht also allgemein darin, dass auch jene Krystallräume, welche in den hemiëdrischen Krystallen noch untereinander gleich erscheinen, hier blos abwechselnd gleich sind, oder dass von allen Krystallräumen des holoëdrischen Krystalls blos der vierte Theil Gleichheit darbietet.

Das krystallographische Axensystem ist für die hemiedrischen und tetar-

¹⁾ Vgl. Tschermak, Lehrb. d. Mineralogie 1884. S. 26.

toëdrischen Formen dasselbe, wie für die holoëdrischen, aus welchen sie abgeleitet werden. Dagegen ist ihre mit dem Vorhandensein charakteristischer Ebenen zusammenhängende Symmetrie in anderer und zwar minder vollkommener Weise ausgebildet, als bei den betreffenden holoëdrischen Formen:

I. Reguläres Krystallsystem.

§ 14. Geometrischer Grundcharakter. Dieses Krystallsystem, welches von Werner, Mohs und Haidinger das tessularische, von Naumann das tesserale, von Hausmann das isometrische¹) System genannt worden ist, zeichnet sich dadurch aus, dass alle seine Formen auf drei, unter einander recht winkelige, völlig gleiche und gleichwerthige krystallographische Hauptaxen bezogen werden können. Daher lässt sich jede reguläre Form nach drei verschiedenen Richtungen in völlig gleicher Weise aufrecht stellen. Das Axenkreuz, auf welches man die Gestalten dieses Systems bezieht, richtet man so, dass die eine Hauptaxe vertical, die zweite horizontal und quer, die dritte geradeaus von vorn nach hinten verläuft. — Die vollflächigen regulären Krystalle besitzen drei zu einander normale Haupt-Symmetrieebenen und daher auch drei Haupt-Symmetrieaxen, welche in ihrer Richtung mit den krystallographischen Hauptaxen zusammenfallen; ausserdem noch sechs sich unter 120° durchschneidende gewöhnliche Symmetrieebenen, welche die sechs rechtwinkeligen Neigungswinkel jener Haupt-Symmetrieebenen halbiren.

Anm. Ausser den drei Hauptaxen sind noch einige andere, durch den Mittelpunkt gehende Linien oder Symmetrie-Axen von Wichtigkeit, welche man die Zwischenaxen nennt: die rhombischen Zwischenaxen sind diejenigen, in den Hauptaxenebenen ent-

haltenen Linien, welche mitten zwischen zwei Hauptaxen liegen und folglich den Winkel derselben halbiren; es sind ihrer sechs. Trigonale Zwischenaxen (vier an der Zahl) nennt man diejenigen, welche mitten zwischen drei Hauptaxen liegen, und somit gegen jede derselben gleich geneigt sind; vgl. Fig. 4.

§ 45. Beschreibung der holoëdrisch-regulären Formen. Der vollflächigen (oder plenotesseralen) Formen des regulären Systems gibt es folgende sieben:

Fig. 4.

das Hexaëder, das Oktaëder, das Rhomben - Dodekaëder, die Tetrakishexaëder, die Triakisoktaëder, die Ikositetraëder und die Hexakisoktaëder.

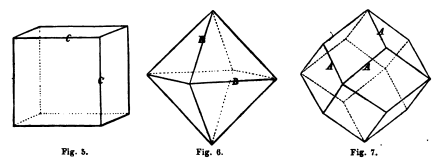
Das Hexaeder, oder der Würfel (Fig. 5), ist eine von 6 gleichen Quadraten umschlossene Form, mit 42 gleichen Kanten C von 90° Winkelmass, mit 8 drei-

⁴⁾ Dieser vortrefflich gebildete Name, der auch von $\it Dana$ adoptirt wurde, dürfte vielleicht vor allen den Vorzug verdienen.

steinsen (trigonalen) Ecken. Die Hauptaxen verbinden die Mittelpunkte je zweier gegenüberliegender Flächen, damit der auch für alle folgenden Formen geltenden Nothwendigkeit genügt werde, dass die sechs gleichwerthigen Enden der drei Hauptaxen sämmtlich in krystallographisch gleichen Orten liegen. Die Kanten des Würfels geben also die Lage der Hauptaxen an. Die rhombischen Zwischenaxen verbinden die Halbirungspunkte zweier gegenüberliegender Würfelkanten, die trigonalen Zwischenaxen verbinden je zwei gegenüberliegende Würfelecken (vgl. Fig. 4). Die Flächen des Würfels gehen den drei Haupt-Symmetrieebenen des regulären Systems parallel, dessen sechs gewöhnliche Symmetrieebenen je zwei gegenüberliegende Kantenwinkel des Würfels halbiren. — Flussspath, Bleiglanz, Steinsalz.

Das Oktaëder (Fig. 6) ist eine von 8 gleichseitigen Dreiecken umschlossene Form, mit 12 gleichen Kanten B, die 109° 28' 16" messen, und mit 6 vierflächigen (tetragonalen) Ecken; die Hauptaxen verbinden je zwei gegenüberliegende Eckpunkte. — Alaun, Spinell, Magneteisenerz.

Das Rhomben-Dodekaëder (Fig. 7) ist eine von 42 gleichen und ähnlichen Rhomben (mit dem Verhältnisse der Diagonalen $4:V\overline{2}$) umschlossene Form; es hat 24 gleiche Kanten A von 420° Winkelmaass, und 6 vierstächige (tetragonale) sowie 8 dreistächige (trigonale) Ecken. Zwei Flächen, welche ihre spitzen Ecken einander zuwenden, sind unter 90° gegenseitig geneigt. Die Hauptaxen verbinden je zwei gegenüberliegende tetragonale Eckpunkte. Die sechs gewöhnlichen Symmetrieebenen des regulären Systems fallen mit den Flächen des Rhomben-Dodekaëders zusammen. — Granat, Rothkupfererz, Magneteisen; das häufige Vorkommen am Granat veranlasste den Namen Granat oë der.

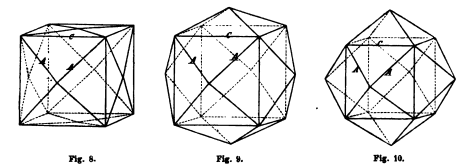


Diese ersten drei Formen sind einzig in ihrer Art, indem sie gar keine verschiedenen Varietäten zulassen; die übrigen Formen aber können in sehr verschiedenen Varietäten ausgebildet sein, ohne doch den allgemeinen geometrischen Charakter ihrer Art aufzugeben.

Die Tetrakishexaëder (oder Pyramidenwürfel, Fig. 8, 9, 40) sind von 24 gleichschenkeligen Dreiecken umschlossene Formen, deren allgemeine Gestalt zwischen jener des Hexaëders und des Rhomben-Dodekaëders schwankt, jedoch so, dass stets die Kanten der ersteren, nie aber die Kanten der anderen Grenzform an ihnen zu erkennen sind 1). Die Kanten sind zweierlei: 42 längere C, welche

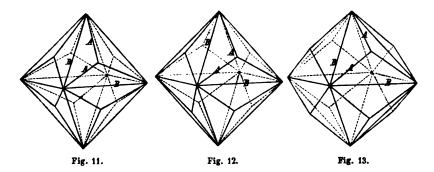
⁴⁾ Hierdurch wird auch der Name Tetrakishexaëder gerechtfertigt, der an die weit be-

den Kanten des Hexaëders entsprechen, und 24 kürzere A (Pyramidenkanten), welche zu je 4 über den Flächen des eingeschriebenen Hexaëders liegen. Die Ecken sind gleichfalls zweierlei: 6 vierflächige (tetragonale) Pyramidenecken und



8 sechsflächige, so liegend wie die Ecken eines Hexaëders. Die Hauptaxen verbinden je zwei gegenüberliegende tetragonale Eckpunkte. — Gold, Flussspath.

Die Triakisoktaëder²) (oder Pyramidenoktaëder, Fig. 41, 42, 43) sind von 24 gleichschenkeligen Dreiecken umschlossene Formen, deren allgemeine Gestalt zwischen jener des Oktaëders und Rhomben-Dodekaëders schwankt, jedoch so,



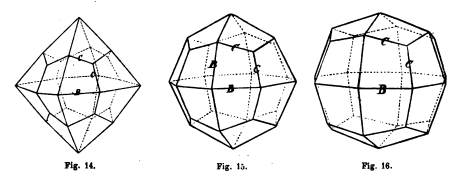
dass stets die Kanten der ersteren, niemals aber die Kanten der anderen Grenzform wirklich hervortreten. Die Kanten sind zweierlei: 42 längere B, welche den Kanten des Oktaëders entsprechen, und 24 kürzere A (Pyramidenkanten), welche zu je drei über den Flächen des eingeschriebenen Oktaëders liegen. Die Ecken sind gleichfalls zweierlei: 6 achtflächige (ditetragonale) Oktaëderecken, so liegend wie die Ecken eines Oktaëders, und 8 dreiflächige (trigonale), in den einzelnen

stimmtere Beziehung zu dem Hexaëder erinnert, während er zugleich die, in Bezug auf die se Form stets vorhandene Gruppirung der Flächen in 6 vierzählige Systeme betont. Der Name Pyramidenwürfel drückt aus, dass die Gestalt gleichsam ein Würfel ist, der auf jeder seiner Flächen eine niedrige vierseitige Pyramide trägt. Je niedriger diese Pyramiden sind, je flacher der Winkel A ist (Fig. 8), desto mehr nähert sich die Gestalt des Tetrakishexaëders einem Würfel, je höher (Fig. 40), desto mehr einem Rhomben-Dodekaëder.

²⁾ Zur Rechtfertigung des Namens dient die vorige Anmerkung, aus welcher auch die Erklärung des Namens Pyramidenoktaöder gefolgert werden kann. Die grössere Flachheit der Pyramiden (Fig. 44) bedingt eine Annäherung an das Oktaöder, die grössere Steilheit (Fig. 43) diejenige an das Rhomben-Dodekaöder.

Oktanten gelegene Pyramidenecken. Die Hauptaxen verbinden je zwei gegenüberliegende ditetragonale Eckpunkte. — Bleiglanz, Diamant.

Die Ikositetraëder (Fig. 44, 45, 46) sind von 24 Deltoiden 1) umschlossene Formen, deren allgemeine Gestalt zwischen jener des Oktaëders und des Hexaëders schwankt, ohne dass doch die Kanten einer dieser beiden Grenzformen jemals her-



vortreten könnten. Die Kanten sind zweierlei: 24 längere B, paarweise über den Kanten des eingeschriebenen Oktaeders, und 24 kürzere C, zu je drei über den Flächen des eingeschriebenen Oktaeders²). Die Ecken sind dreierlei: 6 gleichkantig-vierslächige (tetragonale), 8 dreislächige (trigonale), und 12 ungleichkantigvierflächige (rhombische). Die Hauptaxen verbinden je zwei gegenüberliegende tetragonale Eckpunkte. — Analcim, Granat.

Das früher allgemein angenommene Vorkommen der in Fig. 15 abgebildeten Varietät am Leucit veranlasste für sie den Namen Leucitoëder, während man die in Fig. 16 abgebildete Varietät das Leucitoid nannte. Diese Namen verlieren jedoch alle Bedeutung und müssen verschwinden, seitdem man inne geworden, dass der Leucit nicht in Ikositetraëdern, überhaupt gar nicht regulär, sondern tetragonal krystallisirt.

Die Hexakisoktaëder oder Sechsmalachtslächner oder Achtundvierzigflächner (Fig. 47) sind von 48 ungleichseitigen Dreiecken umschlossene Formen,

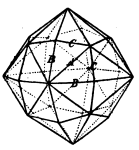


Fig. 17.

deren allgemeine Gestalt zwischen denen aller übrigen holoëdrisch-regulären Formen schwanken kann; am häufigsten gruppiren sich jedoch die Flächen entweder in sechs 8zählige oder in acht 6zählige, oder auch in zwölf 4zählige Flächensysteme: der Achtundvierzigflächner erscheint bald durch das Aufsetzen sehr stumpfer achtseitiger Pyramiden über den 6 Hexaëderslächen (Oktakishexaëder), bald durch das Aufsetzen sehr stumpfer sechsseitiger Pyramiden über den 8 Oktaëderslächen (Hexakisoktaëder), bald durch das Aufsetzen sehr stum-

pfer vierseitiger Pyramiden über den 12 Rhomben-Dodekaëderflächen (Tetrakisdodekaëder) entstanden zu sein.

Deltoide sind Trapezoide, welche zwei Paare gleicher Seiten haben.
 Je stumpfer die Kanten C sind, desto grösser ist die Annäherung an das Oktaeder (Fig. 44), je stumpfer die Kanten B, desto grösser diejenige an das Hexaëder (Fig. 46).

Die Kanten sind dreierlei: 24 längste Kanten A, welche nicht selten mit denen des Rhomben-Dodekaëders zusammenfallen, jedenfalls aber eine ähnliche Lage und Vertheilung haben; 24 mittlere Kanten B, welche paarweise über den Kanten des eingeschriebenen Oktaëders (gebrochene Oktaëderkanten), und 24 kürzeste Kanten C, welche paarweise über den Kanten des eingeschriebenen Hexaëders liegen. Die längsten Kanten schwanken in ihrem Winkelmaass zwischen 480° und 420°, die mittleren zwischen 480° und 409° 28′ 46″, die kürzesten zwischen 480° und 90°. Die Ecken sind gleichfalls dreierlei: 6 achtsächige (ditetragonale), 8 sechssächige, und 42 vierstächige (rhombische) Ecken. Die Hauptaxen verbinden je zwei gegenüberliegende ditetragonale Eckpunkte. — Granat, Diamant, Flussspath.

Anm. Dass die Tetrakishexaëder, Triakisoktaëder, Ikositetraëder und Hexakisoktaëder — im Gegensatz zum Oktaëder, Hexaëder und Rhomben-Dodekaëder — in ihrer äusseren Gestaltung grosser Variabilität fähig sind, ergibt sich u. a. aus der Erwägung, dass die sie begrenzenden Flächen — gleichschenkelige Dreiecke, Deltoide und ungleichseitige Dreiecke — selbst sehr abweichend in ihren Winkelverhältnissen beschaffen sein können, während gleichseitiges Dreieck, Quadrat und Rhombus einzig in ihrer Art sind.

§ 46. Ableitung und Bezeichnung der holoëdrisch-regulären Formen. Die sieben Arten von holoëdrischen Formen bilden einen völlig abgeschlossenen Inbegriff, und sind mit einander nach verschiedenen Richtungen durch Uebergänge verbunden, welche am leichtesten aus der Ableitung und aus der, auf die Ableitung gegründeten Bezeichnung erkannt werden. Naumann leitet alle diese Formen aus irgend einer derselben, welche er die Grundform nennt, durch eine einfache Construction ab. Als Grundform des regulären Systems empfiehlt sich vorzugsweise das Oktaëder, welches er daher mit 0, als dem Anfangsbuchstaben seines Namens, bezeichnet¹).

Jede Fläche des Oktaëders schneidet drei Halbaxen desselben in gleich grossen Entfernungen vom Mittelpunkt; nennt man also diese Abschnitte der Halbaxen die Parameter der Fläche (S. 12), und setzt man jeden derselben = 1, so ist das Oktaëder durch das Verhältniss der Parameter 1: 1: 1 charakterisirt.

Jede andere reguläre Form wird ebenso durch ein anderes Parameter-Verhältniss ihrer Flächen charakterisirt, in welchem jedoch immer der kleinste Parameter = 1 gesetzt werden kann. Während nun das Verhältniss der durchgängigen Gleichheit 1:1:1 mit Recht als das eigentliche Grundverhältniss, und demnach das Oktaeder als die naturgemässe Grundform zu betrachten ist, so sind ausser ihm nur noch zwei allgemeine Grössenverhältnisse der Parameter denkbar.

Das zweite ist nämlich das Verhältniss zweier gleicher gegen einen ungleichen Parameter; dieses Verhältniss liefert aber zwei verschiedene Gruppen von Formen, je nachdem die beiden gleichen Parameter grösser oder kleiner sind als der dritte, oder, den kleinsten Parameter = 4 gesetzt, je nachdem dasselbe

¹⁾ Bei dem Zeichen O hat man sich also das vollständige Oktaëder, und nicht blos eine einzelne Fläche dieser Gestalt vorzustellen.

m:m:1, oder m:1:1

geschrieben werden kann, wobei m irgend eine rationale Zahl bedeutet, welche grösser als 4 ist. Da nun aber diese Zahl bis auf ∞ wachsen kann, und da die solchenfalls eintretenden Grenzverhältnisse

$$\infty:\infty:1$$
, oder $\infty:1:1$

wiederum zwei besondere Formen bedingen, so ergibt sich, dass das zweite allgemeine Grössenverhältniss der Parameter überhaupt vier verschiedene Arten von Formen bedingt.

Das dritte allgemeine Verhältniss endlich ist das der durchgängigen Ungleichheit der Parameter, welches wir

schreiben können, wenn der kleinste Parameter = 1, der grösste = m, und der mittlere = n gesetzt wird. Dasselbe liefert abermals eine besondere Gruppe von Formen; da jedoch m wiederum bis auf ∞ wachsen kann, in welchem Falle das Verhältniss

$$\infty:n:1$$

resultirt, und da dieses Grenzverhältniss gleichfalls eine besondere Art von Formen bedingt, so folgt, dass das dritte allgemeine Grössenverhältniss der Parameter überhaupt zwei verschiedene Arten von Formen bedingt.

Nach dieser Erläuterung der sieben möglichen Parameter-Verhältnisse ergibt sich nun für die Formen selbst folgende Ableitungs-Construction.

Man lege in jede Octaëderecke eine Fläche, welche den beiden nicht zu derselben Ecke gehörigen Hauptaxen parallel ist (oder solche in der Entfernung ∞ schneidet), so resultirt das Hexaëder, dessen krystallographisches Zeichen $\infty 0\infty$ ist, weil jede seiner Flächen durch das Verhältniss der Parameter $\infty:\infty:4$ bestimmt wird.

Man lege in jede Oktaëderkante eine Fläche, welche der nicht zu derselben Kante gehörigen Hauptaxe parallel ist (oder solche in der Entfernung coschneidet), so resultirt das Rhomben-Dodekaëder, dessen Zeichen co ist, weil jede seiner Flächen durch das Parameter-Verhältniss co: 4:4 bestimmt wird.

Dass das Oktaëder, Hexaëder und Rhomben-Dodekaëder in variabele Formen sind, ergibt sich nun auch daraus, dass ihre Zeichen nicht, wie es bei denen der übrigen nun folgenden Gestalten der Fall, mit variabeln Coëfficienten behaftet sind.

Man verlängere jede Halbaxe des Oktaëders durch Vervielfältigung nach einer Zahl m, welche rational und grösser als 4 ist, und lege hierauf in jede Oktaëder-kante zwei Flächen, welche die nicht zu derselben Kante gehörige Hauptaxe beiderseits in der Entfernung m schneiden, so entsteht ein Triakisoktaëder, dessen Zeichen mO ist, weil jede Fläche das Parameter-Verhältniss m:4:4 hat.

Die gewöhnlichsten Varietäten sind $\frac{1}{2}$ O, 20 und 30; die Pyramidenkanten sind um so schärfer, die Kanten B um so stumpfer, je grösser m ist 1).

³⁾ Als Beispiel für die Winkelwerthe verschiedener Varietäten dienen nachstehende Angaben, in welche auch die beiden Grenzformen mit aufgenommen sind.

Oktaëderkanten B Pyramidenkanten A
O 409° 28' 480°
40 415° 42' 474° 86'

Man nehme in jeder der Halbaxen des Oktaëders abermals die Länge m, und lege hierauf in jede Oktaëderecke vier Flächen, von denen jede einzelne über eine Fläche derselben Ecke dergestalt fällt, dass sie die beiden zu derselben Fläche gehörigen Halbaxen in der Entfernung m schneidet, so entsteht ein Ikositetraëder, dessen Zeichen mOm ist, weil jede seiner Flächen das Parameter-Verhältniss m:m:4 hat.

Die gewöhnlichsten Ikositetraëder sind 202 und 303, von denen zumal das erstere am Analcim und Granat sehr häufig vorkommt; die Kanten C messen bei ihm $146^{\circ}27'$, bei dem letzteren $129^{\circ}34'$; sie sind um so schärfer und anderseits die Kanten B um so stumpfer, je grösser m ist. — Das Ikositetraëder 202 hat die Eigenschaft, dass die seine Deltoide symmetrisch theilenden Flächendiagonalen mit den Kanten des eingeschriebenen Rhomben-Dodekaëders zusammenfallen.

Man nehme wiederum in jeder Halbaxe des Oktaëders eine Länge n, die grösser als 4 ist, und lege hierauf in jede Oktaëdereck e vier Flächen, von welchen jede einzelne über eine Kante dieser Ecke dergestalt fällt, dass sie die zu derselben Kante gehörige Halbaxe in der Entfernung n schneidet, während sie der dritten Hauptaxe parallel ist (oder selbige in der Entfernung ∞ schneidet), so entsteht ein Tetrak is hexaëder, dessen Zeichen $\infty 0n$ ist, weil jede seiner Flächen das Parameter-Verhältniss $\infty: n: 4$ hat.

Am häufigsten sind die Tetrakishexaëder $\infty 0\frac{3}{4}$, $\infty 02$ und $\infty 03$; bei ihnen sind die Pyramidenkanten A um so stumpfer, die Kanten C um so schärfer, je grösser n ist. Für das Tetrakishexaëder $\infty 02$ sind alle 36 Kanten von gleichem Winkelwerth.

Man nehme endlich in jeder Halbaxe des Oktaëders vom Mittelpunkt aus zwei verschiedene Längen m und n, von denen m grösser als n ist, während beide grösser als n sind, und lege hierauf in jede Oktaëderecke acht Flächen, von welchen je zwei über eine Kante derselben Ecke dergestalt fallen, dass sie die zu derselben Kante gehörige Halbaxe gemeinschaftlich in der kleineren Entfernung n, die nicht zu solcher Kante gehörige Hauptaxe aber beiderseits in der grösseren Entfernung m schneiden, so entsteht ein Hexakisoktaëder, dessen Zeichen mOn ist, weil jede seiner Flächen das Parameter-Verhältniss m:n:1 hat. Die gewöhnlichsten Varietäten sind $3O\frac{\pi}{4}$, 4O2 und $5O\frac{\pi}{4}$.

Jede Fläche des Hexakisoktaëders besitzt den kleinsten Parameter in derjenigen Halbaxe, mit welcher sie unmittelbar zum Durchschnitt gelangt; ihre mittlere Kante stösst auf die Halbaxe mit dem mittleren Parameter, ihre kürzeste Kante auf die Halbaxe mit dem grössten Parameter. Die Hexakisoktaëder, bei welchen $n = \frac{2m}{m+4}$, z. B. $20\frac{3}{4}$, $30\frac{3}{4}$ und $50\frac{5}{3}$, sind sog. isogonale, d. h. solche, deren längste und kürzeste Kanten gleiches Winkelmaass haben; diejenigen, bei welchen $n = \frac{m}{m-4}$, z. B. $30\frac{3}{4}$, $40\frac{4}{3}$,

	Oktaederkanten B	Pyramidenkanten A
40	129° 31′	462° 39′
10 10	436° 0'	457° 5′
20	444° 8'	452° 44′
40	459° 57′	486° 39′
90	4740 47	427° 24′
360	177° 45'	121° 50′
∞0	480°	120°

Triakisoktaëder mit gleichen Kanten können in der Natur nicht vorkommen, da in diesem Falle m den irrationalen Werth $4+\sqrt{2}$ erhalten würde.

 $\frac{1}{3}$ 0 $\frac{1}{3}$ 0, heissen parallelkantige, weil ihre längsten Kanten mit den Kanten des eingeschriebenen Rhomben-Dodekaëders zusammenfallen und folglich zu je sechs und sechs einander parallel sind. Die Varietät 30 $\frac{3}{4}$ besitzt daher die merkwürdige Eigenschaft, sowohl isogonal als parallelkantig zu sein.

Anm. Soll sich die Bezeichnung consequent bleiben, so ist es nöthig, dass in dem Zeichen mOn der Zahl m stets der grössere Werth und die Stelle vor dem Buchstaben O angewiesen wird. Wer also das Triakisoktaëder mO schreibt, der darf das Tetrakishexaëder nicht $mO\infty$ schreiben wollen. In dieser Hinsicht wird von manchen Mineralogen, welche sich der Naumann'schen Bezeichnung bedienen, bisweilen die wünschenswerthe Consequenz ausser Acht gelassen, indem sie z. B. das Zeichen des Triakisoktaëders bald mO, bald Om, das Zeichen des Tetrakishexaëders bald ∞On , bald $nO\infty$ schreiben u. s. w. — Die Elemente eines jeden Zeichens sollten, gerade so wie die Buchstaben eines jeden Wortes, dicht neben einander geschrieben (und gedruckt) werden, um ihre Zusammengehörigkeit recht augenscheinlich zu machen; also nicht mOn, sondern mOn, nicht mOn0 sondern mOn0. Auch ist es zweckmässig, den Buchstaben O (wie auch die entsprechenden Buchstaben der übrigen Systeme) als das Grundelement dieser Zeichen, nicht cursiv, sondern aufrecht (antiqua) zu schreiben und ebenso drucken zu lassen.

Die im Vorstehenden erläuterte axiometrische Bezeichnungsweise von Naumann hat sich wegen der auch bei den anderen Krystallsystemen wiederkehrenden logischen Kürze und Uebersichtlichkeit mit Recht den grössten Beifall der Krystallographen erworben. C. S. Weiss, der Begründer der Krystallsysteme, führte (vgl. S. 43) die Bezeichnung einer Fläche einfach dadurch aus, dass das Verhältniss ihrer Axenabschnitte oder Parameter neben einander geschrieben wird, und da nun sämmtliche Flächen derselben Form dasselbe Parameter-Verhältniss besitzen, so kann das für die einzelne gewonnene als repräsentatives Symbol der ganzen Form gelten!). Jede andere Form wird auch hier durch ein anderes Parameter-Verhältniss ihrer Flächen charakterisirt.

Die Fläche des Oktaëders liegt so, dass sie die drei Hauptaxen in gleichen Entfernungen vom Mittelpunkt schneidet. Bezeichnet man diese drei gleichen Parameter mit a, so erhält man als Zeichen des Oktaëders a:a:a. Die Fläche des Rhomben-Dodekaëders schneidet zwei Hauptaxen in gleichen Abständen (a) und geht der dritten a parallel, daher das Zeichen $a:a:\infty a$. Die Fläche des Hexaëders schneidet nur eine Hauptaxe und geht den beiden anderen parallel, deshalb das Zeichen $a:\infty a:\infty a$. Bei der Flächenbezeichnung der anderen Formen treten ein oder mehre variabele Elemente ein. Die Fläche des Triakisoktaëders schneidet zwei Hauptaxen in gleichen Entfernungen (a), die dritte erst in einer m-mal verlängerten, ist daher charakterisirt durch a:a:ma (z. B. a:a:2a, a:a:3a); in ganz analoger Weise wird das Zeichen für das Ikositetraëder =a:ma:ma, das für das Tetrakishexaëder $=a:\infty a:ma$ (oder $a:\infty a:na$), das für den Achtundvierzigflächner endlich, bei dessen Fläche alle drei Parameter abweichenden Werth haben =a:ma:na. Die Reihenfolge, in welcher diese Bezeichnungsweise die Parameter aufzählt, ist selbstredend gleichgültig.

Die Analogie der beiden Bezeichnungsweisen ergibt sich aus folgendem vergleichenden Schema:

> a:a:a=0 $\infty a:a:a=\infty 0$ $\infty a:a:\infty a=\infty 0$

⁴⁾ Dies ursprüngliche Flächenzeichen von Weiss hat daher eine ganz andere Bedeutung, als das Naumann'sche Körperzeichen, und es ist nicht richtig, wenn Blum sagt, dass man den Ausdruck a: a: a zur Abkürzung als Oschreibe.

ma: a: a = m0 $\infty a: a: na = \infty 0n$ ma: a: ma = m0mma: a: na = m0n.

Der Miller'schen Signatur (vgl. S. 45) liegt gewissermassen die Voraussetzung zu Grunde, dass die verschiedenen regulären Formen nicht durch Umschreibung um, sondern durch Einschreibung in das Oktaëder abgeleitet werden. Sie beruht, wie schon oben angeführt, im Allgemeinen darauf, dass jedes Parameter-Verhältniss auf die Form $\frac{4}{h}:\frac{4}{k}:\frac{4}{l}$ gebracht werden kann, in welchem die Nenner h,k und l (die Indices) ganze Zahlen oder auch zum Theil = 0 sind. Abgesehen von den auf S. 45 gegebenen Regeln mögen hier noch einige Andeutungen über die Umwandlung der Naumann'schen Zeichen in diejenigen von Miller und umgekehrt folgen.

Um die Zeichen Naumann's in die Miller'schen zu übersetzen, dazu bedarf es nur folgender Erwägung. Das Hexakisoktaëder mOn hat bei Naumann das Parameter-Verhältniss m:n:1; schreiben wir es umgekehrt, und dividiren wir es mit mn, so wird

$$1:n:m=\frac{4}{mn}:\frac{1}{m}:\frac{1}{n};$$

also würde ganz allgemein h: k: l = mn: m: n, welches Verhältniss jedoch stets auf seinen einfachsten Ausdruck zu bringen ist. Dies geschieht immer sehr leicht, wenn m und n ganze Zahlen sind; ist aber eine dieser Zahlen ein (unächter) Bruch, oder sind bei de dergleichen Brüche, so hat man das Verhältniss mn: m: n mit den Nennern dieser Brüche zu multipliciren.

Ist n = m, so wird h: k: l = m: 1: 1, und folglich mOm = (m11); und ist n = 1, so wird h: k: l = m: m: 1, und folglich mO = (mm1). Ist endlich $m = \infty$, so wird

 $mn: m: n = \infty n: \infty : n = n: 1: 0$, und folglich $\infty 0n = (n10)$, wo in dem Falle, dass n ein (unächter) Bruch sein sollte, statt n der Zähler, und statt 1 der Nenner desselben zu schreiben ist.

Ein paar Beispiele mögen den Gebrauch dieser Regeln erläutern.

Für das Hexakisoktaëder $30\frac{3}{4}$ ist m=3, und $n=\frac{3}{4}$, folglich das Miller'sche Zeichen $hkl=\frac{3}{4}3\frac{3}{4}=(963)=(324)$; ferner ist $50\frac{5}{3}=(534)$; in 302 ist m=3, und n=2, also hierfür hkl=(632).

Für das Ikositetraëder 303 wird hkl = hll = (314); $\frac{3}{4}O\frac{3}{4} = (322)$. Für das Triakisoktaëder 30 wird hkl = hhl = (334); $\frac{3}{4}O = (332)$.

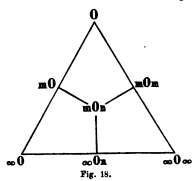
Für das Tetrakishexaëder $\infty 0\frac{3}{4}$ wird hkl = hk0 = (320); und so wird man sich leicht für jede andere, nach unserer Methode bezeichnete Form das entsprechende Miller'sche Zeichen bilden können. Das Oktaëder ist (111), das Rhomben-Dodekaëder (110), das Hexaëder (100).

Umgekehrt übersetzen sich die Miller'schen Zeichen in diejenigen Naumann's, wie folgt;

Da h: k: l = mn: m: n, so wird offenbar h: k = n: l, und folglich $n = -\frac{h}{k}$; ebenso wird k: l = m: n, und folglich $m = -\frac{h}{l}$.

Dem Miller'schen Zeichen hkl entspricht daher das Naumann'sche $\frac{h}{l}O\frac{h}{k}$; also $(432) = 20\frac{4}{3}$; $(522) = \frac{5}{2}O\frac{5}{2}$; (224) = 20; $(430) = \infty0\frac{4}{3}$.

§ 17. **Uebersicht der holoëdrisch-regulären Formen.** Die Uebergänge und Verwandtschaften sämmtlicher holoëdrisch-regulärer Formen lassen sich am besten aus beistehendem triangulären Schema erkennen (Fig. 18).



In den drei Ecken des Schemas stehen diejenigen drei Formen, welche einzig in ihrer Art sind (S. 26), während die drei Seiten des Schemas die Zeichen der drei Vierundzwanzigflächner tragen, als deren Grenzformen die drei singulären Formen zwar schon oben (§ 45) genannt worden sind, während sie jetzt erst mit Evidenz als solche anerkannt werden können. Es wird in der That durch Vergleichung der Stellung und des Zeichens der Formen sehr anschaulich, dass die Triakisoktaëder m0 je

nach dem Werth von m körperlich zwischen dem Oktaëder und dem Rhomben-Dodekaëder, dass ebenso die Ikositetraëder $m\mathbf{0}m$ je nach dem Werth von m zwischen dem Oktaëder und Hexaëder, dass die Tetrakishexaëder je nach dem Werth von n zwischen dem Rhomben-Dodekaëder und Hexaëder schwanken. Werden diese Werthe bald gleich 4 und bald gleich ∞ , so gehen die Grenzformen hervor. In diesem Schema nimmt das Hexakisoktaëder den Mittelpunkt ein, weil in seinen Verhältnissen die Bedingungen für die Existenz aller übrigen Formen ebenso, wie in seinem Zeichen die Zeichen derselben enthalten sind und es sonach als der eigentliche Repräsentant aller regulären Formen betrachtet werden kann, welche nur gewisse Specialfälle desselben darstellen¹).

Wird in dem Zeichen des Achtundvierzigflächners n=1, so geht daraus mO hervor; wird $m=\infty$, so erhält man ∞On ; wenn n=m, so mOm; wenn sowohl m als n=1, alsdann O; wenn m und n beide $m=\infty$, alsdann mOm; wenn schliesslich $m=\infty$ und m=1, alsdann mom. Oder das Hexakisoktaëder (Fig. 17) wird zu einem Triakisoktaëder, wenn die Hexaëderkanten verschwinden, d. h. wenn mom 180°, Tetrakishexaëder, wenn die Oktaëderkanten verschwinden, d. h. wenn mom 180°, Ikositetraëder, wenn die Dodekaëderkanten verschwinden, d. h. wenn mom 180°, Oktaëder, wenn Hexaëder- und Dodekaëderkanten verschwinden, mom 180°, Hexaëder, wenn Oktaëder- und Dodekaëderkanten verschwinden, mom 180°, Dodekaëder, wenn Hexaëder- und Oktaëderkanten verschwinden, mom 180°,

So können also die übrigen sechs Formen als Quasi-Hexakisoktaëder aufgefasst werden, bei welchen bald diese, bald jene Kanten verschwunden sind. Und zwar sind die 3 Vierundzwanzigflächner solche Quasi-Achtundvierzigflächner, bei welchen blos eine Kantenart verschwunden ist, die 3 invariabeln Formen solche, bei welchen zwei Kantenarten zum Verschwinden gelangt sind.

Dass mit den angeführten sieben holoëdrischen Formen überhaupt alle, welche in dem regulären System vorkommen können, bekannt und erschöpft sind, ergibt sich, abgesehen von den auf S. 25 vorgenommenen Eintheilungen auch noch aus folgender Erwägung. Im Allgemeinen kann die Lage einer Fläche mit Bezug auf die einen Oktanten bildenden drei Halbaxen eine dreifache sein: die drei Parameter derselben sind entweder alle von endlichem Werth, oder zwei sind endlich, der dritte ∞ , oder

⁴⁾ Solche Bezeichnungs-Methoden, welche für die verschiedenen Arten der Formen eben so viele verschiedene Buchstaben zu Grunde legen, müssen natürlich auf die Darstellungen der Uebergänge und Verwandtschaften verzichten, und ermangeln jedes inneren systematischen Zusammenhanges.

blos einer ist endlich, die beiden anderen ∞; der vierte Fall, dass alle drei Parameter ∞ seien, ist nicht denkbar. Die weiteren Möglichkeiten zeigt das folgende Schema:

- I. Alle drei Parameter endlich:
 - 1) alle drei gleich (a : a : a), Oktaëder;
 - 2) zwei gleich, der dritte ungleich:
 - a) der dritte grösser (a : a : ma), Triakisoktaëder,
 - b) der dritte kleiner (ma: ma: a), Ikositetraëder;
 - 3) alle drei ungleich (a: ma: na), Hexakisoktaëder.
- II. Zwei Parameter endlich, der dritte unendlich:
 - 1) die endlichen gleich (a : a : ∞a), Rhomben Dodekaëder;
 - 2) die endlichen ungleich $(a : na : \infty a)$, Tetrakishexaëder.
- III. Ein Parameter endlich, die beiden anderen unendlich (a:∞a:∞a), Hexaëder. Weitere Haupt- oder Unterabtheilungen sind nicht möglich und somit ist ein fernerer holoëdrisch-regulärer Körper nicht denkbar.

Auf genau dieselben Abtheilungen gelangt man, wenn die verschiedenen Möglichkeiten der Lage einer Fläche zu den drei Haupt-Symmetrie-Ebenen ins Auge gefasst werden.

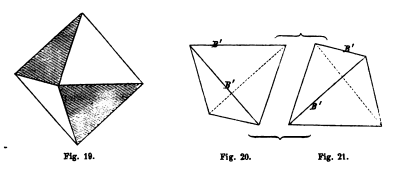
- § 18. Die Hemiëdrien des regulären Systems. Um zu untersuchen, auf welche Art die Formen des regulären Systems möglicher Weise hemiëdrisch (vgl. S. 20) werden können, betrachtet man am zweckmässigsten zunächst die allgemeinste Gestalt, das Hexakisoktaëder, indem alle anderen Formen ja nur specielle Fälle desselben darstellen, und so dasjenige, was für dasselbe erkannt worden ist, in entsprechender Weise auch auf die übrigen Gestalten Anwendung finden muss. Bei dem Achtundvierzigflächner kann die Auswahl der zum Wachsen oder zum Verschwinden bestimmten Hälfte der Flächen, den Gesetzen der Hemiëdrie gemäss, auf eine dreifach abweichende Weise erfolgen, weshalb man drei verschiedene Modalitäten der Hemiëdrie unterscheidet. Es gelangen nämlich bei ihm zur Ausdehnung, resp. zum Verschwinden:
 - 1) die in den abwechselnden Oktanten gelegenen sechszähligen Flächencomplexe: die tetraëdrische, oder geneigtflächige Hemiëdrie; oder
 - 2) die abwechselnden Flächenpaare, welche an den mittleren, gebrochenen Oktaëderkanten (oder an den in den Haupt-Symmetrie-Ebenen befindlichen Kanten) gelegen sind: die dode kaëdrische oder pentagonale oder parallel-flächige Hemiëdrie; oder
 - die abwechselnden einzelnen Flächen: die plagië drische oder gyroëdrische Hemiëdrie.

Eine andere Modalität der Hemiëdrie, als die drei hier genannten, kann am Achtundvierzigslächner, und also im regulären System überhaupt nicht vorkommen.

Wenn nun die Wirkungen der einzelnen Hemiëdrien auf die ersten sechs Formen des regulären Systems ermittelt werden sollen, so empfiehlt es sich, dieselben zunächst, gemäss dem im § 47 Angeführten, als Quasi-Achtundvierzigflächner zu betrachten.

§ 19. Die tetraëdrische Hemiëdrie. Bei dem Oktaëder wird derjenige sechszählige Flächencomplex (§ 18, 1), um dessen abwechselndes Verschwinden es sich bei dem Achtundvierzigflächner auf dem Gebiete der tetraëdrischen Hemiëdrie handelt, vollgültig durch die einzelne Fläche repräsentirt. Das Oktaëder wird

daher zufolge dieser Modalität hemiëdrisch, indem man seine vier abwechselnden Flächen vergrössert, wobei dann die übrigen zum Verschwinden gelangen (Fig. 49). Es entsteht so aus demselben das Tetraëder.



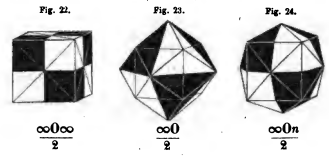
Das Tetraëder ist eine von 4 gleichseitigen Dreiecken umschlossene Form mit 6 gleichen Kanten B', deren Winkelmaass 70° 32', und mit 4 dreiflächigen (trigonalen) Ecken. Die Hauptaxen verbinden die Mittelpunkte je zweier gegenüberliegender Kanten. Das Zeichen des Tetraëders kann in Folge seiner Ableitung aus dem Oktaëder $\frac{0}{2}$ geschrieben werden. Da sich jedoch bald die eine, bald die andere Hälfte der ganzen Flächenzahl vergrössert oder allein ausgebildet haben kann, so liefert das Oktaëder zwei, durch ihre Stellung verschiedene, ausserdem aber völlig gleiche Tetraëder (Fig. 20, 21) deren Zeichen durch Vorsetzung der Stellungszeichen + und - unterschieden werden können, von denen jedoch nur das letztere in vorkommenden Fällen hingeschrieben wird 1). - Fahlerz, Boracit, Helvin.

Wird der Würfel der in Rede stehenden Hemiëdrie unterworfen, so erleidet derselbe keine wirkliche Gestaltsveränderung, sondern erscheint gerade so, als ob er holoëdrisch geblieben wäre, obschon auch an ihm die Hälfte der Flächen als verschwunden gelten muss. Dies wird einleuchtend, wenn man sich den Würfel durch angemessene Felder-Eintheilung seiner Flächen in einen Quasi-Achtundvierzigflächner verwandelt denkt, und dann auch für ihn genau das Gesetz dieser Hemiëdrie zur Verwirklichung bringt. Ebenso liefern auch das Rhomben-Dodekaeder und der Pyramidenwürfel keine neuen Gestalten.

In nachstehenden drei Figuren stellen die schwarzen Theile diejenigen Flächenfelder vor, welche eigentlich als verschwunden zu denken, während die weiss gelassenen Flächenfelder die wirklich rückständigen sind. Da nun aber jedes verschwindende Flächenfeld mit einem bleibenden Flächenfelde in eine Ebene fällt, so wird in der geometrischen Erscheinungsweise dieser Formen gar nichts geändert werden,

⁴⁾ Es ist sogar unzweckmässig, die positiven Vorzeichen mit hinzuschreiben, weil dadurch die Zeichen der Combinationen unnöthiger Weise weitschichtiger werden, und überhaupt jede Ueberladung der Zeichen zu vermeiden ist. Wie man in der Algebra eine ohne Vorzeichen stehende Grösse als positiv vorstellt und behandelt, so gilt dies auch für das ohne Vorzeichen eingeführte Symbol einer Krystellform. Diese Bemerkung hat ganz allgemeine Gültigkeit in allen Krystellsystemen, wo die correlaten Formen oder Partialformen durch die Stellungszeichen + und — unterschieden werden. — Diese Verschiedenheit der Stellung ist besonders bei den Combinationen hemiëdrischer Formen (§ 23) gar sehr zu berücksichtigen.

obgleich die Bedeutung ihrer Flächen eine ganz andere ist. Im Hexaëder z. B. besteht streng genommen jede Fläche nur noch aus zweien, an einer Diagonale anliegenden quadratischen Feldern, welche sich aber, weil sie in eine Ebene fallen, zur vollständigen Hexaëdersläche ausdehnen; und auf ähnliche Weise verhält es sich im



Rhomben-Dodekaëder und Tetrakishexaëder. Diese drei Formen sind also da, wo sie zugleich mit Tetraëdern vorkommen, wenn auch nicht ihrem Aussehen, so doch ihrem Wesen nach als hemiëdrische Formen zu deuten. *Naumann* hat diese nun allgemein angenommene Anschauungsweise schon seit dem Jahre 1830 geltend gemacht.

Bei den Ikositetraëdern mOm kommen die abwechselnden dreizähligen, über den Flächen des eingeschriebenen Oktaëders gelegenen Flächengruppen zum Verschwinden, die übrigen dazwischen liegenden dehnen sich bis zur gegenseitigen

Durchschneidung aus (Fig. 25). Als Hälftflächner entstehen so die Trigon – Dode kaëder (Pyramidentetraëder,

Triakistetraeder), deren Zeichen daher $\frac{m0m}{2}$ oder auch $\frac{m0m}{2}$ sein wird. Es sind von 12 gleichschenkeligen

Dreiecken umschlossene Formen, deren allgemeine Gestalt zwischen jener des Tetraëders und Hexaëders schwankt, jedoch so, dass stets die Kanten der ersteren, aber niemals die Kanten der letzteren Grenzform hervortreten. Die Gestalt ist gleichsam ein Tetraëder, wel-

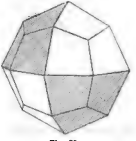
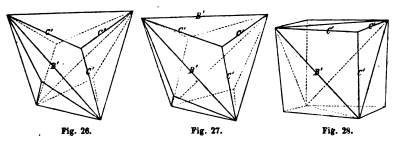
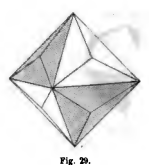


Fig. 25.

ches auf jeder seiner 4 Flächen eine dreiseitige Pyramide trägt. Je flacher dieselbe ist (Fig. 26), desto mehr nähert sich die Form einem Tetraeder, je steiler (Fig. 28), desto mehr einem Hexaeder.

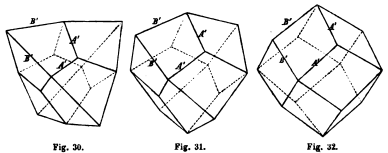


Die Kanten sind zweierlei: 6 längere Kanten B', welche den Kanten des Tetraëders entsprechen, und 12 kürzere Kanten C', welche zu je drei über den Flächen des eingeschriebenen Tetraëders liegen; die Ecken sind gleichfalls zweierlei: 4 sechsslächige, und 4 dreislächige (trigonale) Ecken. Die Hauptaxen verbinden die Mittelpunkte je zweier gegenüberliegender längerer (Tetraëder-) Kanten. — Fahlerz, Kieselwismuth.



Die Triakisoktaëder mO liefern, nach den in den abwechselnden Oktanten gelegenen dreizähligen Flächensystemen (Fig. 29) hemtedrisch werdend, die Deltoid-Dodekaëder, welche daher das Zeichen mO oder — mO erhalten. Dieselben sind von 12 Deltoiden umschlossene Formen, deren allgemeine Gestalt zwischen jener des Tetraëders und Rhomben-Dodekaëders schwankt, ohne dass jedoch die Kanten einer dieser Grenzformen jemals hervortreten können (Fig. 30, 31, 32).

Die Kanten sind zweierlei: 42 längere Kanten B', welche paarweise über den Kanten, und 42 kürzere Kanten A', welche zu drei über den Flächen des eingeschriebenen Tetraëders liegen. Die Ecken sind dreierlei: 6 vierflächige (rhombische) Ecken, 4 spitzere, und 4 stumpfere dreiflächige (trigonale) Ecken. Die



Hauptaxen verbinden je zwei gegentiberliegende rhombische Eckpunkte. Je stumpfer diese rhombischen Ecken (Fig. 30) sind, desto mehr nühert sich die Form einem Tetraeder, je spitzer (Fig. 32), desto mehr einem Rhomben - Dodekaëder. — Fahlerz, Weissgültigerz, doch nicht als selbständige Form.

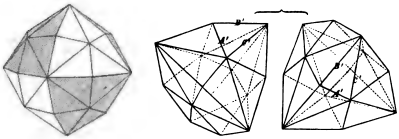


Fig. 33. Fig. 34.

Bei den Hexakisoktaëdern mOn sind es die in den abwechselnden Oktanten gelegenen sechszähligen Flächensysteme (Fig. 33), nach welchen diese Hemiëdrie erfolgt: alsdann gehen aus ihnen die mit $\frac{mOn}{2}$ oder $-\frac{mOn}{2}$ zu be-

zeichnenden Hexakistetraëder (Fig. 34) hervor. Dieselben sind von 24 ungleichseitigen Dreiecken umschlossene Formen, deren allgemeine Gestalt bald einer der drei vorhergehenden hemiëdrischen Formen, bald auch dem Rhomben-Dodekaëder, dem Hexaëder oder dem Tetrakishexaëder genähert sein kann; doch gruppiren sich die Flächen am häufigsten in 4 sechszählige Systeme.

Die Kanten sind dreierlei: 42 mittlere B', paarweise über den Kanten, 42 längere C', und 42 kürzere A', zu je dreien über den Flächen des eingeschriebenen Tetraeders. Die Ecken sind gleichfalls dreierlei: 6 vierflächige (rhombische), 4 spitzere, und 4 stumpfere sechsflächige Ecken. Die Hauptaxen verbinden je zwei gegenüberliegende rhombische Eckpunkte. — Diamant, Boracit, Fahlerz; jedoch an letzteren beiden Mineralien nicht selbständig.

Bei den Formen der tetrædrischen Hemiedrie ist die bei den holoedrischen Gestalten des regulären Systems bestehende Symmetrie nach den Hexaeder-flächen verloren gegangen; dieselben sind nur noch nach den Rhomben-Dode-kaeder-Flächen symmetrisch.

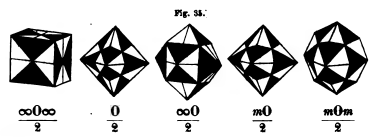
Indem die tetraëdrische Hemiëdrie sich darin ausspricht, dass die Oktanten zwischen den drei Haupt-Symmetrie-Ebenen sich blos abwechselnd gleich verhalten, werden alle diejenigen Formen dabei eine Gestaltsveränderung erfahren, bei welchen die Normalen der Flächen in diese Oktantenräume fallen, also das Oktaeder, Ikositetraëder, Triakisoktaëder, Hexakisoktaëder. Bei den übrigen Formen (Hexaëder, Rhomben-Dodekaëder, Tetrakishexaëder) liegen aber die Normalen der Flächen in den Haupt-Symmetrie-Ebenen selbst und daher zugleich in dem einen und in dem benachbarten Oktanten; eine Verschiedenheit dieser beiden Oktanten ist demzufolge hier auf die Normalen ohne geometrischen Einfluss, und die zu solchen Normalen gehörigen Flächen werden scheinbar ebenso auftreten, wie in der holoëdrischen Abtheilung.

Anm. Miller bildet das Zeichen der tetraëdrisch-hemiëdrischen Form, indem er dem Symbol hkl ein (griechisches) z vorsetzt, z. B. $\frac{30}{2} = z$ (331); $\frac{302}{2} = z$ (632).

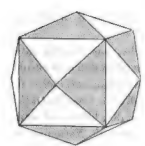
§ 20. Die dodekaëdrische Hemiëdrie. Wenn das Hexaëder, das Oktaëder, das Rhomben-Dodekaëder, die Triakisoktaëder und Ikositetraëder die ser Hemiëdrie (S. 31) unterliegen, so erleiden dieselben keine wesentliche Gestaltsveränderung, wie am leichtesten eingesehen wird, indem man diese fünf Formen durch eine angemessene Theilung ihrer Flächen in Quasi-Hexakisoktaëder verwandelt, und dann für sie das Gesetz in Erfüllung bringt, dass nur die an den abwechselnden mittleren Kanten gelegenen Flächenpaare allein ausgebildet sein sollen. Die bleibenden und die verschwindenden Flächenfelder fallen alsdann immer zu je zwei oder mehren in eine Ebene, weshalb denn die Hemiëdrie scheinbar gar keinen Erfolg hat, obgleich, streng genommen, die Bedeutung der Flächen eine wesentlich andere geworden ist.

In nachstehenden Figuren entsprechen die weiss gelassenen Flächenfelder den bleibenden, die schwarzen Flächenfelder dagegen denjenigen Flächenpaaren, welche eigentlich als verschwunden zu denken sind. Es ist augenscheinlich, dass z. B. bei dem so nach der dodekaëdrischen Hemiëdrie hälftslächig gewordenen Würfel die Begrenzungselemente eine ganz andere Bedeutung besitzen, als bei dem ebenfalls scheinbar holo-

ëdrischen, welcher (vgl. Fig. 22, S. 33) das Resultat der tetraëdrischen Hemiëdrie ist. Das Oktaëder, welches in der tetraëdrischen Abtheilung als solches nicht existirt, tritt also hier als vollgültiges Mitglied auf.

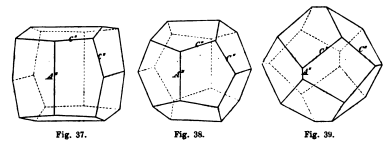


Bei den Tetrakishexaëdern ∞On sind die einzelnen Flächen das



vollgültige Aequivalent derjenigen an den mittleren Kanten gelegenen Flächenpaare, um deren abwechselndes Wachsen und Verschwinden es sich auf dem Gebiete dieser Hemiëdrie bei dem Achtundvierzigslächner handelt Sind die Tetrakishexaëder nur mit ihren abwechselnden Flächen ausgebildet, so gehen aus ihnen die Pentagon-Dodekaëder hervor, welche daher allgemein mit $\frac{\infty 0n}{2}$ bezeichnet werden. Die Pentagon-

Dodekaeder sind von 12 symmetrischen Pentagonen 1) umschlossene Formen, deren allgemeine Gestalt zwischen jener des Hexaëders und des Rhomben-Dodekaëders schwankt, ohne dass jedoch die Kanten einer dieser beiden Grenzformen jemals hervortreten könnten.



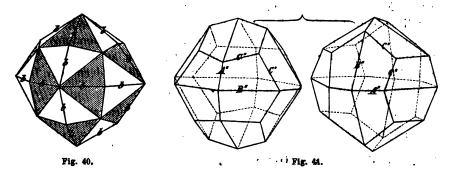
Die Kanten sind zweierlei: 6 regelmässige, die abweichend langen Seiten der Pentagone repräsentirende, meist längere (selten kürzere) Kanten A", welche über den Flächen, und 24 unregelmässige, meist kürzere (selten längere) Kanten C', welche, die gleichen Seiten der Pentagone darstellend, gewöhnlich paarweise über den Kanten des eingeschriebenen Hexaeders liegen. Die Ecken sind gleichfalls zweierlei: 8 gleichkantig-dreislächige (trigonale) und 12 ungleichkantig-dreiflächige (unregelmässige) Ecken. Die Hauptaxen verbinden die Mittel-

¹⁾ Ein symmetrisches Pentagon ist ein solches, welches 4 gleiche Seiten und 2 Paare gleicher Winkel hat.

punkte je zweier gegenüberliegender regelmässiger Kanten. Hexaedrischer Eisenkies oder Pyrit und Glanzkobalt.

Je nachdem in den Pentagonen die einzelne, abweichend lange Seite entweder grösser oder kleiner als jede der vier gleichen Seiten ist, demgemäss hat das Pentagon-Dodekaëder mehr Aehnlichkeit mit dem Hexaëder, Fig. 37 (n mit sehr grossem Werth), oder mit dem Rhomben-Dodekaëder, Fig. 39 (n dem Werth 1 genähert) Mitten inne steht, freilich nur als eine ideale Form, das reguläre Pentagon-Dodekaëder der Geometrie mit 30 gleichlangen Kanten; bei demselben ist der Coëfficient $n=\frac{1+\sqrt{5}}{2}$, also eine irrationale Zahl, weshalb denn auch die Form als Krystallform un möglich ist (§ 10, S. 14); sehr nahe würde die Varietät $\frac{\infty 0\frac{3}{5}}{2}$ kommen. Die gewöhnlichste Varietät $\frac{\infty 02}{2}$ findet sich am Eisenkies oder Pyrit gar häufig ausgebildet und wird daher auch Pyritoëder genannt.

- Werden die Hexakisoktaëder mOn nach denen an den abwechselnden mittleren Kanten (b) gelegenen Flächenpaaren (Fig. 40) hemiëdrisch, so gehen daraus die Dyakis-Dodekaëder!) (oder Diploëder) hervor (Fig. 41); um sie



von den Hexakistetraëdern, als den geneigtstächig-hemiëdrischen Formen derselben Stammform zu unterscheiden, pflegt man ihr Zeichen in zwei parallele Klammern einzuschliessen; sonach ist $\left\lceil \frac{mOn}{2} \right\rceil$ das allgemeine Zeichen der Dyakis-Dodekaëder. Es sind in der Regel von 24 gleichschenkeligen Trapezoiden (selten von dergleichen Trapezen) umschlossene Formen, deren allgemeine Gestalt an verschiedene andere Formen, gewöhnlich aber an irgend ein Pentagon-Dodekaëder erinnert.

Die Kanten sind dreierlei: 12 kürzeste A'', paarweise über den regelmässigen Kanten, und 12 längere B'', einzeln über den Flächen des eingeschriebenen Pentagon-Dodekaeders, sowie 24 mittlere, unregelmässige Kanten C'', welche eine den unregelmässigen Kanten desselben Dodekaeders nahe kommende Lage haben. Die Ecken sind gleichfalls dreierlei: 6 gleichwinkelig-vierflächige (rhombische), 8 dreiflächige (trigonale) und 12 ungleichwinkelig-vierflächige (unregelmässige)

¹⁾ Eigentlich Dis-Dodekaëder, was jedoch, zumal bei vorausgehendem Artikel, schwer auszusprechen ist und schlecht klingt, daher *Naumann* statt dis die freilich ungebräuchliche Form dyakis wählte.

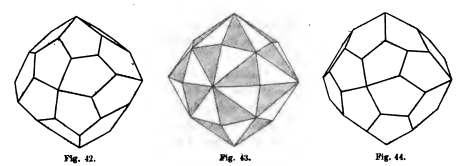
Ecken. Die Hauptaxen verbinden je zwei gegenüberliegende rhombische Eckpunkte. — Eisenkies und Glanzkobalt, an ersterem bisweilen selbständig.

Die gewöhnlichsten Varietäten sind $\left[\frac{30\frac{3}{2}}{2}\right]$, $\left[\frac{402}{2}\right]$ und $\left[\frac{50\frac{5}{2}}{2}\right]$. Sind die Flächen Trapeze, so wird jede Kante C' der gegenüberliegenden Kante B'' parallel, weshalb denn in jedem eine längste Kante bildenden Flächenpaare drei parallele Kanten hervortreten; diese sehr auffallende Erscheinung rechtfertigt für solche Varietäten den Namen parallelkantige Dyakis-Dodekaëder, für welche die allgemeine Bedingung gilt: $m=n^2$, weshalb denn die zweite der eben aufgeführten Varietäten parallelkantig ist.

Die Formen der dodekaëdrischen Hemiëdrie sind nur noch nach den Hexaë-derflächen symmetrisch, indem bei ihnen die für die holoëdrischen Gestalten des regulären Systems ausserdem noch vorhandene Symmetrie nach den Rhomben-Dodekaëderslächen verloren gegangen ist. Die dodekaëdrische Hemiëdrie macht sich eben darin geltend, dass die Räume zwischen den sechs gewöhnlichen Symmetrie-Ebenen sich blos abwechselnd gleich verhalten. Von allen holoëdrisch-regulären Formen sind es blos das Tetrakishexaëder und das Hexakisoktaëder, bei welchen die Normalen der Flächen in diese Räume fallen und daher geschieht es, dass nur diese beiden in Folge dieser Hemiëdrie ihre Gestalt verändern; die fünf anderen Formen bleiben dabei in geometrischer Hinsicht anscheinend unverändert. Dennoch sind sie aber auch hier als hemiëdrische Gestalten zu deuten, sobald sie an einem Mineral vorkommen, welches in Pentagon-Dodekaëdern oder Dyakis-Dodekaëdern krystallisirt, wie z. B. beim Eisenkies.

Anm. Das Zeichen der dodekaëdrisch-hemiëdrischen Formen bildet *Miller*, indem dem Symbol hkl ein (griechisches) π vorgesetzt wird: $\frac{\infty 02}{2} = \pi (210)$.

§ 21. Die plagiëdrische Hemiëdrie. Das Oktaëder, Hexaëder, Rhomben-Dodekaëder, die Ikositetraëder, Tetrakishexaëder, Triakisoktaëder erleiden, wie leicht einzusehen, gar keine Gestaltsveränderung, wenn diese Art der Hemiëdrie (§ 18, 3) auf dieselben angewendet wird. Nur die Hexakisoktaëder selbst (Fig. 43) liefern dabei neue eigenthümliche Formen, die Pentagon-Ikositetraëder,



begrenzt von 24 ungleichseitigen Fünsecken (Fig. 42 und 44). Die zwei correlaten Ikositetraeder dieser Art, welche aus einem und demselben Hexakisoktaeder hervorgehen, haben die merkwürdige Eigenschaft, dass sie sich zu einander als ein

rechts und als ein links gebildeter Körper verhalten, welche durch keine Aenderung der Stellung des einen zur Congruenz gebracht werden können; sie bieten in der Lage und Verknüpfung ihrer (übrigens völlig gleichen) Begrenzungselemente dieselbe Verschiedenheit dar, wie z. B. der rechte und linke Handschuh eines und desselben Paares, die eine Gestalt ist gewissermaassen das Spiegelbild der anderen. Nach Naumann's Vorschlag nennt man derartige entgegengesetzte hemiëdrische (und tetartoëdrische) Formen en antiomorph. Dieselben zeichnen sich auch sämmtlich dadurch aus, dass sie keinerlei Symmetrie-Ebene mehr besitzen.

Früher war diese Art der Hemiëdrie nur als möglich bekannt, indem eine derselben wirklich folgende krystallisirte Substanz nicht beobachtet war. 1882 wies indessen Tschermak nach, dass an den Krystallen des Chlorammoniums in der That plagiëdrisch-hemiëdrische Pentagonal-Ikositetraëder auftreten.

§ 22. Die Tetartoëdrie im regulären System. Die Tetartoëdrie (§ 43) ist die Erscheinung, dass die nach einer Modalität der Hemiëdrie hervorgebrachten Formen noch einmal nach einer anderen Hemiëdrie-Modalität hälftflächig werden, so dass die entsprechende holoëdrische Gestalt nur mit dem vierten Theil ihrer Flächen zur Ausbildung gelangt ist.

Wird die allgemeinste Gestalt des regulären Systems, das Hexakisoktaëder, der Tetartoëdrie unterworfen, so kann dies auf verschiedene Weise geschehen, nämlich durch Anwendung z. B.:

- a) der tetraëdrischen Hemiëdrie auf die dodekaëdrisch-hemiëdrische Form: das Dyakis-Dodekaëder ist nur mit`seinen in den abwechselnden Oktanten liegenden Flächen ausgebildet.
- b) der dodekaëdrischen Hemiëdrie auf die tetraëdrisch-hemiëdrische Form: das Hexakistetraëder ist nur mit den abwechselnden einzelnen Flächen ausgebildet.
- c, der tetraëdrischen Hemiëdrie auf die plagiëdrisch-hemiëdrische Form: das Pentagon-Ikositetraëder ist nur mit den in den abwechselnden Oktanten gelegenen dreizähligen Flächensystemen ausgebildet.

Alle drei hemiëdrischen Formen des Hexakisoktaëders liefern dabei immer ein und die selbe tetartoëdrische Form, die tetraëdrischen Pentagon-Dodekaëder, begrenzt von 42 unsymmetrischen Pentagonen, welche zwei Paare gleicher Seiten, aber lauter verschiedene Winkel haben; es sind enantiomorphe Formen (§ 24) ohne Symmetrie-Ebene. Da jedes Hexakisoktaëder als holoëdrische Stammform vier dergleichen Pentagon-Dodekaëder liefert, so wird es darunter zwei rechts und zwei links gebildete geben, von denen zwar je zwei gleichnamige durch blose Stellungsänderung zur Congruenz gebracht werden können, während solches für je zwei ungleichnamige ganz unmöglich ist.

Wenn nun auch die übrigen holoödrischen regulären Formen von diesem Bildungsgesetz ergriffen und zu tetartoödrischen umgestaltet werden, so entfernen sich vier derselben äusserlich nicht von den hemiödrischen, indem sich

das Oktaëder in ein Tetraëder,

die Tetrakishexaëder in Pentagon-Dodekaëder,

die Triakisoktaëder in Deltoid-Dodekaëder,

die Ikositetraëder in Trigon-Dodekaëder

verwandeln, während das Hexaëder und Rhomben-Dodekaëder auch hier scheinbar ihre holoëdrische Gestalt unverändert beibehalten. Es stellt sich also die merkwürdige Thatsache heraus, dass das Tetraëder und das Pentagon-Dodekaëder, welche, durch verschiedene Modalitäten der Hemiëdrie erzeugt, sich bei einer hemiëdrisch krystallisirenden Substanz durchaus gegenseitig ausschliessen und unmöglich machen

(vgl. § 43), auf dem Gebiete der Tetartoëdrie beide zugleich zum Vorschein kommen und hier nothwendig coëxistiren und zusammengehören.

Tetartoëdrisch-reguläre Ausbildung zeigen einige künstlich in Krystallen erhaltene Substanzen, chlorsaures Natron, Nitrate von Blei, Baryum¹), Strontium.

§ 23. Combinationen der regulären Formen. Sind die Formen des regulären Systems zu zwei, drei und mehren an einem und demselben Krystall zugleich ausgebildet, so liegt eine Combination derselben vor (§ 9). In solchen Combinationen, welche nach der Anzahl der zu ihnen beitragenden Formen als zweizählige, dreizählige u.s.w. unterschieden werden, kann natürlich keine der combinirten Formen ganz vollständig erscheinen, weil ihre gleichzeitige Ausbildung an demselben Krystall (oder um denselben Mittelpunkt) nur in der Weise möglich ist, dass die Flächen der einen Form symmetrisch zwischen den Flächen, und folglich an der Stelle gewisser Kanten und Ecken der anderen Formen auftreten; weshalb diese Kanten und Ecken durch jene Flächen gleichsam wie weggeschnitten (abgestumpft, zugeschärft oder zugespitzt) erscheinen, und ganz neue Kanten (Combinationskanten) entstehen, welche weder der einen noch der anderen Form eigenthümlich zugehören. Gewöhnlich sind die Flächen der einen Form viel mehr ausgedehnt als die der anderen, so dass sie den Totalhabitus der Combination bestimmt, während manche Formen nur eine sehr geringe Flächenausdehnung zeigen; dieses Verhältniss bedingt den Unterschied der vorherrschenden und untergeordneten Formen. Uebrigens erstreckt sich die im § 13 erwähnte Disjunction zwischen holoëdrischen und hemiëdrischen Formen auch auf die Combinationen derselben, und so haben wir denn im regulären System holoë drische und hemië drische. sowie innerhalb der letzteren geneigtflächig- und parallelflächig-hemiëdrische Combinationen zu unterscheiden, während geneigtflächig - und parallelflächig-hemiëdrische Formen sich niemals combiniren 2).

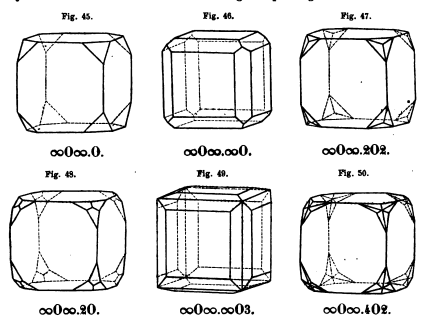
Die von Werner eingeführten Ausdrücke der Abstumpfung oder Zuschärfung von Kanten und Ecken, sowie der Zuspitzung von Ecken gewähren bei der Beschreibung der Combinationen eine grosse Bequemlichkeit und werden wohl von Niemand so missverstanden werden, als ob die Natur die betreffende Krystallform zuvor in ihrer Integrität gebildet, und dann erst durch Wegnahme von Kanten oder Ecken u. s. w. modificirt habe. — Als eine auch für alle folgenden Krystallsysteme gültige Bemerkung mag es hier nur erwähnt werden, dass man unter der Entwickelung oder Auf-

⁴⁾ Der kürzlich auch in natürlichen Krystallen aufgefundene salpetersaure Baryt zeigt hier die Formen eines Oktaëders, welches daher als Combination zweier Tetraëder von tetartoëdrischem Charakter aufgefasst werden muss.

²⁾ Die Unmöglichkeit des Zusammenvorkommens von parallelslächig- und geneigtslächighemiëdrischen Formen an einem und demselben Krystall schien durch die von Rammelsberg und Marbach nachgewiesenen Combinationen des chlorsauren Natrons und einlger anderer Salze widerlegt zu werden, an welchem das Tetraëder zugleich mit dem Pentagon-Dodekaëder erscheint. Naumann hat jedoch gezeigt, dass diese Combinationen nicht als eine Mesalliance der beiderseitigen Hemiëdrien, überhaupt nicht als hemiëdrische, sondern als tetartoëdrische (§ 22) aufzusassen sind, und dass die Coëxistenz von Tetraëdern und Pentagon-Dodekaëdern eine no thwendige Folge der Tetartoëdrie ist. (Ann. d. Phys. u. Chem., Bd. 95, 1855, S. 465.) Baumhauer wies auch später durch die auf den Tetraëderslächen des chlorsauren Natrons erzeugten Aetzeindrücke nach, dass diese Flächen nicht hemiëdrischer, sondern tetartoëdrischer Natur sind (N. Jahrb. f. Min. 1876. 606). Vgl. auch die lehrreichen Untersuchungen über die tetartoëdrisch-regulären Salze der Nitrate von Blei, Baryum, Strontium von Ludwig Wulff in Z. f. Kr. IV. 122.

lösung einer Combination die Bestimmung aller zu ihr beitragenden Formen versteht, und dass das krystallographische Zeichen einer Combination dadurch gewonnen wird, dass man die Zeichen ihrer einzelnen Formen, nach Maassgabe des Vorherrschens derselben; durch Punkte getrennt (aber ganz dicht) hinter einander schreibt. Es ist selbstverständlich und übrigens aus dem Folgenden ersichtlich, dass in Combinationen die Flächen der einen Form immer nur gleichartige Kanten und Ecken der anderen durch Abstumpfung oder Zuschärfung modificiren.

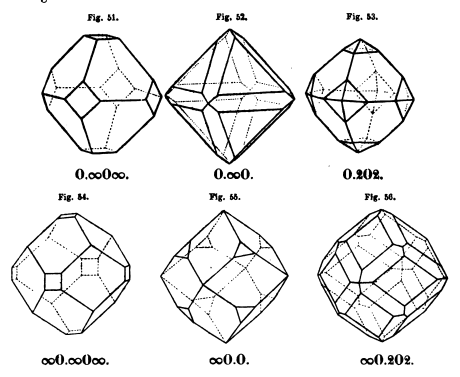
In den meisten holoë drisch-regulären Combinationen erscheint das Hexaëder, oder das Oktaëder oder auch das Rhomben-Dodekaëder als vorherrschende Form, wie denn überhaupt diese drei Formen am häufigsten ausgebildet und in der Mehrzahl der Combinationen zu finden sind. Das Hexaëder erfährt durch die Flächen des Oktaëders eine regelmässige Abstumpfung seiner Ecken, durch die Flächen des Rhomben-Dodekaëders eine regelmässige Abstumpfung seiner Kanten, durch jedes Ikositetraëder mOm (am häufigsten durch 202) eine dreiflächige, auf die Flächen aufgesetzte Zuspitzung seiner Ecken, durch jedes Triakisoktaëder eine dreiflächige, auf die Kanten aufgesetzte Zuspitzung seiner Ecken, durch jedes Tetrakishexaëder eine zweiflächige Zuschärfung seiner Kanten, durch jedes Hexakisoktaëder eine sechsflächige Zuspitzung seiner Ecken.



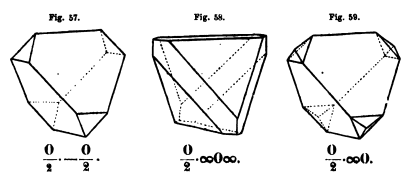
Das Oktaëder erfährt durch die Flächen des Hexaëders eine Abstumpfung seiner Ecken, durch die Flächen des Rhomben-Dodekaëders eine regelmässige Abstumpfung seiner Kanten, durch jedes Ikositetraëder (gewöhnlich durch 202) eine vierflächige, auf die Flächen aufgesetzte Zuspitzung seiner Ecken, durch jedes Triakisoktaëder eine zweiflächige Zuschäffung seiner Kanten.

Das Rhomben-Dodekaëder erleidet durch die Flächen des Hexaëders eine Abstumpfung seiner tetragonalen Ecken, durch die Flächen des Oktaëders eine Abstumpfung seiner trigonalen Ecken, durch das Ikositetraëder 202 eine

Abstumpfung seiner Kanten, durch das Hexakisoktaeder eine zweiflächige Zuschärfung seiner Kanten.

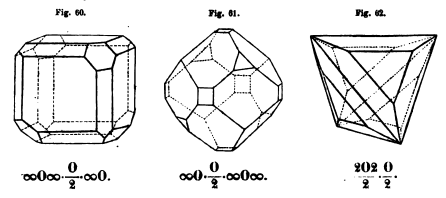


In den geneigtflächig-hemiedrischen Combinationen erscheint gewöhnlich das Tetraeder, oder das Rhomben-Dodekaeder, oder auch das Hexaeder, selten ein Trigon-Dodekaeder als vorherrschende Form. Das Tetraeder erleidet durch die Flächen seines Gegenkörpers eine Abstumpfung der Ecken, durch die Flächen des Hexaeders eine Abstumpfung der Kanten, durch die Flächen des Rhomben-Dodekaeders eine dreiflächige auf die Flächen aufgesetzte Zuspitzung der Ecken.



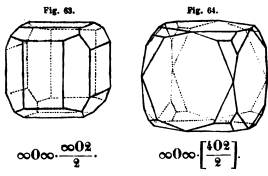
Das Rhomben-Dodekaëder erleidet durch die Flächen des Tetraëders eine Abstumpfung der abwechselnden trigonalen Ecken, das Hexaëder durch

dieselbe Form eine Abstumpfung seiner abwechselnden Ecken, und jedes Trigon-Dodekaëder durch das Tetraëder von gleicher Stellung eine Abstumpfung der trigonalen Pyramidenecken.



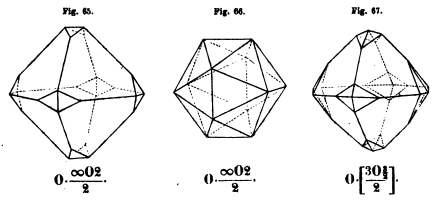
In den parallelflächig-hemiëdrischen Combinationen erscheint ge-

wöhnlich das Hexaëder, oder das Oktaëder, oder auch das Pentagon-Dodekaëder als vorherrschende Form. Das Hexaëder erfährt durch die Flächen eines jeden Pentagon-Dodekaëders (gewöhnlich der Varietät $\frac{\infty 02}{2}$) eine unsymmetrische Abstumpfung seiner Kanten (Gegensatz zur Combination mit dem Rhomben-Dodeka-

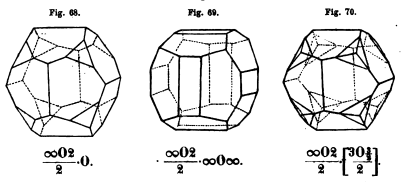


ëder (Fig. 46), und durch jedes Dyakis-Dodekaëder eine unsymmetrische dreiflächige Zuspitzung seiner Ecken.

Das Oktaëder erleidet durch die Flächen eines jeden Pentagon-Dodekaëders, gewöhnlich der Varietät $\frac{\infty 02}{2}$, eine Zuschärfung, durch jedes Dyakis-Dodekaëder aber eine vierslächige Zuspitzung seiner Ecken, wobei sowohl jene Zu-



schärfungs- als diese Zuspitzungsflächen (die letzteren paarweise) auf zwei gegentberliegende Kanten aufgesetzt sind. Sind die Flächen des Oktaëders und Pentagon-Dodekaëders im Gleichgewicht ausgebildet, so erscheint die Combination ähnlich dem Ikosaëder der Geometrie; Fig. 66.



Das Pentagon-Dodekaëder $\frac{\infty 02}{2}$ erfährt durch die Flächen des Oktaëders eine Abstumpfung seiner trigonalen Ecken, durch die Flächen des Hexaëders eine Abstumpfung seiner regelmässigen Kanten, und durch die Flächen gewisser, in gleicher Stellung befindlicher Dyakis-Dodekaëder, eine regelmässige dreiflächige, auf die Flächen aufgesetzte Zuspitzung seiner trigonalen Ecken.

Anm. In den drei- und mehrzähligen Combinationen, in welchen die Flächen verschiedener Formen nach verschiedenen Richtungen zu parallelen Durchschnitten gelangen, liefern die Zonen ein wesentliches Hülfsmittel zur Bestimmung derjenigen Formen, welche nicht unmittelbar nach ihren Verhältnissen zu erkennen sind. Vergl. § 12; auch Naumann's Anfangsgründe der Krystallographie, 2. Aufl., S. 25 und 279 ff.

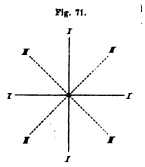
2. Tetragonales Krystallsystem.

§ 24. Grundcharakter. Das tetragonale System, welches von Weiss das viergliedrige oder zwei- und einaxige, von Mohs das pyramidale, von Hausmann das monodimetrische und von Anderen das quadratische System 1) genannt wurde, hat mit dem regulären System die Dreizahl und Recht winkeligkeit der Axen gemein, unterscheidet sich aber durch das Grössen verhältniss derselben, indem gegen zwei gleiche Axen eine ungleiche Axe vorhanden ist. Diese letztere beherrscht die Symmetrie aller Formen, bestimmt die aufrechte Stellung derselben, und ist in aller Hinsicht von der Natur selbst als die Hauptaxe bezeichnet. Wir nennen die Endpunkte dieser verticalen Hauptaxe Pole, und die von solchen aus-

⁴⁾ Viele ziehen dem Prädicate tetragonal das Prädicat quadratisch vor; ja, es ist sogar gesagt worden, der Name tetragonal sei falsch oder doch unzureichend, weil er für je de vierseitige Figur gelte. Vor solchem Ausspruche hätte man sich doch erst im Euklid umsehen sollen, welcher das Wort τετράγωνον ausdrücklich zur Bezeichnung des Quadrates gebraucht. Es war jedenfalls ein glücklicher Gedanke von Breithaupt, den Namen tetragonales System vorzuschlagen, nicht nur, weil die krystallographische Nomenclatur überhaupt ihre Namen meist aus der griechischen Sprache entlehnt, sondern auch, weil die Alliteration der Worte tetragonal und hexagonal an die grosse Analogie erinnert, welche zwischen den beiden so benannten Krystallsystemen waltet. Der Name pyra mid ales System besagt gar nichts.

laufenden Kanten Polkanten, die in sie fallenden Ecken Polecken. Die beiden anderen horizontalen Axen gelten nur als Nebenaxen, und die beiden, mitten zwischen ihnen hinlaufenden Linien lassen sich als Zwischenaxen bezeich-

nen. Von den beiden Nebenaxen pflegt man die eine auf den Beobachter zulaufend, die andere quer zu richten. Die Ebene durch die beiden Nebenaxen heisst die Basis und diese ist hier die einzige Haupt-Symmetrie-Ebene, auf welcher die Haupt-Symmetrie-Axe oder Hauptaxe senkrecht steht. Jede der beiden Ebenen durch die Hauptaxe und eine Nebenaxe (I) heisst ein primärer Hauptschnitt, und jede der beiden Ebenen durch die Hauptaxe und eine Zwischenaxe (II) ein secundärer Hauptschnitt (Fig. 74); diese vier Ebenen, welche sich unter 45° in der Hauptaxe schneiden, sind



nur gewöhnliche Symmetrie-Ebenen. Durch die horizontale Haupt-Symmetrie-Ebene und die verticalen vier anderen Symmetrie-Ebenen wird der Raum in 16 gleiche Theile getheilt. — Die Formen des tetragonalen Systems besitzen einen sogenannten wirtelförmigen Bau, indem ihre Flächen gleichmässig um die Hauptaxe gruppirt sind. — Der Name Tetragonalsystem bezieht sich auf die, meist quadratische oder tetragonale Figur der Basis.

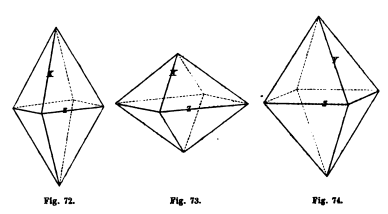
- § 25. Uebersicht und Beschreibung der holoëdrisch-tetragonalen Formen. Dieselben sind:
 - a) Geschlossene, d. h. ihren Raum allseitig umschliessende Formen, von definiter Ausdehnung.
 - 1) Tetragonale Pyramiden (zwei Arten),
 - 2) Ditetragonale oder achtseitige Pyramiden.
 - b) Offene, d. h. ihren Raum nicht allseitig umschliessende Formen, von indefiniter Ausdehnung.
 - 3) Tetragonale Prismen (zwei Arten),
 - 4) Ditetragonale oder achtseitige Prismen, und
 - 5) das Pinakoid.

Aus der Ableitung ergibt sich, dass die offenen Formen nur als Grenzformen gewisser geschlossener Formen zu betrachten sind.

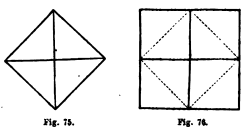
Die tetragonalen Pyramiden sind von 8 gleichschenkeligen Dreiecken umschlossene Formen, deren Mittelkanten in einer Ebene liegen, und ein Quadrat bilden. Sie stellen jedenfalls einen Inbegriff zweier, in ihren Grundflächen verbundener Pyramiden der Geometrie dar, welche bei gleicher quadratischer Basis gleiche Höhe besitzen 1). Die Kanten sind zweierlei: 8 Polkanten X (oder Y), so ge-

⁴⁾ Sie und alle Pyramiden der Krystallographie würden daher eigentlich Dipyramiden genannt werden müssen; da jedoch einfache Pyramiden im Reiche der Krystallformen gar nicht oder nur äusserst selten (in Folge des Hemimorphismus) vorkommen, so kann man der Kürze wegen das Wort Pyramide schlechthin beibehalten. — Der Name Quadratokta\u00e4der ist zwar etwas k\u00fcrzer als der Name tetragonale Pyramide, er dr\u00fcckt aber gar nichts aus, was an eine Verschieden heit dieser Form von dem Okto\u00e4der des regul\u00e4ren Systems erinnern k\u00f6nnte. Vergleicht man endlich alle solche Namen wie Quadratokto\u00e4der, Rhombenokto\u00e4der, Hexagondodeka\u00e4der mit Rhomben-Dodeka\u00e4der und anderen analog gebildeten Namen des regul\u00e4ren Systems, so er-

nannt, weil sie von den Polen der Hauptaxe ausgehen, und 4 Mittelkanten (oder Randkanten) Z, so genannt, weil sie stets um die Mitte der Form liegen. Die Ecken sind ebenfalls zweierlei: zwei tetragonale Polecken und 4 rhombische Mittelecken (oder Randecken). Es gibt wegen des abwechslungsvollen Längenverhältnisses zwischen Hauptaxe und Nebenaxen möglicherweise eine unendliche Manchfaltigkeit von tetragonalen Pyramiden.



Nach der verschiedenen Lage ihrer Mittelkanten zu den Nebenaxen sind zwei wesentlich verschiedene Arten von tetragonalen Pyramiden zu unterscheiden. Es verbinden nämlich die Nebenaxen in den Pyramiden der ersten Art oder Protopyramiden die Eckpunkte der Basis (Fig. 72 und 73), in den Pyramiden der zweiten Art oder Deuteropyramiden die Mittelpunkte der Seiten der Basis (Fig. 74). Diese Pyramiden sind holoëdrische und sehr häufig vorkommende Formen, obwohl sie nur selten selbständig ausgebildet sind. — Zirkon, Scheelit, Hausmannit, Anatas, Mellit, Vesuvian.



Die Stellung der Protopyramiden ist also so, dass sie vorne ihre Polkante und Mittelecke, diejenige der (um 45° in der Horizontalebene gedreht erscheinenden Deuteropyramiden derartig, dass sie vorne eine Fläche und Mittelkante aufweisen. Fig. 75 zeigt die Basis der ersteren, Fig. 76 die der letzteren. Die Polkanten der Protopyramiden (Fig. 72 und 73) werden mit X, die der Deuteropyramiden (Fig. 74) mit Y bezeichnet. Für die Mittelkanten gilt in beiden Pyramiden der Signaturbuchstabe

Z. — Im Allgemeinen unterscheidet man stumpfe und spitze Pyramiden, zwischen welchen das Oktaëder des regulären Systems seinen Dimensionsverhältnissen nach mitten inne steht, obwohl solches niemals als eine tetragonale Form existiren kann. Ausser den Proto- und Deuteropyramiden gibt es noch eine dritte Pyramidenart von aber-

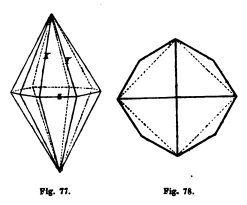
kennt man sofort, wie wenig sie geeignet sind, eine consequente Nomenclatur zu begründen. Denn der Consequenz zufolge würden die Namen Quadratoktseder oder Rhombenoktseder ebenso einen von Quadraten oder von Rhomben umschlossenen Achtflächner bedeuten müssen, wie der Name Rhomben-Dodekaëder einen von Rhomben umschlossenen Zwölfslächner bedeutet.

mals abweichender Stellung, die Tritopyramiden, welche indess als hemiëdrische - Formen aufzusassen und erst unter diesen zu erläutern sind.

Die ditetragonalen Pyramiden sind von 16 ungleichseitigen Dreiecken umschlossene Formen (Fig. 77), deren Mittelkanten in einer Ebene liegen und ein Ditetragon (d. h. ein gleichseitiges, aber nur abwechselnd gleichwinkeliges Achteck) bilden (Fig. 78). Die Kanten sind dreierlei: 8 längere schärfere, und 8

kürzere stumpfere Polkanten, sowie 8 gleiche Mittelkanten Z; die Ecken sind ehenfalls dreierlei: 2 achtslächige (ditetragonale) Polecken, 4 spitzere und 4 stumpfere vierslächige (rhombische) Mittelecken. — Die eine Art von Polkanten sällt immer in die primären, die andere Art in die secundären Hauptschnitte, nach welcher Lage sie als primäre Polkanten X und secundäre Polkanten Y unterschieden werden können.

Die ditetragonalen Pyramiden sind nur sehr selten als selbständige Formen



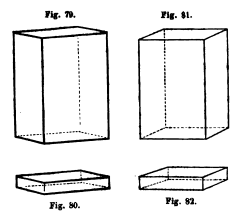
beobachtet worden, da sie gewöhnlich untergeordnet in Combination mit tetragonalen Pyramiden und anderen Formen auftreten. — Zirkon, Vesuvian, Zinnerz.

Regelmässig achtseitige oder oktogonale Pyramiden mit acht gleichen Winkeln der Basis (und gleichen Polkanten), und eben dergleichen Prismen, sind in der Krystallwelt nicht möglich, weil ihre Ableitung einen irrationalen Ableitungscoöfficienten erfordern würde.

Die tetragonalen Prismen sind von 4, der Hauptaxe parallelen Flächen umschlossene Formen, deren Querschnitt ein Quadrat ist; sie zerfallen nach den-

selben Kriterien wie die tetragonalen Pyramiden in Prismen der ersten und zweiten Art, in Protoprismen (Fig. 79, Fig. 80) und Deuteroprismen (Fig. 84, 82). Sie und die achtseitigen Prismen bedingen die säulenförmigen Krystalle des Tetragonalsystems.

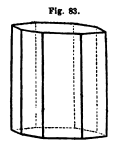
Die Enden der Nebenaxen fallen bei den ersteren Prismen in die Halbirungspunkte der verticalen Kanten, bei den zweiten in die Mittelpunkte der verticalen Flächen. Das Deuteroprisma ist daher gegen das Protoprisma um 45° gewendet. Die Prismen entstehen durch senkrechte



Abstumpfung der Mittelkanten der betreffenden Pyramiden. Es gibt natürlich nur ein tetragonales Prisma der ersten Art und ebenso nur eins der zweiten Art, da jedes derselben keiner Gestaltsveränderung fähig ist. — Eine fernere, dritte Art tetragonaler Prismen, die Tritoprismen, wird erst später unter den hemiödrischen Formen erwähnt.

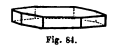
Die ditetragonalen Prismen sind von 8, der Hauptaxe parallelen Flächen

umschlossene Formen, deren Querschnitt ein Ditetragon ist; Fig. 83, 84. Sie haben zweierlei Seitenkenten, welche nach ihrer Lage in den betreffenden Hauptschnitten als primäre und secundäre Seitenkanten unterschieden werden.



Das Pinakoid (Geradendfläche) ist das der Basis parallele Flächenpaar, welches die tafelförmigen Krystalle des Systems bedingt: Fig. 80, 82, 84.

Da die Prismen in der Richtung der Hauptaxe und das Pinakoid in der Richtung der Nebenaxen unbegrenzt oder offen sind, so müssen sie allemal, und zwar jene terminal, dieses lateral, durch die Flächen anderer Formen begrenzt sein. Die Combination ist demnach eine nothwendige Bedingung ihrer Existenz.



Die in den Figuren 79, 84 und 83 mitgezeichneten Endflächen der Säule, und die in den Figuren 80, 82 und 84 mitgezeichneten Randflächen des Pinakoids gehören daher nicht mit zu denjenigen Formen, welche eigentlich durch diese Figuren dargestellt werden sollen.

§ 26. Grundform und Ableitung. Eine jede tetragonal krystallisirende Mineralart wird durch bestimmte Dimensions-Verhältnisse ihrer Pyramiden charakterisirt, vermöge welcher allein ihr Formencomplex von den Formencomplexen anderer tetragonaler Mineralien zu unterscheiden ist 1). Da aber alle Formen eines und desselben Formencomplexes aus einander abgeleitet werden können, so braucht man das Dimensions-Verhältniss nur einer Pyramide zu bestimmen. Dazu wählt man immer eine der tetragonalen Pyramiden, welche man als eine Protopyramide betrachtet, als Grundform den Ableitungen unterstellt, und mit dem Buchstaben P bezeichnet²). Diese Form wird vermöge ihrer Lage um das Axenkreuz in jedem der 8 Oktanten desselben mit ein er Fläche auftreten. — Das (durch Messung ermittelte) Winkelmaass einer ihrer Kanten, am besten der Mittelkante Z, bestimmt die Grundform nach ihren Angular-Dimensionen, wogegen das (durch Rechnung gefundene) Verhältniss der Nebenaxe zur Hauptaxe, welches, die halbe Nebenaxe (a) gleich 1 gesetzt, für die halbe Hauptaxe (c) irkend einen anderen Werth ergibt, uns eine Bestimmung der Grundform durch ihre Linear-Dimensionen gewährt. Dies letztere Axen-Verhaltniss (4:4:c, oder blos 4:c) ist wie bei allen Krystallsystemen, mit Ausnahme des regulären, irrational3). So hat die Grundpyramide des Zinnsteins das Axen-Verhältniss 1:0,6724...., die des Anatas 1: 1,7777....

⁴⁾ Unter dem Formencomplex eines krystallisirten Minerals versteht man den Inbegriff aller an ihm bekannten (oder auch aller aus seiner Grundform ableitberen) Gestalten. Mohs gebrauchte dafür den Ausdruck Krystallreihe.

²⁾ Als Grundform pflegt man hier, wie in den folgenden Krystallsystemen, diejenige Pyramide zu wählen, welche entweder am häufigsten vorkommt, oder in den Combinationen am meisten vorherrscht, oder allemal durch die Spaltbarkeit erhalten wird, oder endlich die, mit Bezug auf welche die übrigen Pyramiden das einfachste Ableitungs-Verhältniss ergeben.

⁸⁾ Die Nothwendigkeit der Irrationalität des Axenverhältnisses ergibt sich u. A. einfach aus folgender Erwägung: Da die Winkel der Grundform sich mit der Temperatur stetig ändern, so muss auch der Werth von c (in dem Verhältniss 4:c) für eine bestimmte Temperatur vollkommen stetig in einen anderen, welcher einer anderen Temperatur entspricht, übergehen, sofern der Krystall in diese letztere versetzt wird. Dies ist indessen nur dann möglich, wenn c bei einer

Unter P hat man sich also nicht eine einzelne Fläche der Grundform, sondern diese selbst in ihrer ganzen Vollständigkeit vorzustellen, was immer eine leichte Aufgabe ist, sobald man sich das Maass ihrer Mittelkante oder auch den Werth von c vergegenwärtigt.

- § 27. Ableitung sämmtlicher Protopyramiden. Man nehme in der Hauptaxe der Grundform vom Mittelpunkte aus beiderseits irgend eine Länge mc (wobei m theils grösser, theils kleiner als 1, aber stets rational vorausgesetzt wird) und lege hierauf in jede Mittelkante von Pzwei Flächen, von denen die eine den oberen, die andere den unteren Endpunkt der nach m verlängerten oder verkurzten Hauptaxe schneidet, so entsteht eine neue Protopyramide, welche entweder spitzer oder stumpfer als P, und allgemein mit mP zu bezeichnen ist. Da nun m alle möglichen Werthe erhalten kann, so sind in der That alle möglichen Protopyramiden abgeleitet worden; am häufigsten finden sich 1P, 2P, 3P. Wird $m=\infty$, so erhält durch fortgesetztes Spitzerwerden die Pyramide senkrechte Flächen, wird demzufolge zu.einem oben und unten offenen Krystallraum und geht in das Protoprisma über, dessen Zeichen daher ∞P ist; wird m=0, so gelangt man eigentlich auf die Basis von P, welche jedoch stets in zwei Parallelflächen, als basisches Pinakoid ausgebildet ist, dessen Zeichen daher 0P geschrieben wird. Das Protoprisma muss mit vier, und das der einzigen Haupt-Symmetrieebene parallele Pinakoid kann nur mit zwei Flächen auftreten.
- § 28. Ableitung der ditetragonalen und der noch übrigen Formen. Aus jeder beliebigen Protopyramide mP lassen sich nun viele ditetragonale Pyramiden und eine Deuteropyramide ableiten. Man nehme in jeder Nebenaxe vom Mittelpunkte aus beiderseits die Länge n, welche rational und grösser als ist; dann lege man in jede Polkante von mP zwei Flächen, welche die nicht zu derselben Polkante gehörige Nebenaxe beiderseits in der Entfernung n schneiden, so entsteht eine ditetragonale Pyramide, deren Zeichen uns mit mPn gegeben ist. Eine solche Form wird in jedem Oktanten mit 2 Flächen auftreten, im Ganzen also 16 Flächen besitzen. Obgleich nun n alle möglichen Werthe haben kann, so begegnen wir doch am häufigsten den Werthen $\frac{3}{4}$, 2, 3 und ∞ . Ist aber $n=\infty$, so geht die ditetragonale Pyramide in eine achtflächige Deuteropyramide über, deren Zeichen daher allgemein $mP\infty$ geschrieben wird, während die beiden Varietäten Poo und $2P\infty$ am öftersten vorkommen.

Für den irrationalen Werth n=1+V2 = tan $67\frac{1}{2}^{\circ}=2,4142...$ würde die Pyramide oktogonal werden. Eine ditetragonale Pyramide mit 16 genau gleichen Polkanten ist daher krystallonomisch unmöglich. Ist n kleiner als 2,414..., so sind diejenigen Polkanten die stumpferen, welche nach den Zwischenaxen zu laufen und die ditetragonale Pyramide ähnelt mehr einer Protopyramide, zu welcher sie wird, wenn n=4, indem dann der Winkel jener Polkanten = 180° ist. Ist n grösser als 2,414..., so sind die nach den Nebenaxen laufenden Polkanten die stumpferen: die

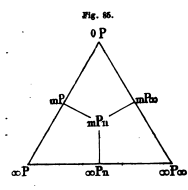
bestimmten Temperatur im allgemeinen überhaupt eine irrationale Zahl ist, da der Uebergang einer rationalen Zahl in eine ebensolche zweite nur sprungweise erfolgen kann. Diese Irrationalität der Axen-Verhältnisse ist für die beiden rechtwinkeligen Systeme sogar Bedingung ihrer Existenz: denn ständen z. B. im tetragonalen System die Nebenaxen zu der Hauptaxe in dem rationalen Verhältniss 4:4: $\frac{1}{2}$, so wäre eine Form, deren Flächen die Hauptaxen im Abstand $\frac{1}{2}$, die Nebenaxen in der Einheit treffen, nicht mehr ein tetragonales, sondern ein reguläres Oktaeder (C. Klein, Elemente der Krystallberechnung, 4875. 77).

ditetragonale Pyramide ähnelt sodann mehr einer Deuteropyramide, in welche sie übergeht, sofern $n = \infty$, indem dann der Winkel die ser stumpferen Polkanten = 480° .

Wie aus jeder anderen Protopyramide, so wird dieselbe Ableitung auch aus der Grenzform ∞P vorzunehmen sein, wodurch man zunächst auf dit et ragonale Prismen ∞Pn , und endlich auf $\infty P\infty$ oder das Deuteroprisma gelangt. Das erstere muss mit 8, das letztere kann nur mit 4 Flächen auftreten.

Die Coëfficienten m und n besitzen also stets rationale Werthe. Der Coëfficient m (überhaupt das Zeichen, welches links vor P steht, also auch ∞) bezieht sich stets auf die Hauptaxe, der Coëfficient n (überhaupt das rechts hinter P stehende Zeichen, demnach auch jenes ∞) bezieht sich auf die eine Nebenaxe, der Coëfficient der zweiten Nebenaxe ist stets = 1.

Dieselbe Rolle, welche im regulären System der Achtundvierzigflächner spielt, übernimmt hier die ditetragonale Pyramide mPn; sie ist in der That der all gemeinste Fall einer tetragonalen Krystallgestalt, von welcher alle anderen Formen nur Specialfälle sind, dadurch entstehend, dass die Coëfficienten m und n die besonderen Werthe 0 oder 1 oder ∞ annehmen. Wird n=1, so resultiren die Protopyramiden; $n=\infty$, dann die Deuteropyramiden; sofern n=4 und $m=\infty$, entsteht das Protoprisma; sofern $n=\infty$ und $m=\infty$, das Deuteroprisma; $m=\infty$ liefert das ditetragonale Prisma, m=0 (wobei der Werth von n gleichgültig) das Pinakoid.



Sehr übersichtlich ist nebenstehendes trianguläres Schema, in dessen Mitte die ditetragonale
Pyramide, als der allgemeine Repräsentant aller holoëdrischen Formen figurirt, während die linke Seite
des Dreiecks die Protopyramiden, die rechte
Seite die Deuteropyramiden, die Basis des
Dreiecks aber die sämmtlichen Prismen begreift.
Das Schema steht also auf lauter Säulen und erhebt
sich mit den verschiedenen Pyramiden, bis es zuletzt
von dem Pinakoid begrenzt wird.

Unter Berücksichtigung der Symmetrie-Verhältnisse des tetragonalen Systems ergibt sich folgende Uebersicht der nothwendig existirenden holoëdrischen Formen, aus welcher sich auch

leicht die Anzahl der bei den einzelnen vorhandenen Flächen ableiten lässt, wobei zugleich erhellt, dass fernere tetragonale Formen nicht möglich sind.

- 4) Parallel der Haupt-Symmetrie-Ebene:
 - das einzige Flächenpaar 0P.
- 2) Senkrecht zur Haupt-Symmetrie-Ebene:
 - a) parallel den primären, gleich geneigt gegen die secundären Hauptschnitte $= \infty P \infty$;
 - b) parallel den secundären, gleich geneigt gegen die primären Hauptschnitte == ∞P;
 - c) ungleich geneigt gegen beide Hauptschnitte $= \infty Pn$.
- 3) Geneigt gegen die Haupt-Symmetrie-Ebene:
 - a) gleich geneigt gegen die primären, senkrecht zu den secundären Hauptschnitten = mP;
 - b) senkrecht zu den primären, gleich geneigt gegen die secundären Hauptschnitte $= mP\infty$:
- c) ungleich geneigt gegen die primären (und secundären) Hauptschnitte = mPn.

 Weiss bezeichnet in diesem (sowie auch in dem hexagonalen Krystallsystem) die halbe Hauptaxe der Grundform mit c, die beiden halben Nebenaxen mit a. Das Para-

meter-Verhältniss einer jeden Fläche der Grundform (Protopyramide) ist daher a: a: ci Aus dieser Grundform lassen sich zahlreiche andere Protopyramiden ableiten, indem man bei gleichbleibender Basis die Hauptaxe um ein Stück m verlängert oder auf $\frac{1}{m}$ verkürzt: spitzere Protopyramiden mit dem allgemeinen Flächenzeichen a: a: mc (z. B. a:a:2c; a:a:3c), stumpfere mit dem allgemeinen Zeichen $a:a:\frac{1}{a}c$ (z. B. $a:a:\frac{1}{4}c$). Wenn durch fortwährendes Spitzerwerden der Pyramiden der Werth der Hauptaxe c unendlich wird, so erhält man $a:a:\infty c$ als Zeichen des Protoprismas mit seinen senkrechten Flächen. Das basische Pinakoid schneidet die Hauptaxe in c und geht den beiden Nebenaxen parallel, sein Zeichen ist daher $\infty a : \infty a : c$; es ist gewissermassen eine Pyramide mit unendlich langen Nebenaxen. Die Flächen der Deuteropyramide liegen so, dass sie die Hauptaxe und eine der Nebenaxen schneiden, der zweiten parallel gehen; demnach ihr Zeichen a: oa: c, woraus wiederum andere mit mc und $\frac{1}{c^{m}}c$ abgeleitet werden können. Wird hierin der Werth der Hauptaxe c unendlich, so erhalten wir die senkrechten Flächen des Deuteroprismas == a: coa: coc. Die Flächen der ditetragonalen Pyramide schneiden alle drei Axen. indessen die eine Nebenaxe in einer um n mal grösseren Entfernung (n stets > 1) als die andere; daher das Zeichen a:na:c (allgemein a:na:mc); das Zeichen der ditetragonalen Prismen ist natürlich betreffs der Nebenaxen dasselbe, aber wegen der senkrechten Stellung ihrer Flächen lautet es a: na: coc. Wächst in der Formel der ditetragonalen Pyramide der Werth von n, so nähert sie sich immer mehr der Deuteropyramide; wird n unendlich, so ist der Uebergang in die Deuteropyramide (a: coa: c) geschehen; in derselben Weise geht aus dem ditetragonalen Prisma (a: na: ooc) das Deuteroprisma hervor.

```
Es sind demnach Weiss Naumann
a: a: mc = mc: a: a = mP
a: a: \infty c = \infty c: a: a = \infty P
a: na: mc = mc: a: na = mPn
a: \infty a: mc = mc: a: \infty a = mP\infty
a: na: \infty c = \infty c: a: na = \infty Pn
a: \infty a: \infty c = \infty c: a: na = \infty Pn
a: \infty a: \infty c = \infty c: a: \infty a = \infty P\infty
\infty a: \infty a: c = c: \infty a: \infty a = 0P.
```

Bei Miller ist das allgemeine Zeichen der ditetragonalen Pyramiden mPn auch hier wieder hkl, wobei abermals dieses Symbol dem Naumann'schen $\frac{h}{l}P\frac{h}{k}$ entspricht; nach dem früher mitgetheilten ist z. B. 3P3 = (311); $3P\frac{3}{2} = (321)$; $\frac{3}{2}P3 = (312)$; 4P2 = (421); $\frac{1}{4}P3 = (3.4.12)$.

Die tetragonalen Protopyramiden mP werden zu hhl; die Grundform ist (444); P = (774); P = (444); P = (552); P = (335).

Das Protoprisma $\infty P = (110)$; das Deuteroprisma $\infty P \infty = (100)$; die Basis 0P = (001).

Das allgemeine Zeichen der Deuteropyramiden $mP\infty$ ist h0l; die zu (111) gehörige Deuteropyramide $P\infty = (101)$; $5P\infty = (501)$.

Die ditetragonalen Prismen ∞ Pn erhalten das allgemeine Zeichen hk0; ∞ P2 = (210); ∞ P\$ = (320).

§ 29. Hemiëdrie im tetragonalen System. Wie die verschiedenen Möglichkeiten der Hemiëdrie in dem regulären System an dem Achtundvierzigflächner zunächst erläutert wurden, so sind dieselben hier ebenfalls an der allgemeinsten Gestalt des Tetragonalsystems, der ditetragonalen Pyramide, zu entwickeln.

Dieselbe kann auf dreifache Art hemiëdrisch werden, nämlich durch Wachsen oder Verschwinden:

- a) der in den abwechselnden Raumoktanten gelegenen zweizähligen Flächengruppen: sphenoidische Hemiëdrie;
- b) der an den abwechselnden Mittelkanten oben und unten gelegenen Flächen: pyramidale Hemiëdrie;
- c) der abwechselnden einzelnen Flächen: trapezoëdrische Hemiëdrie.

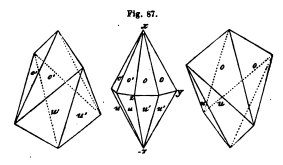
Diese letztere Modalität der Hemiëdrie ist bis jetzt nur an einigen künstlich krystallisirten organischen Salzen nachgewiesen oder wahrscheinlich gemacht worden, weshalb sie hier nicht weiter berücksichtigt werden soll.

Auf dem Gebiete der sphenoidischen Hemiëdrie werden die Protopyramiden mP dadurch hälftslächig, dass an ihnen nur die abwechselnden Flächen ausgebildet

Fig. 86.

sind, indem diese hier einzeln in den einzelnen Oktanten Regen. Sie verwandeln sich dabei in tetragonale Sphenoide 1), von vier gleichschenkeligen Dreiecken umschlossene Formen, deren Mittelkanten im Zickzack auf- und absteigen, während ihre End- oder Polkanten horizontal sind (Fig. 86). Es gibt solche Sphenoide, bei welchen die Polkanten schärfer, und solche, bei welchen diese

stumpfer sind, als die Mittelkanten. Zwischen beiden steht, als nicht zu diesem System gehörige Form, das reguläre Tetraëder, dessen Pol- und Mittelkanten gleich (70°32') sind. Das Zeichen der Sphenoide ist $\frac{mP}{2}$ und $\frac{mP}{2}$



Die Deuteropyramiden, das Protoprisma, das Deuteroprisma, die ditetragonalen Prismen, sowie das basische Pinakoid bleiben bei diesersphenoidischen Hemiëdrie scheinbar unverändert, obschon eigentlich z. B. von jeder Deuteropyramidenfläche nur die rechte oder linke Hälfte vorhanden, von jeder Protoprismenfläche abwechselnd nur die obere oder untere Hälfte ausgebildet ist — was allerdings auf die geometrische Erscheinungsweise der ganzen Form keinen Einfluss übt.

Die ditetragonalen Pyramiden mPn liefern bei der sphenoidischen

Hemiëdrie die tetragonalen Skalenoëder2) (Disphenoide), d. h. von 8 ungleichseitigen Dreiecken umschlossene Formen, deren Mittelkanten im Zickzack auf- und ablaufen, und deren Polkanten zweierlei, nämlich 4 längere stumpfere, und 4 kürzere schärfere sind (Fig. 87). Je zwei correlate Skalenoëder lassen sich durch blose Stellungsänderung zur Congruenz bringen.

Unter den Mineralien ist der Kupferkies in seiner Krystallreihe der sphenoidischen Hemiëdrie unterworfen.

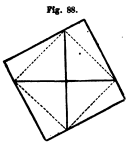
Bei der pyramidalen Hemiëdrie unterliegen nur die ditetragonalen Pyramiden

¹⁾ Von σφήν oder σφηνός, der Keil.

²⁾ Von σχαληνός, ungleichseitig.

und die ebensolchen Prismen einer wirklichen Gestaltsveränderung, indem alle übrigen Formen scheinbar holoëdrisch bleiben. Die ditetragonale Pyramide mPn liefert

dabei eine tetragonale Pyramide der dritten Art, oder eine Tritopyramide, d. h. eine solche Pyramide, welche sich durch ihre Flächenstellung sowohl von den Protopyramiden als von den Deuteropyramiden unterscheidet, insofern die Nebenaxen weder in den Mittelecken noch in den Halbirungspunkten der Mittelkanten (vgl. Fig. 75 und 76) endigen, sondern in irgend beliebigen Punkten der Mittelkanten austreten; ihre Basis hat, bezogen auf das Nebenaxenkreuz, daher eine Stellung wie z. B. Fig. 88. Von den beiden correlaten Tritopyramiden ist die eine nach rechts, die andere ebenso nach links gedreht. Wie ein und dasselbe Mo-



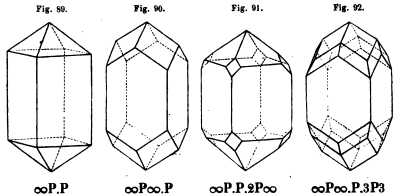
dell durch blose Stellungsänderung bald eine Protopyramide bald eine Deuteropyramide darbietet, so kann es auch durch fernerweite Drehungen um die Hauptaxe die beiden Tritopyramiden repräsentiren.

Das ditetragonale Prisma ∞ Pn zerlegt sich dabei in zwei tetragonale Prismen der dritten Art oder Tritoprismen; dieselben sind Tritopyramiden mit unendlich langer Hauptaxe und für sie macht sich ebenfalls der Unterschied des rechts und links Gewendetseins geltend.

Unter den Mineralien zeigen der wolframsaure Kalk (Scheelit), das wolframsaure Blei, und das molybdänsaure Blei die Wirkungen dieser pyramidalen Hemiëdrie.

Im tetragonalen System wäre auch eine Tetartoëdrie möglich, indem z. B. die sphenoidische und die pyramidale Hemiëdrie gleichzeitig zur Anwendung kämen. Doch sind viertelflächig-tetragonale Formen bis jetzt noch nicht beobachtet worden.

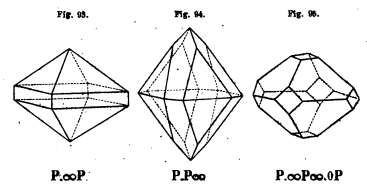
§ 30. Einige Combinationen des Tetragonalsystems. Die Combinationen dieses Systems sind eigentlich, eben so wie die Formen desselben, als holoëdrische und hemiëdrische zu unterscheiden; da jedoch die letzteren selten vorkommen, so wollen wir zunächst nur einige der ersteren erwähnen. Ausser den, bereits S. 47 abgebildeten Combinationen der Prismen mit dem Pinakoide sind besonders folgende als sehr häufige zu betrachten. Das Protoprisma ∞P erfährt durch die Grundform P (und überhaupt durch jede Protopyramide mP) beiderseits eine vierslächige, auf seine Flächen gesetzte Zuspitzung Fig. 89; das Deuteroprisma $\infty P\infty$ dagegen durch dieselben Pyramiden eine vierslächige, auf



seine Kanten gesetzte Zuspitzung, Fig. 90. Im ersteren Falle werden oft die Combinationsecken durch rhombische Flächen ersetzt, Fig. 94, im anderen Falle

die Combinationskanten abgestumpft, Fig. 92, was dert durch die spitzere Deuteropyramide 2Pcc, hier durch irgend eine ditetragonale Pyramide mPn mit gleichen Werthen beider Ableitungszahlen (gewöhnlich durch 3P3), geschieht.

Die Grundpyramide P (oder jede andere Pyramide mP in ihrer Weise) erfährt durch das Protoprisma coP eine Abstumpfung ihrer Mittelkanten (Fig. 93),



durch die Deuteropyramide Poo (oder mPoo) eine Abstumpfung ihrer Polkanten (Fig. 94), durch das Deuteroprisma coPoo eine Abstumpfung ihrer Mittelecken, und durch das Pinakoid 0P eine Abstumpfung ihrer Polecken (Fig. 95). Das Deuteroprisma stumpft stets die Kanten des Protoprismas gerade ab, und umgekehrt. Die ditetragonalen Pyramiden treten auf zweierlei Weise auf, indem sie nämlich entweder die im Zickzack auf- und absteigenden Combinationskanten zwischen Protopyramide und Deuteroprisma abstumpfen (Fig. 92), oder indem sie die Polkanten der Protopyramide zweiflächig zuschärfen.

Die Flächen der ditetragonalen Pyramide liegen mit parallelen Combinationskanten zwischen je einer Fläche derjenigen Protopyramide und derjenigen Deuteropyramide, mit welchen beiden sie gemeinsame Ableitungszahl *m* haben.

Diejenigen ditetragonalen Pyramiden mPn, welche mit P und coPco eine Zone bilden, haben das allgemeine Zeichen mPn (d. h. bei ihnen ist m = n); dazu gehört z. B. die ditetragonale Pyramide 3P3 (Fig. 92); auch die beiden Grenzgestalten P und coPco sind gewissermassen ditetragonale Pyramiden von dem Zeichen mPm.

Diejenigen mPn, welche tautozonal sind mit $P\infty$ und ∞P , besitzen den allgemeinen Ausdruck $mP\frac{m}{m-4}$ (d. h. $n=\frac{m}{m-4}$); dazu gehören z. B. $3P\frac{3}{2}$, $4P\frac{4}{3}$, $\frac{3}{2}P3$, sowie die beiden Grenzgestalten; auch ein mPm, nämlich 2P2, nimmt, wie man sieht, an dieser Zone Theil.

Die ditetragonalen Pyramiden, gelegen zwischen P und $2P\infty$, haben das allgemeine Zeichen $mP\frac{m}{2-m}$; dazu gehören z. B. $\frac{3}{2}P3$, $\frac{4}{3}P2$ und die beiden Grenzgestalten selbst $(2P\frac{3}{4}=2P\infty)$.

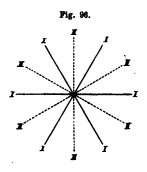
Diejenigen, gelegen zwischen $2P\infty$ und ∞P , sind allgemein $mP\frac{m}{m-2}$; dazu ausser den Grenzgestalten z. B. 4P2, $5P\frac{5}{3}$; auch ein mPm, nämlich 3P3 ist damit tautozonal.

Diejenigen mPn, welche zwischen $\frac{1}{4}P$ und Poo liegen, sind allgemein $mP\frac{m}{4-m}$; dazu gehören z. B. $\frac{3}{4}P2$ und $\frac{3}{4}P3$, sodann die Grenzgestalten.

3. Hexagonales Krystallsystem.

§ 31. Grundcharakter. Das hexagonale System (sechsgliederige, eder dreiund einaxige System nach Weiss, rhomboëdrische S. nach Mohs, monotrimetrische
S. nach Hausmann) wird dadurch charakterisirt, dass alle seine Formen auf vier
Axen bezogen werden mussen, von welchen sich drei gleiche in einer Ebene
unter 66° schneiden, während die vierte ungleiche auf ihnen rechtwinkelig ist.
Diese letztere, durch ihre abweichende Grösse wie durch ihre Lage ausgezeichnete
verticale Axe ist die Hauptaxe; die drei anderen horizontalen sind Nebenaxen,
zwischen welchen man sich noch drei Zwischenaxen vorstellen kann; die
drei Nebenaxen pflegt man so zu richten, dass die eine quer mit dem Beobachter
verläuft. Wir nennen die Endpunkte der Hauptaxe auch hier (wie im tetragonalen

System) die Pole, die Ebene durch die Nebenaxen die Basis, und diese ist hier ebenfalls die einzige Haupt-Symmetrie-Ebene, auf welcher die Haupt-Symmetrie-Axe oder Hauptaxe senkrecht steht; ferner unterscheiden wir primäre (I) und seeundäre (II) Hauptschnitte gerade wie im Tetragonalsystem (Fig. 96) und diese sechs verticalen Ebenen, welche sich in der Hauptaxe unter 30° schneiden, sind nur gewöhnliche Symmetrie-Ebenen. Durch die horizontale Haupt-Symmetrie-Ebene und die verticalen sechs anderen Symmetrie-Ebenen wird der Raum um den Mittelpunkt in 24



gleiche Theile getheilt. — Die Formen dieses Systems sind von einem ähnlichen wirtelförmig en Bau, wie diejenigen des tetragonalen. Der von Breithaupt kertuhrende Name des Systems bezieht sich auf die gewöhnlich hexagonale Figur der Basis, oder des Mittelquerschnittes.

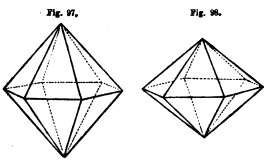
§ 32. Uebersicht und Beschreibung der holoëdrisch-hexagonalen Fermen. Dieselben sind:

- A. Geschlossene Formen, von definiter Ausdehnung.
 - 1) Hexagonale Pyramiden, zwei Arten,
 - 2) Dihexagonale oder zwolfseitige Pyramiden.
- B. Offene Formen, von indefiniter Ausdehnung.
 - 3) Hexagonale Prismen, zwei Arten,
 - 4) Dihexagonale oder zwölfseitige Prismen, und
 - 5) das Pinakoid.

Die Ableitung lehrt, dass die offenen Formen auch in diesem (wie überhaupt in jedem) Krystallsystem nur als die Grenzformen gewisser geschlossener Formen zu betrachten sind.

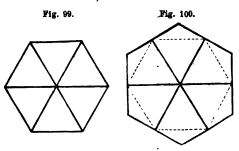
Die hexagonalen Pyramiden (Dihexaeder) sind von 12 gleichschenkeligen Dreiecken umschlossene Formen, deren Mittelkanten in einer Ebene liegen und ein reguläres Hexagon bilden; Fig. 97 und 98. Die Kanten sind zweierlei: 12 Polkanten X (oder Y), und 6 Mittelkanten (oder Randkanten) Z; die Ecken sind gleichfalls zweierlei; 2 hexagonale Polecken und 6 rhombische Mittelecken (oder Randecken). Die sehr zahlreichen hexagonalen Pyramiden zerfallen nach der Lage ihrer

Basis zu den Nebenaxen in zwei, wesentlich verschiedene Arten (oder Ordnungen).



Es verbinden nämlich die Nebenaxen in den Pyramiden der ersten Art (den Protopyramiden) die Mitteleckpunkte, Fig. 99, in den Pyramiden der zweiten Art (den Deuteropyramiden) die Halbirungspunkte je zweier gegenüberliegender Mittelkanten (Fig. 100). - Quarz, Apatit, Mimetesit.

den ist also so, dass sie vorne eine Fläche und eine querlaufende Mittelkante, dieje-

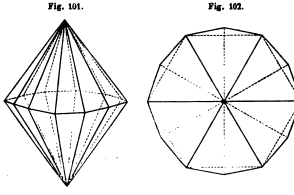


Die Stellung der Protopyraminige der (um 30° in der Horizontalebene gedreht erscheinenden) Deuteropyramiden derart, dass sie vorne eine Polkante und Mittelecke aufweisen. Beide Figuren 97 und 98 stellen daher Protopyramiden dar. Noch eine dritte Pyramidenart gibt es von abermals abweichender Stellung, die Tritopyramiden, welche jedoch erst später unter den hemiëdrischen Formen erläutert werden können. — Uebrigens unterscheidet man auch, jedoch ohne scharfe Grenzbestimmung.

stumpfe und spitze hexagonale Pyramiden 1).

Die Polkanten der Protopyramiden müssen mit X, die der Deuteropyramiden mit Y bezeichnet werden, wenn diese Signatur auf eine mit ihren Beziehungen zu den dihexagonalen Pyramiden übereinstimmende Weise erfolgen soll.

Die dihexagonalen Pyramiden sind von 24 ungleichseitigen Dreiecken umschlossene Formen, Fig. 404, deren Mittelkanten in einer Ebene liegen, und



ein Dihexagon, d. h. ein gleichseitiges, aber nur abwechselnd gleichwinkeliges Zwölfeck (Fig. 102) bilden. Die Kanten sind dreierlei: 42 längere schärfere, und 42 kurzere stumpfere Polkanten. sowie 12 Mittelkanten; die Ecken sind gleichfalls dreierlei: 2 dihexagonale Polecken. und 6 spitzere, sowie 6 stumpfere rhombische Mittelecken.

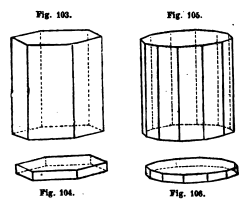
Die beiden Arten von Polkanten lassen sich am zweckmässigsten nach ihrer Lage in den beiderlei Hauptschnitten als primäre und secundäre Polkanten unterscheiden, welcher Unterscheidung ihre Bezeichnung durch die beiden Buchstaben X und Y entspricht.

¹⁾ Die Pyramide, deren Mittelkante Z = 109° 28', könnte vielleicht als die Grenzform zwischen den stumpfen und spitzen Pyramiden gelten.

Diese Pyramiden sind wohl noch niemals in selbständiger Ausbildung beobachtet worden, und finden sich nur als sehr untergeordnete Formen in den Combinationen,

wie z. B. am Beryll und Apatit; dennoch spielen sie eine wichtige Rolle in dem System.

Die hexagonalen Prismen (Säulen) sind von 6, der Hauptaxe parallelen Flächen umschlossene Formen, deren Querschnitt ein reguläres Hexagon ist, Fig. 403; auch sie müssen, ebenso wie die hexagonalen Pyramiden und ganz nach denselben Kriterien, als Prisma der ersten und zweiten Art (oder Ordnung) unterschieden werden. Die oben und unten offenen Krystall-



räume der zwei Prismen-Arten gehen aus den entsprechenden zwei Pyramiden-Arten durch verticale Abstumpfung ihrer Mittelkanten hervor. Die Endpunkte der Nebenaxen liegen demzufolge bei dem Prisma der ersten Art in den Halbirungspunkten der Kanten, bei demjenigen der zweiten Art in den Mittelpunkten der Flächen; das erstere wendet daher (Fig. 403) eine Fläche, das zweite, um 30° gewendete, eine Kante nach vorne.

Die dihexagonalen Prismen sind von 12, der Hauptaxe parallelen Flächen umschlossene Formen, deren Querschnitt ein Dihexagon ist; Fig. 405.

Das Pinakoid (Geradendfläche) ist das der Basis parallele Flächenpaar; Fig. 104 und 106. Als offene Formen sind weder die Prismen noch das Pinakoid einer selbständigen Ausbildung fähig; sie können nur in Combinationen mit einander oder mit anderen Formen auftreten.

Da es nur ein hexagonales Prisma der ersten Art, und ebenso nur eins der zweiten Art gibt, so pflegt man diese so häufig vorkommenden Formen schlechthin als erstes und zweites Prisma aufzuführen, wofür wir uns auch hier künftig der Namen Protoprisma und Deuteroprisma bedienen werden. — Eine dritte Art von Prismen, die Tritoprismen, kann als hemiödrische Gestalt erst später besprochen werden.

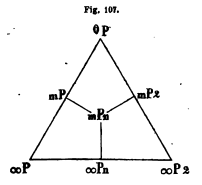
§ 33. Grundform und Ableitung der hexagonalen Pyramiden erster Art. Für jeden hexagonalen Formencomplex in concreto (gleichwie für das Krystallsystem selbst in abstracto) wird nach den im § 26 (Anm. 2) erläuterten Rücksichten irgend eine hexagonale Pyramide als Grund form gewählt, mit P bezeichnet, und der Ableitung aller übrigen Formen zu Grunde gelegt. Man betrachtet solche Grundform als eine Protopyramide, und bestimmt sie entweder durch das Verhältniss ihrer Linear-Dimensionen a (= 1): c (Verhältniss der halben Nebenaxe zur halben Hauptaxe), oder durch einen ihrer Kantenwinkel, wozu sich besonders die Mittelkante Z empfiehlt. Aus der Grundform erfolgt nun zuvörderst die Ableitung sämmtlicher anderer spitzerer oder stumpferer Protopyramiden genau in derselben Weise, wie solches oben (§ 27) für das Tetragonalsystem gelehrt worden ist. Das allgemeine Zeichen einer solchen Pyramide wird wiederum mP, und als Grenz-

formen dieser Ableitung ergeben sich einerseits das Protoprisma ∞P , anderseits das Pinakoid &P. Das erstere muss mit 6 Flächen, das letztere, der einzigen Haupt-Symmetrie-Ebene parallel, kann nur mit 2 Flächen ausgebildet sein. Der Inbegriff aller dieser Formen lässt sich in einer Reihe vereinigen, welche wir die Grundreihe des Systems nennen.

Das Axen-Verhältniss ist, wie schon § 26 hervorgehoben, auch hier irrational: so ist a : c z. B. für die Grundform des Korunds 4 : 1,363, für diejenige des Kalkspaths 1: 0,8543...., für die des Smaragds 1: 0,4990.....

§ 34. Ableitung der übrigen Formen. Aus jeder Protopyramide mP lassen sich nun viele dihexagonale Pyramiden ableiten, wobei man genau dasselbe Verfahren beobachtet, wie es in § 28 für die Ableitung der ditetragonalen Pyramiden angegeben worden ist. Das allgemeine Zeichen solcher Pyramiden, welche in jedem der 24 Raumtheile zwischen den 7 Symmetrie-Ebenen mit einer Fläche auftreten müssen, wird daher wiederum = mPn. Nur tritt hier, vermöge des eigenhumlichen geometrischen Grundcharakters des hexagonalen Axensystems der Umstand ein, dass die Werthe der Ableitungszahl n zwischen weit engeren Grenzen eingeschlossen sind, als im Tetragonalsystem. Während nämlich in diesem letzteren System n alle möglichen rationalen Werthe von 4 bis ∞ haben konnte, so wird im hexagonalen System schon mit dem Werthe 2 die Grenze erreicht, über welche hinaus ngar nicht wachsen kann. In einer jeden dihexagonalen Pyramide liegen daher die Werthe von n stets zwischen 1 und 2; für den Grenzwerth 2 aber verwandeln sich die zwölfseitigen Pyramiden in hexagonale Pyramiden der zweiten Art, oder in Deuteropyramiden, welche daher allgemein mit mP2 bezeichnet werden mussen. Wie jedes mP, so wird auch das Protoprisma coP dieser Ableitung zu unterwerfen sein, wedurch man erst auf verschiedene dihexagonale Prismen ∞ Pn, und endlich auf ∞ P2, oder auf das Deuteroprisma gelangt.

Dihexagonale Pyramiden mit gleichen Polkanten sind nicht möglich, weil in deren Zeichen mPn der Coöfficient n den irrationalen Werth $\frac{1}{4}(1+\sqrt{3})$ $\sqrt{2}$. sin $75^{\circ} = 1,36603...$ besitzen würde. Diejenigen dihexagonalen Pyramiden, bei welchen n (>1) kleiner ist als dieser Werth (z. B. 1), weisen die schärferen Polkanten an den Nebenaxen, die stumpferen Polkanten an den Zwischenaxen auf; bei denjenigen, bei welchen n zwischen jener Zahl und 2 liegt (z. B. 3), stossen die schärferen Polkanten auf die Zwischenaxen, die stumpferen auf die Nebenaxen. Wird n = 1, so



werden die nach den Zwischenaxen herablaufenden stumpferen Polkanten = 180° und es resultirt die Protopyramide. Bei dem Grenzfall n=2 bilden die Basiskanten der Pyramide mit den Nebenaxen rechte Winkel, es werden die nach den Nebenaxen herablaufenden stumpferen Polkanten = 180° und es entsteht die Deuteropyramide.

Auch in diesem Krystallsystem lässt sich der vollständige Inbegriff aller holoëdrischen Formen in ein trianguläres Schema vereinigen, aus welchem ihre gegenseitigen Uebergänge und Verwandtschaften mit e i n e m Blicke zu ersehen sind. In der Mitte dieses Schemas stehen die dihexagonalen Pyramiden; die linke Seite begreist sämmtliche Protopyramiden, die rechte Seite sämmtliche Deuteropyramiden,

während an der Basis des Dreiecks wiederum die sämmtlichen Prismen neben einander stehen. — Wie im tetragonalen System die ditetragonale, so stellt hier die dihexagonale Pyramide den allgemeinsten Repräsentanten aller holoëdrischen Formen vor, welche gewissermassen nur Specialfälle derselben sind, indem sie als Quasidihexagonale Pyramiden gelten können, bei denes n bald 1, bald 2, und m bald 1, bald ∞ , bald 0 ist.

Die Entwickelung der auf Grund der Symmetrie-Verhältnisse nothwendig existirenden holoëdrischen Formen ergibt sich genau analog, wie es für das tetragonale System S. 50 ausgeführt wurde.

Weiss bezeichnet auch in diesem System die halbe Hauptaxe der Grundform mit c, die drei gleichwerthigen halben Nebenaxen mit a. Jede Fläche der Grundform (Protopyramide) schneidet die Hauptaxe, zwei der Nebenaxen in unter sich gleichen Entfernungen, geht aber der dritten Nebenaxe parallel; ihr Zeichen ist demzufolge a: a: ∞a: c, woraus spitzere Protopyramiden mit mc und stumpfere Protopyramiden mit $-\frac{1}{m}c$ bei gleichbleibenden Nebenaxen abgeleitet werden. Das Protoprisma mit seinen senkrechten Flächen geht auch hier aus der Protopyramide durch unendliche Verlängerung der Hauptaxe c hervor, also $a:a:\infty a:\infty c$. Das basische Pinakoid, parallel gehend der Ebene der Nebenaxen, erhält das Zeichen $\infty a : \infty a : c$. Die Flächen der Deuteropyramide schneiden ausser der Hauptaxe alle drei Nebenaxen, aber von diesen die mittlere in einer um die Hälfte kürzeren Entfernung als die beiden anderen, daher ihr Zeichen $a:\frac{a}{\bullet}:a:c$ oder 2a:a:2a:c (allgemein wiederum mcoder - c). Aus diesem leitet sich einfach die Bezeichnung des Deuteroprismas mit $a: \frac{a}{2}: a: \infty c$ oder $2a: a: 2a: \infty c$ ab, weil es eine Deuteropyramide mit senkrechten Flächen ist. — Die Flächen der dihexagonalen Pyramide schneiden ebenfalls ausser der Hauptaxe c die drei Nebenaxen a, aber letztere sämmtlich in verschiedenen Abständen vom Axen-Kreuzpunkte, wobei alsdann der Parameter der mittleren Axe jederzeit den kleinsten Werth hat. Setzen wir diesen kleinsten Parameter = a, den grössten = sa, so waltet das eigenthümliche Verhältniss ob, dass alsdann der dritte den Werth $\frac{s}{s-1}a$ haben muss. Ist z. B. der grösste Parameter 3a, so besitzt dieser dritte den Werth a, ist der erstere 4a, dann der letztere a. Das allgemeine Flächenzeichen der dihexagonalen Pyramide ist demzufolge sa: a: 3 a: c (z. B. $6a:a:\frac{4}{8}a$), wofür man natürlich auch schreiben kann $a:\frac{1}{6}a:\frac{1}{6-4}a:c$ (z. B. $a: \frac{1}{6}a: \frac{1}{3}a$). In diesen Formeln muss s einen grösseren Werth haben als 2, während der Werth von - jederzeit zwischen 1 und 2 liegt. Wenn in dem Zeichen der dihexagonalen Pyramide s gleich 2 wird, so resultirt 2a:a:2a:c, oder $a:\frac{a}{2}:a:c$, d. h. die Formel der Deuteropyramide; sofern s=1 ist, wird der Werth des dritten $a = \infty$ und die dihexagonale Pyramide zur Protopyramide. In dem Naumann'schen Zeichen mPn entspricht der Coefficient n dem Werth $\frac{3}{n-1}$ a in der Weiss'schen Formel, z. B. $P_{\overline{3}}^{\underline{a}} = 6a : a : \frac{6}{5}a : c$. Das Zeichen des dihexagonalen Prismas ist dasselbe wie das der dihexagonalen Pyramide, nur mit coc, demzufolge $sa:a:\frac{s}{s-1}a:\infty c.$

Bei dem hexagonalen System handelt es sich (nach der durch Bravais vorgenommenen Modification der Miller'schen Ausdrücke) um die Angabe von 4 Indices $(hk\,l\,i)$, deren erstere drei bei gleichem Vorzeichen sich auf die 3 Hälften der Nebenaxen, welche 120° mit einander einschliessen, beziehen, während der vierte Index der Hauptaxe entspricht. Bei dieser Schreibweise ist stets h+k+l=0; dabei gestalten sich die Zeichen der hexagonalen Formen folgendermassen:

Die Protopyramiden sind allgemein h0hi; $P = (10\overline{1}1)$; $4P = (40\overline{4}1)$; $\frac{1}{2}P = (10\overline{1}2)$; $\frac{3}{2}P = (20\overline{2}5)$; $\frac{4}{2}P = (50\overline{5}2)$.

Die Deuteropyramiden sind allgemein $(hh\overline{2}hi)$; $P_2 = (11\overline{2}2)$; $2P_2 = (11\overline{2}1)$; $4P_2 = (22\overline{4}1)$; $3P_2 = (33\overline{6}2)$; $\frac{1}{3}P_2 = (11\overline{2}6)$; $\frac{3}{3}P_2 = (11\overline{2}3)$; $\frac{1}{3}P_2 = (22\overline{4}3)$.

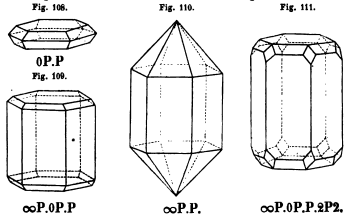
Das Protoprisma $\infty P = (10\overline{10})$. Das Deuteroprisma $\infty P2 = (11\overline{2}0)$. Die Basis 0P = (0001).

Die dihexagonalen Pyramiden sind allgemein hkli; z. B. $3P_{\frac{3}{2}} = (21\overline{3}1)$; $6P_{\frac{5}{3}} = (51\overline{6}1)$; $8P_{\frac{4}{3}} = (62\overline{8}1)$.

Das dihexagonale Prisma wird zu $hk\bar{l}0$, z. B. ∞ P\$ = (4150).

§ 35. Einige holoëdrische Combinationen des Hexagonalsystems. Es gibt verhältnissmässig nicht sehr viele hexagonale Mineralien, welche vollkommen holoëdrisch krystallisiren; denn selbst der Quarz und der Apatit sind eigentlich, jener als eine tetartoëdrische, dieser als eine hemiëdrische Substanz zu betrachten, obgleich ihre gewöhnlichen Combinationen von holoëdrischen nicht unterschieden werden können. In den holoëdrischen Combinationen pflegen die beiden hexagonalen Prismen ∞P und $\infty P2$, und das Pinakoid 0P als vorherrschende, sowie die beiden hexagonalen Pyramiden P und 2P2 als untergeordnete Formen am häufigsten ausgebildet zu sein.

Sehr gewöhnlich ist die, auf S. 57 Fig. 403 abgebildete Combination des Protoprismas ∞P mit dem Pinakoid 0P; dabei sind nicht selten die Seitenkanten des Prismas abgestumpft, was durch die Flächen des Deuteroprismas $\infty P2$ geschieht, und ein gleichwinkelig zwölfseitiges Prisma liefert, welches jedoch immer dieser Combination $\infty P.\infty P2$ entspricht, weil es als einfache Form ganz unmöglich ist. Auch die in Fig. 404 abgebildete Combination $0P.\infty P$, oder die sechsseitige Tafel mit gerad angesetzten Randflächen, ist ziemlich häufig, sowie die tafelartige Combination 0P.P gleichfalls bisweilen vorkommt; Fig. 408.



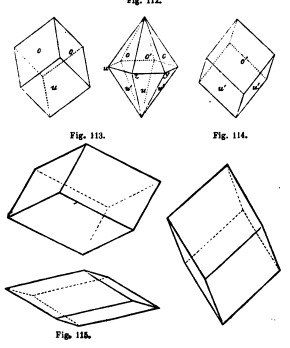
Das Protoprisma ∞P wird zuweilen an beiden Enden durch die Flächen der

Grundpyramide P begrenzt, welche auch in der Combination $\infty P.0P$ nicht selten erscheinen und eine Abstumpfung der Combinations kanten bilden; Fig. 440 und 109. Dann kommt es wohl zuweilen vor, dass auch die Combinationsecken von P und ∞P durch kleine rhombische Flächen abgestumpft werden, welche der Pyramide 2P2 angehören; Fig. 444. Ueberhaupt hat man auch hier, wie im tetragonalen System, des Umstandes zu gedenken, dass bei Combinationen von Prismen und Pyramiden derselben Art oder Ordnung die Flächen der einen Form unter denen der anderen liegen, dagegen bei Combinationen von Prismen und Pyramiden verschiedener Art die Flächen der einen unter den Kanten der anderen und umgekehrt auftreten.

- § 36. Hemiëdrie im hexagonalen System. Sucht man auch hier, ganz analog wie im tetragonalen System (§ 29) die verschiedenen Möglichkeiten der Hemiëdrie zunächst an der allgemeinsten Gestalt, der dihexagonalen Pyramide auf, so ergibt sich, dass dieselbe ebenfalls auf dreifache Art hemiëdrisch werden kann, nämlich durch Wachsen oder Verschwinden:
 - a) der in den abwechselnden Dodekanten gelegenen Flächenpaare: rhomboëdrische Hemiëdrie;
 - b) der an den abwechselnden Mittelkanten oben und unten gelegenen Flächen: pyramidale Hemiedrie;
 - c) der abwechselnden einzelnen Flächen: trapezoëdrische Hemiëdrie.

 Da bis jetzt kein Mineral (und auch keine künstlich krystallisirende Substanz) gefunden wurde, welche der trapezoëdrischen Hemiëdrie folgt, so bleibt dieselbe hier ausser Beachtung.
 - § 37. Rhomboëdrische Hemiëdric. Dieselbe besitzt eine hervorragende

Bedeutung, da die Zahl der ihr folgenden hexagonalen Mineralien viel grösser ist, als die der holoëdrisch ausgebildeten; sie entspricht der sphenoidischen des tetragonalen Systems. Gemäss derselben werden die Protopyramiden dadurch hälftslächig, dass an ihnen nur die abwechselnden Flächen ausgebildet sind (Fig. 112), indem diese hier einzeln in den einzelnen Dodekanten liegen. Sie verwandeln sich dabei in Rhom bo eder, von sechs gleichen Rhomben umschlossene Formen, deren Mittelkanten nicht in einer Ebene liegen, sondern im Zickzack auf- und absteigen (Fig. 113 bis 115). Die Kanten sind zweierlei: 6 Polkanten X, und 6 Mittelkanten Z, welche beide



gleich lang, aber ihrem Winkelmaasse nach verschieden sind, indem sie sich gegenseitig zu 480° ergänzen; die Ecken sind gleichfalls zweierlei: 2 trigonale Polecken, und 6 unregelmässig dreiflächige Mittelecken. In den gewöhnlich vorkommenden Rhomboëdern verbinden die Nebenaxen die Mittelpunkte je zweier gegenüberliegender Mittelkanten; wir nennen sie Rhomboëder der ersten Art, zum Unterschiede von den (sehr seltenen) Rhomboëdern der zweiten und dritten Art, welche beide überhaupt keine hemiëdrischen Formen sind, sondern als tetartoëdrische betrachtet werden müssen. — Uebrigens unterscheidet man alle Rhomboëder als stumpfe oder spitze Rhomboëder, je nachdem ihre Polkanten grösser oder kleiner als 90° sind 1).

Der Mittelquerschnitt des Rhomboëders durch die Nebenaxen ist ein regelmässiges Hexagon; die zwei Querschnitte, von welchen der eine durch die drei oberen Mittelecken, der andere durch die drei unteren Mittelecken gelegt wird, zertheilen die Hauptaxe in drei gleiche Theile.

Da nun mP das allgemeine Zeichen dieser Pyramiden ist, so würde eigentlich $\frac{mP}{2}$ das Zeichen der Rhomboëder sein müssen. Indessen ist es aus mehren Gründen weit zweckmässiger, den Rhomboëdern ein besonderes Zeichen zu geben, und das aus Pabgeleitete Rhomboëder mit R, das aus mP abgeleitete Rhomboëder mit mR zu bezeichnen, wobei natürlich nach § 13 und 19 immer zwei complementäre, in verwendeter Stellung befindliche Gegenkörper, ein +mR und ein -mR zu unterscheiden sind; wendet das Rhomboëder R seine Fläche nach vorne, so liegen dort die Polkanten des Gegenrhomboëders -R.

Für das bei einer Substanz erwählte Hauptrhomboëder R gibt es ein anderes, welches dessen Polkanten gerade abstumpft; es besitzt bei gleicher Länge der Hauptaxe die zwiefache Nebenaxenlänge, oder bei gleich langen Nebenaxen nur eine halb so lange Hauptaxe; da es sich auch in verwendeter Stellung befindet, so erhält es das Zeichen — R (erstes stumpferes). Für dieses gibt es ein ferneres Rhomboëder, welches an ihm die Polkanten abstumpft; seine Hauptaxe besitzt nur den vierten Theil der Länge derjenigen von R, und da es seine Flächen wieder liegen hat, wie dieses letztere, so gewinnt es das Zeichen (+) 1R (zweites stumpferes). Das an diesem die Polkanten abstumpfende Rhomboëder (drittes stumpferes) wird weiter — 1R sein u. s. w. — Umgekehrt existirt für das Hauptrhomboëder ein anderes spitzeres, an welchem dasselbe die Polkanten abstumpst; es hat bei gleichen Nebenaxen eine doppelt so lange Hauptaxe und ist in verwendeter Stellung, also - 2R (erstes spitzeres); für dieses ist wieder ein anderes denkbar, an welchem - 2R die Polkanten abstumpst; liegend wie das Hauptrhomboëder und von vierfacher Länge der Hauptaxe ist sein Zeichen (+)4R (zweites spitzeres); das Rhomboëder, an welchem dieses letztere die gleiche Abstumpfung vollzieht (drittes spitzeres), wird - 8R sein u. s. w.

Wendet man diese rhomboedrische Hemiedrie auch auf die hexagonalen Deuteropyramiden an, so erleiden dieselben dadurch gar keine Gestaltsveränderung, daher bleiben auch ihre Zeichen unverändert. Sie sind in manchen For-

⁴⁾ Da der Würfel, auf eine Ecke gestellt, stereometrisch als ein Rhomboëder von 90° Polkantenwinkel betrachtet werden kann und da bei diesem das Verhältniss der Entfernung zweier gegenüberliegender Ecken zu einer Quadratdiagonale = $\sqrt{3}$: $\sqrt{2}$, so muss die Hauptaxe, gemessen mit der Nebenaxe, bei allen stumpfen Rhomboëdern kleiner als $\sqrt{\frac{3}{4}}$, bei allen spitzen grösser als $\sqrt{\frac{3}{4}}$ sein.

mencomplexen (z. B. in jenem des Kalkspathes) eine seltene, in anderen Formencomplexen aber (z. B. in denen des Korundes und Eisenglanzes) eine sehr gewöhnliche Erscheinung, und können daher aus dem Bereich der rhomboëdrischen Formen eben so wenig ausgeschlossen werden, als z. B. das Rhomben-Dodekaëder oder der Wärfel aus dem Bereich der geneigtflächig-hemiëdrischen regulären Formen (§ 19). Auch das Protoprisma und das Pinakoid bleiben bei dieser Hemiëdrie gestaltlich unverändert; der Uebereinstimmung wegen bezeichnen wir dieselben aber, als die Grenzformen der Rhomboëder, mit ∞ R und 0R; doch sind die abwechselnden Flächen des Prismas ∞ R als obere und als untere Flächen zu unterscheiden. Ferner stimmt auch das rhomboëdrisch-hemiëdrische Deuteroprisma formell mit dem holoëdrischen überein.

Die dihexagonalen Pyramiden verwandeln sich bei dieser Hemiëdrie in die

hexagonalen Skalenoëder (Fig. 446). Dies sind von 42 ungleichseitigen Dreiecken umschlossene Formen, deren Mittelkanten, gerade so wie jene der Rhomboëder, nicht in einer Ebene liegen, sondern im Zickzack auf- und absteigen; ihre Flächen gruppiren sich in 6 Flächen-

auf- und absteigen; ihre Flächen
gruppiren sich in 6 Flächenpaare (Fig. 417 und 418). Die Kanten sind dreierlei: 6 kürzere schärfere Pol-

kanten X, 6 längere stumpfere Polkanten Y, und 6 Mittelkanten Z;
die Ecken sind zweierlei: 2 sechsflächige (ditrigonale) Polecken, und
6 unregelmässig vierflächige Mittelecken. Die Nebenaxen verbinden die Mittelpunkte je zweier gegenüberliegender Mittelkanten. Der
zickzackförmige Verlauf der Mittelkanten, sowie der abwechselnde
Werth der Polkanten unterscheidet
das Skalenoeder sofort von der hexagonalen Pyramide. Man spricht im

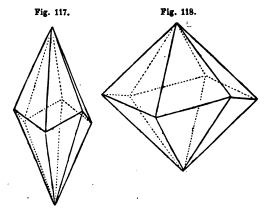


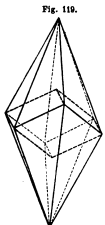
Fig. 116.

Allgemeinen, jedoch ohne scharfe Grenze, von stumpfen und spitzen Skalenoedern.

Eine ebenso auffällige als bedeutsame Eigenschaft eines jeden Skalenoëders ist es, dass seine Mittelkanten allemal genau dieselbe Lage haben, wie die Mittelkanten irgend eines Rhomboëders, welches man daher das eingeschriebene Rhomboëder, oder auch das Rhomboëder der Mittelkanten nennt.

Auch die stumpferen und schärferen Polkanten eines Skalenoëders haben dieselbe Lage, wie die stumpferen und schärferen Polkanten zweier verschiedener Rhomboëder; das Rhomboëder der stumpferen und das der schärferen Polkanten sind stets in verwendeter Stellung, das letztere ist aber immer in derselben Stellung, wie das der Mittelkanten.

Als Hälftstehner der dihexagonalen Pyramiden wurden die Skalenoëder eigentlich das allgemeine Zeichen $\frac{mPn}{2}$ erhalten. Allein für die krystallographische Entwickelung ist es weit zweckmässiger, ihre Ableitung und Bezeichnung auf die eingeschriebenen Rhomboëder zu gründen. Ist nämlich für irgend ein Skalenoëder das eingeschriebene Rhomboëder = mR, so bedarf es nur einer angemessenen Vervielfachung der Hauptaxe dieses Rhomboëders nach einer be-



stimmten Zahl n (>1), um die Pole des Skalenoëders zu erhalten (Fig. 119). Legt man dann in jede Mittelkante des Rhomboëders zwei Flächen, von welchen die eine den oberen, die andere den unteren Endpunkt seiner vergrösserten Hauptaxe schneidet, so ist offenbar das gegebene Skalenoëder construirt worden. Um nun demgemäss das Zeichen des Skalenoëders zu bilden, so schreibt man die Zahl n hinter den Buchstaben R; es wird daher mRn das allgemeine Zeichen irgend eines aus dem Rhomboëder mR abgeleiteten Skalenoëders 1). — Der Uebereinstimmung wegen erhalten die, in den rhomboëdrischen Formencomplexen vorkommenden dihexagonalen Prismen, welche bei dieser Hemiëdrie un verändert auftreten, das Zeichen ∞Rn .

Alle Formen der rhomboëdrischen Hemiëdrie besitzen nur noch drei, nämlich die secundären, Hauptschnitte, die übrigen Symmetrieebenen des Systems, so auch die Bedeutung der Basis als Haupt-

symmetrie-Ebene, sind durch die Hemiëdrie verloren gegangen.

Die Bravais-Miller'sche Bezeichnung der Rhomboëder und Skalenoëder ergibt sich aus Folgendem:

$$mR = \pi (h \, 0 \, \bar{h} \, i); \quad -mR = \pi (0 \, h \, \bar{h} \, i)$$

$$mRn = \pi (h \, k \, \bar{l} \, i); \quad -mRn = \pi (k \, h \, \bar{l} \, i)$$
wobei $h > k; \quad m = \frac{h - k}{i}; \quad n = \frac{h + k}{h - k};$

z. B. bei den Rhomboëdern; $R = (10\overline{1}1)$; $-R = (01\overline{1}1)$; $\frac{1}{2}R = (10\overline{1}2)$; $-\frac{1}{2}R = (01\overline{1}2)$; $-\frac{1}{2}R = (01\overline{1}2)$; $-\frac{1}{2}R = (05\overline{5}2)$; hierbei pflegt, wenn eine Verwechslung mit holoëdrischen Formen ausgeschlossen ist, das π weggelassen zu werden;

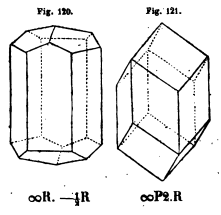
bei den Skalenoëdern: R3 =
$$(24\overline{3}4)$$
; R2 = $(34\overline{4}2)$; R5 = $(32\overline{5}4)$; - 2R3 = $(24\overline{6}4)$; - 2R $\frac{4}{3}$ = $(17\overline{8}3)$; - $\frac{1}{4}$ R3 = $(12\overline{3}2)$; - $\frac{1}{4}$ R5 = $(23\overline{5}2)$.

§ 38. Einige Combinationen der rhomboëdrischen Formen. Diese Combinationen finden sich in der grössten Manchfaltigkeit, und namentlich der Kalkspath übertrifft alle anderen Mineralien durch die Menge seiner verschiedenen

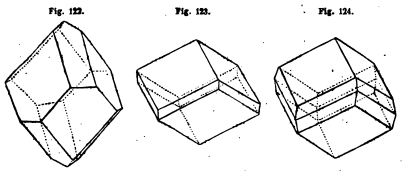
⁴⁾ Das Naumann'sche Zeichen mRn ist eben so einfach als repräsentativ, und enthält alle zur Berechnung des Skalenoëders erforderlichen Elemente, sobald auch der Werth der Hauptaxe gegeben ist; nur muss man immer dessen eingedenk bleiben, dass sich die Ableitungszahl n, obschon sie hinter dem Zeichen der Grundform steht, hier nicht auf die Nebenaxen, sondern auf die Haup taxe des eingeschriebenen Rhomboëders mR bezieht; es ist dies um so eber erlaubt, als bei dieser Ableitung die Nebenaxen gänzlich ausser dem Spiele bleiben. Hornstein schlug vor, das Zeichen des Skalenoëders als $\mu(mR)$ zu schreiben, worin $\mu=n$ ist. Das Skalenoëder $\frac{1}{4}R3$ würde z. B. dabei zu $3(\frac{1}{4}R)$. — Andere setzen die Ableitungszahl n als Exponenten rechts oben hinter R, also mR^n .

einfachen Formen und Combinationen. An gegenwärtigem Orte können freilich nur

einige der gewöhnlichsten Fälle erwähnt werden. Sehr häufig finden wir das Protoprisma ∞ R in Combination mit einem Rhomboeder mR (z. B. am Kalkspath mit— $\frac{1}{4}$ R, oder auch mit— $\frac{2}{4}$ R), dessen Flächen das Prisma an beiden Enden mit einer dreiflächigen Zuspitzung in der Weise begrenzen, dass die Zuspitzungsflächen auf die abwechselnden Seitenflächen aufgesetzt und pentagonal begrenzt erscheinen; Fig. 420. — Ganz anders verhält sich jedes Rhomboeder mR zu dem Deuteroprisma ∞ P2, welches seine Flä-



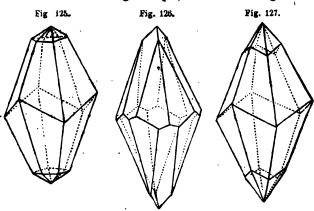
chen zwar wiederum mit einer dreistächigen Zuspitzung begrenzen, jedoch so, dass sie auf die abwechselnden Seitenkanten aufgesetzt und als Rhomben ausgebildet sind; Fig. 424.



An jedem Rhomboëder mR werden die Polkanten durch das in verwendeter Stellung befindliche Rhomboëder von halber Axenlänge, also durch $-\frac{1}{2}mR$, die Mittelkanten aber durch das Prisma $\infty P2$ abgestumpft, sowie durch irgend ein

aus ihm selbst abgeleitetes Skalenoëder mRu zugeschärft; Fig. 122, 123, 124.

An jedem Skalenoëder mRn werden die längeren Polkanten durch das Rhomboëder 4m(3n+4)R und ebenso die kürzeren Polkanten durch das Rhomboëder -4m(3n-4)R abgestumpft; Fig. 126.



Eine sechsflächige Zuspitzung der Polecken findet gewöhnlich entweder mit

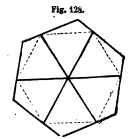
Naumann-Zirkel, Mineralogie. 12. Auf.

5

horizontalen, oder auch mit solchen Combinationskanten statt, welche den Mittelkanten parallel sind; in beiden Fällen ist es ein flacheres Skalenoëder m'Rn', welches die Zuspitzung bildet, und zwar wird im ersteren Falle n'=n, im zweiten Falle m'=m. (Fig. 125 und 127.)

Zu den allergewöhnlichsten Erscheinungen gehören endlich noch in vielen rhomboëdrischen Formencomplexen die Combinationen $\infty R.0R$ oder auch $0R.\infty R$, d. h. das Protoprisma mit dem Pinakoid (Fig. 403 und 404), welche sich von den gleichnamigen holoëdrischen Combinationen durch nichts unterscheiden.

§ 39. Pyramidale Hemiëdrie. Die dihexagonale Pyramide liefert hier, ganz wie die entsprechende Form des tetragonalen Systems (S. 58), zwei Tritopyramiden, oder hexagonale Pyramiden der dritten Art, welche eine Zwischenstellung zwischen Proto- und Deuteropyramiden besitzen, indem ihre Nebenaxen in be-



liebigen Punkten der Mittelkanten endigen (Fig. 128). Auch die zwölfseitigen Prismen erscheinen nur mit den abwechselnden Flächen, als hexagonale Prismen der dritten Art oder als Tritoprismen. Dagegen erleiden die hexagonalen Pyramiden und Prismen der ersten und zweiten Art, wenn sie dieser pyramidalen Hemiëdrie unterworfen werden, gar keine Gestaltsveränderung, so dass sie holoëdrisch ausgebildet erscheinen, und an ihnen allein diese Hemiëdrie gar nicht erkannt werden kann¹). Die

Formenreihe des Apatits ist dieser Hemiedrie unterworfen. Die hierher gehörigen Gestalten besitzen die Basis noch als Haupt-Symmetrie-Ebene, haben aber die übrigen Symmetrie-Ebenen eingebüsst.

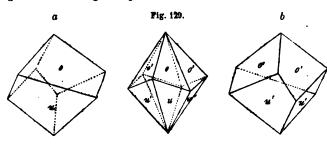
- § 40. Tetartoëdrie im hexagonalen System. Das gleichzeitige Auftreten zweier Hemiedrie-Modalitäten wurde im Allgemeinen 3 Fälle liefern:
 - 1) Vereinigung der rhomboëdrischen und trapezoëdrischen Hemiëdrie; sie liefert die trapezoëdrische Tetartoëdrie;
 - 2) Vereinigung der rhomboëdrischen und der pyramidalen Hemiëdrie; ergibt die rhomboëdrische Tetartoëdrie;
 - 3) Vereinigung der trapezoedrischen mit der pyramidalen Hemiëdrie; da indessen hierdurch aus der allgemeinsten Gestalt, der dihexagonalen Pyramide, Formen hervorgehen würden, welche die übrigbleibenden 6 Flächen nur oberhalb oder unterhalb der Haupt-Symmetrie-Ebene aufwiesen, so ist diese Tetartoedrie nicht möglich.

Trapezoë drische Tetartoë drie. Dieselbe spricht sich an der dihexagonalen Pyramide darin aus, dass das Skalenoëder, der Hälftflächner derselben gemäss der rhomboëdrischen Hemiëdrie, seinerseits selbst nur mit den an den abwechseluden Mittelkanten gelegenen Flächen ausgebildet ist. Dadurch entsteht ein trigonales Trapezoë der (Fig. 129), welches demzufolge eine nur mit dem vierten Theile ihrer Flächen ausgebildete dihexagonale Pyramide ist. Die sechs

⁴⁾ Baumhauer hat die interessante Beobachtung gemacht, dass die auf den scheinbar holoedrischen Formen des Apatits durch Corrodirung vermittels Salzsaure hervorgebrachten Aetzeindrücke wegen ihrer Unsymmetrie deutlich für den pyramidal-hemiedrischen Charakter sprechen.

Flächen dieser Form sind gleichschenkelige Trapezoide, ihre im Zickzack auf- und

absteigenden Mittelkanten zerfallen in 3 längere stumpfe und 3
kürzere scharfe, die 3
oberen und 3 unteren
Polkanten sind gleich.
Aus demselben Skalenoëder leiten sich nun
zwei solcher Trapezoë-



der ab, welche enantiomorph sind, d. h. sie können durch keinerlei Drehung zur Congruenz gebracht werden und verhalten sich gegenseitig wie ein paar rechts und links gebildete Körper, welche auch keine geometrische Symmetrie-Ebene mehr besitzen. Fig. 429a ist ein linkes, Fig. 429b ein rechtes Trapezoëder.

Da die dihexagonale Pyramide ein positives und ein negatives Skalenoëder, jedes derselben ein rechtes und ein linkes Trapezoëder liefert, so entstehen aus der ersteren folgende 4 Viertelgestalten, von denen die erste und zweite, sowie die dritte und vierte enantiomorph, dagegen die erste und dritte, sowie die zweite und vierte congruent sind:

Rechtes positives Trapezoëder
$$=$$
 $+$ $\frac{mPn}{4}r$

Linkes positives Trapezoëder $=$ $+$ $\frac{mPn}{4}l$

Rechtes negatives Trapezoëder $=$ $\frac{mPn}{4}r$

Linkes negatives Trapezoëder $=$ $\frac{mPn}{4}l$.

Wenn diese trapezoëdrische Tetartoëdrie auf die anderen holoëdrisch-hexagonalen Formen Anwendung findet, so liefert:

die Protopyramide wiederum ein Rhomboëder, welches in seiner Gestalt und Stellung vollkommen mit dem hemiëdrischen mR übereinstimmt;

die Deuteropyramide (dadurch, dass sie nur mit den an den abwechselnden Mittelkanten gelegenen Flächen auftritt) eine trigonale Pyramide, deren sechs Flächen gleichschenkelige Dreiecke sind und deren drei gleiche Mittelkanten in einer Ebene liegen;

das dihexagonale Prisma, indem es nur mit seinen abwechselnden einzelnen Flächen ausgebildet ist, ein ditrigonales Prisma (mit drei schärferen und drei stumpferen verticalen Kanten);

das Deuteroprisma durch alleinige Ausbildung seiner abwechselnden drei Flächen ein trigonales Prisma.

Das Protoprisma und die Basis bleiben scheinbar unverändert. — Der Quarz zeigt, obschon er als gemeiner Quarz gewöhnlich holoëdrisch ausgebildet zu sein scheint, doch in seinen reinsten Varietäten, als Bergkrystall ganz entschieden tetartoëdrische Combinationen, welche ihren Charakter durch das Zusammen-Auftreten der vorstehenden Formen kund geben, wie dies C. F. Naumann schon im J. 1830 gezeigt hat.

Die rhomboëdrische Tetartoëdrie der dihexagonalen Pyramide erfolgt dadurch, dass entweder das Skalenoëder oder die hemiëdrische hexagonale Tritopyramide nur mit ihren einzelnen abwechselnden Flächen ausgebildet ist.

Auf-beiden Wegen entstehen (nicht enantiomorphe) Rhomboeder der dritten Art, welche in ihrer Stellung zwischen den gewöhnlichen der ersten und denen der zweiten Art liegen. Erstreckt sich diese Art der Tetartoedrie einer dihexagonalen Pyramide auf die Deuteropyramide mP2, so liefert sie ein Rhomboeder der zweiten Art, welches eine um 30° gewendete Stellung gegen das Rhomboeder der ersten Art besitzt (Titaneisen, Phenakit, Dioptas). Die Protopyramide verwandelt sich dabei in scheinbar dasselbe Rhomboeder erster Art, welches auch durch die Hemiedrie erzeugt wurde. Protoprisma und Deuteroprisma bleiben scheinbar unverändert; die dihexagonalen Prismen liefern ein Tritoprisma, welches aber hier nicht als eine Tritopyramide mit $m=\infty$, sondern als ein unendlich spitzes Rhomboeder der dritten Art zu betrachten ist.

4. Rhombisches Krystallsystem 1).

§ 41. Grundcharakter. Die Verhältnisse dieses Systems sind ausserst einfach, weil es nur sehr wenige, wesentlich verschiedene Arten von Formen begreift. Diese Formen werden insgesammt durch drei, aufeinander rechtwinkelige, aber durchgängig ungleiche, daher auch völlig ungleichwerthige Axen charakterisirt, von welchen eine zur senkrecht gestellten Verticalaxe? (c) gewählt werden muss, wodurch die beiden anderen zu Horizontalaxen werden; von diesen letzteren pflegt man die kürzere (a) geradeaus von vorne nach hinten, die längere (b) quer von rechts nach links zu richten. Da nun die Wahl der Verticalaxe oft ziemlich willkurlich ist, so fehlt es in dieser Hinsicht an Uebereinstimmung unter den Mineralogen, indem ein und derselbe Formencomplex von Einigen nach dieser, von Anderen nach jener Axe aufrecht gestellt wird. Die Ebene durch die Horizontalaxen heisst wiederum die Basis, und diese, sowie jede der beiden Ebenen durch die Verticalaxe und eine der Horizontalaxen ein Hauptschnitt. Diese drei Hauptschnitte sind die drei auf einander senkrechten gewöhnlichen Symmetrie-Ebenen dieses Systems, welches einer Hauptsymmetrie-Ebene (wie eine solche im tetragonalen und hexagonalen vorhanden ist), demzufolge auch einer Hauptaxe entbehrt. Durch die Symmetrie-Ebenen wird der Raum in acht gleiche Theile (Oktanten) getheilt, welche nur durch ihre Lage verschieden sind. Der von Breithaupt vorgeschlagene Name rhombisches System bezieht sich auf die Figur der Basis und aller Querschnitte.

Dieses Krystallsystem ist fast immer nur holoëdrisch ausgebildet. Es gibt folgende Arten von holoëdrischen Formen:

A. Geschlossene Formen:

Rhombische Pyramiden verschiedener Art.

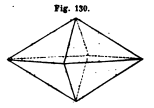
- B. Offene Formen:
 - 1) rhombische Prismen (und Domen) verschiedener Art,
 - 2) drei Pinakoide.

1) Ein-und-einaxiges System nach Weiss, orthotypes (sonst prismatisches System) nach Mohs, anisometrisches System nach Hausmann.

²⁾ Früher nannte man die Verticalaxe auch Hauptaxe; doch ist diese Bezeichnung ein Missbrauch, weil diese Hauptaxes hier keineswegs dieselbe Rolle spielt, wie die mit Recht so genannte Hauptaxe im tetragonalen oder hexagonalen System. Die Horizontalaxen hiessen früher auch Nebenaxen.

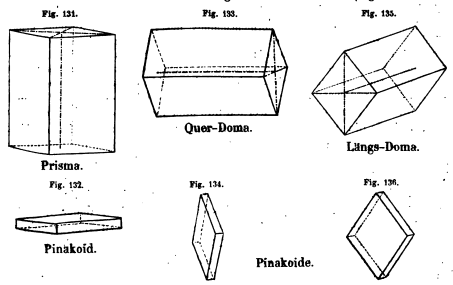
§ 42. Beschreibung der Formen. Die rhombischen Pyramiden sind

von acht ungleichseitigen Dreiecken umschlossene Formen, deren Mittelkanten in einer Ebene liegen und einen Rhombus bilden; Fig. 130. Ihre Kanten sind dreierlei: 4 längere schärfere, und 4 kürzere stumpfere Polkanten, sowie 4 gleiche Mittelkanten; die Eeken sind ebenfalls dreierlei, aber durchgängig rhombisch, nämlich 2 Polecken, 2 spitzere Mittel-



ecken an den Endpunkten der grüsseren, und 2 stumpfere Mittelecken an den Endpunkten der kleineren Horizontalaxe.

Die rhombischen Prismen im Allgemeinen sind von vier, einer der Axen parallelen Flächen umschlossene Formen, deren Querschnitte Rhomben sind. Sie entstehen durch Abstumpfung entweder der Mittelkanten oder der längeren oder der kürzeren Polkanten der rhombischen Pyramiden. Je nachdem nun der Parallelismus der Flächen entweder in Bezug auf die Verticalaxe (Fig. 434 und 432),



oder in Bezug auf eine der Horizontalaxen (Fig. 133 bis 136) stattfindet, werden diese Prismen entweder als verticale oder als horizontale Prismen erscheinen. Es ist jedoch sehr zweckmässig, mit Breithaupt den Namen Prisma (Säule) lediglich für die verticalen Prismen zu gebrauchen, alle horizontalen Prismen dagegen mit dem Namen Doma zu belegen.

Die drei Pinakoide, entstehend durch die Abstumpfung entweder der beiden Polecken, oder der beiden spitzeren, oder der beiden stumpferen Mittelecken, sind diejenigen drei Flächenpaare, welche der Basis, oder einem der beiden verticalen Hauptschnitte parallel sind; Fig. 132, 134, 136.

Unter Berücksichtigung der Symmetrie-Verhältnisse lässt sich leicht einsehen, dass im rhombischen System überhaupt nur folgende holoëdrische Formenarten möglich sind:

- Formen senkrecht gegen zwei Symmetrie-Ebenen; sie gehen dann natürlich parallel der dritten und können nur ein Flächenpaar darstellen: die 3 Pinakoide.
- 2) Formen senkrecht gegen eine Symmetrie-Ebene und geneigt gegen die beiden anderen; sie müssen je einen vierflächigen Complex liefern: die verticalen Prismen, sowie die horizontalen Domen (Längsdoma und Querdoma).
- Formen geneigt gegen alle drei Symmetrie-Kbenen; sie liefern, da sie in jedem Oktanten auftreten müssen, einen acht flächigen Complex, eine Pyramide.
- § 43. Ableitung und Bezeichnung. In jedem rhombischen Formencomplex wählt man eine der vorhandenen (oder doch wenigstens angezeigten) Pyramiden zur Grundform, bezeichnet sie mit P, entscheidet sich über ihre aufrechte Stellung, somit über die Wahl der Verticalaxe, und bestimmt sie entweder durch Angabe zweier ihrer Kantenwinkel, oder auch durch das aus diesen oder aus ein paar anderen Winkeln berechnete Verhältniss ihrer Lineardimensionen (der Hälften der kleinen Horizontalaxe = a, der grossen Horizontalaxe = b, der Verticalaxe = c), wobei man gewöhnlich b = 4 setzt; c ist dann $\gtrsim 4$.

Ein jeder besonderer Formencomplex des rhombischen Systems erfordert nämlich zu seiner vollständigen Bestimmung die Kenntniss zweier, von einander unabhängiger Kantenwinkel; aus diesen durch Messung gefundenen Winkeln kann erst das Verhältniss der Lineardimensionen oder der Parameter a:b:c für die Grundform berechnet werden. Die Grundpyramide des rhombischen Schwefels hat z. B. das (irrationale) Axen-Verhältniss a:b:c=0.813...:1:1.9037....

In dieser Grundpyramide werden nun aber die grosse und kleine Horizontalaxe, weil sie die Diagonalen ihrer Basis sind, mit dem Namen Makrodiagonale und Brachydiagonale!) belegt, und demgemäss auch die beiden verticalen Hauptschnitte, sowie die beiderlei in ihnen liegenden Polkanten und Mittelecken durch die Prädicate makrodiagonal und brachydiagonal unterschieden. Diese Benennung ist eine durchgreifende; sie wird auf alle abgeleiteten Formen übergetragen, deren grosse und kleine Horizontalaxe daher nicht mit der Makrodiagonale und Brachydiagonale der Grundform zu verwechseln sind. Für die Begrenzungs-Elemente (Kanten, Ecken) und Horizontalaxen der abgeleiteten Formen haben daher die Prädicate makrodiagonal und brachydiagonal nur eine topische Bedeutung, sofern sie die Lage derselben entweder in dem einen oder in dem anderen (durch die Horizontalaxen der Grundform bestimmten) Hauptschnitt ausdrücken.

Aus der Grundform P leiten wir nun zuvörderst durch Multiplication ihrer Verticalaxe mit einer rationalen Zahl m, welche theils grösser, theils kleiner als 4 sein kann, alle diejenigen Pyramiden ab, welche gleiche und ähnliche Basis mit P haben, und allgemein mit mP zu bezeichnen, sowie als Protopyramiden zu benennen sind. Als Grenzform derselben stellt sich einerseits das Protoprisma ∞ P (Fig. 134) mit unendlichem Werth der Verticalaxe, anderseits das basische Pinakoid 0P (Fig. 132) heraus, und wir wollen diesen Inbegriff von Formen, welcher sich unter dem Schema einer Reihe

$$0\mathbf{P} \dots m\mathbf{P} \dots \mathbf{P} \dots m\mathbf{P} \dots \infty\mathbf{P}$$

¹⁾ Die beiden Horizontalaxen werden auch als Makroaxe und Brach yaxe unterschieden.

darstellen lässt, kunftig die Grundreihe nennen. Alle Glieder dieser Reihe haben dieselben Horizontalaxen wie die Grundform.

§ 44. Fortsetzung. Aus jedem Gliede mP der Grundreihe lassen sich nun nach zwei verschiedenen Richtungen, je nachdem die eine oder die andere Horizontalaxe von mP vergrössert wird, viele neue Formen ableiten.

Man multiplicire zunächst die Makrodiagonale mit einer rationalen Zahl n (die stets grösser als 1), und lege darauf in jede brachydiagonale Polkante von mP zwei Flächen, welche die Makrodiagonale in der Entfernung n schneiden, so resultirt eine neue Pyramide, welche wir mit dem Namen Makropyramide und mit dem Zeichen mPn versehen, um es mittels des über P gesetzten prosodischen Zeichens der Länge auszudrücken, durch welcher Diagonale Vergrösserung sie abgeleitet wurde. — Für $n=\infty$ verwandelt sich diese Pyramide in ein nach der Makrodiagonale gestrecktes horizontales Prisma oder Doma, ein Makrodoma (Querdoma), dessen Zeichen $mP\infty$ wird; Fig. 133.

Verfährt man auf ähnliche Weise, indem man die Brachydiagonale von mP mit n multiplicirt, und die Constructionsflächen in ihre makrodiagonalen Polkanten legt, so erhält man Brachypyramiden von dem Zeichen mPn, in welchem das über P geschriebene prosodische Zeichen der Kürze auf diejenige Diagonale verweist, nach welcher die Ableitung erfolgte 1). Die Grenzform dieser Pyramiden ist ein Brachydoma (Längsdoma) $mP\infty$; Fig. 435 2).

Wie jedes Glied der Grundreihe, so wird auch das Protoprisma ∞P dieser doppelten Ableitung zu unterwerfen sein, wodurch einerseits verschiedene nach der Makrodiagonale gestreckte Makroprismen ∞Pn , und als Grenzform das Makropinakoid $\infty P\infty$, Fig. 136, anderseits verschiedene Brachyprismen ∞Pn , und als Grenzform das Brachypinakoid $\infty P\infty$, Fig. 134, erhalten werden 3). Neigt sich das Makropinakoid $\infty P\infty$ gegen die Verticalaxe, so muss vor P der endliche Werth m erscheinen und es resultirt wieder das Makrodoma $mP\infty$; neigt sich anderseits das Brachypinakoid $\infty P\infty$ gegen die Verticalaxe, so geht ebenso das Brachydoma $mP\infty$ hervor.

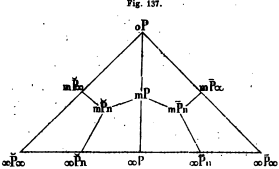
Die sämmtlichen Resultate dieser Ableitungen lassen sich auch hier in einem

¹⁾ Sofern die n-mal verlängerte Brachydiagonale länger ist, als die Makrodiagonale, hat eine solche abgeleitete Brachypyramide natürlich — im Gegensatz zur Grundpyramide — ihre scharfen Polkanten am Ende der Brachydiagonale, ihre stumpfen am Ende der Makrodiagonale liegen; ebenso verhält es sich mit den verticalen Kanten der Brachyprismen.

³⁾ In den Figuren 434, 438, 435 sind die Richtungen der Verticalaxe, Makrodiagonale und Brachydiagonale durch punktirt-gestrichelte Linien ausgedrückt worden.

³⁾ Marche Mineralogen schreiben mit Breithaupt diese Symbole nicht über das Grundelement P der Bezeichnung, sondern über die betreffende Ableitungszahl; zur Rechtfertigung der hier angewandten, auch von Naumann adoptirten älteren Schreibart nach Mohs darf Folgendes angeführt werden. In dem Zeichen mPn sagt uns mP, dass die Pyramide mP überhaupt nach der Brachydiagonale verlänger twerden soll, während uns die Zahl n die Grosse dieser Verlängerung angibt. Das Zeichen gewinnt aber an Symmetrie und Consistenz, und das Signal wird leichter und sicherer wahrgenommen, wenn es über dem P einen eminenten und festen Standpunkt hat, als wenn es über der betreffenden Zahl schwebt, wo es bisweilen sehr unscheinbar werden kann. Gleichwie P das Grundelement in dem Zeichen der Protopyramiden, so bilden P und P die Grundelemente in dem Zeichen der Brachypyramiden, Makropyramiden, und der dazu gehörigen Domen. Daher bedienen und bedienten sich auch mehre ausgezeichnete Krystallographen, wie z. B. G. vom Rath, Nicolai v. Kokscharow, Groth, Hessenberg u. A. der älteren Schreibart.

triangulären Schema vereinigen, welches jedoch etwas anders construirt werden muss, als in den vorhergehenden Kry-Fig. 137.



stallsystemen. Wir wählen dazu ein rechtwinkeliges gleichschenkeliges Dreieck, welches durch seine Höhenlinie in zwei kleinere Dreiecke getheilt ist. An die drei Eckpunkte des grossen Dreiecks schreiben wir die Zeichen der

drei Pinakoide, an die Mitte seiner Grundlinie das Zeichen des Prismas coP, und in die Mitte beiden kleinen Dreiecke einerseits das Zeichen der Bra-

chypyramiden, anderseits das Zeichen der Makropyramiden. Dann füllt sich das Schema von selbst dergestalt aus, dass die Höhenlinie desselben die Grundreihe darstellt, während die Grundlinie sämmtliche Prismen, die linke Seite sämmtliche Brachydomen, und die rechte Seite sämmtliche Makrodomen begreift. Es gewährt dieses Schema jedenfalls die einfachste und natürlichste Uebersicht aller möglichen holoëdrischen Formen des rhombischen Systems.

Weiss bezeichnet in diesem System die Verticalaxe wiederum mit c, die Makrodiagonale (Queraxe) mit b, die Brachydiagonale (Längsaxe) mit a. Die Fläche der Grundform-Pyramide hat daher das Parameterverhältmiss a:b:c, woraus sich allgemein die bei gleicher Basis spitzeren oder stumpferen Protopyramiden a: b: mc (= mP) ableiten. Die hieraus resultirenden, bei gleichbleibender kürzeren Axe a nach der längeren Axe b gestreckten Makropyramiden erhalten alsdann das Zeichen a:nb:mc, wobei n > 1; ebenso gewinnen die nach der kürzeren Axe a gestreckten Brachypyramiden das Zeichen na: b: mc. Von den drei Pinakoidflächen schneidet jede nur eine Axe und geht den beiden anderen parallel, daher ist das basische Pinakoid (Geradendfläche) charakterisirt durch 👀a : 👀 i c, das Makropinakoid (Querfläche) durch $a: \infty b: \infty c$, das Brachypinakoid (Längsfläche) durch $\infty a: b: \infty c$. der Prismen und Domen schneiden zwei Axen und gehen der dritten parallel. Das Protoprisma erhält so das Zeichen $a:b:\infty c$, woraus sich die Makroprismen $a:nb:\infty c$ und die Brachyprismen $na:b:\infty c$ ableiten. Das Makrodoma (Querdoma) wird allgemein a: ∞b: mc und das Brachydoma (Längsdoma) ∞a: b: mc, worauf man auch kommt, wenn man entweder in den Zeichen der Makropyramiden und Brachypyramiden den Werth n wachsen, oder in den Zeichen des Makropinakoids und Brachypinakoids den Werth ∞ der Verticalaxe zu einer endlichen Zahl m werden lässt.

Bei der Formulirung der Miller'schen Zeichen pflegt man neuerdings die Indices in der Reihenfolge zu schreiben, welche man auch bei der Angabe des Axenverhältnisses den Axen ertheilt, nämlich: Brachydiagonale, Makrodiagonale, Verticalaxe. Demgemäss sind: $\infty \overline{P}\infty = (100)$; $\infty \overline{P}\infty = (010)$; 0P = (001) und ferner z. B. $\infty P = (110)$:

```
\infty \bar{P}3 = (130); \ \infty \bar{P}\frac{3}{3} = (350); \ -\infty \bar{P}2 = (210); \ \infty \bar{P}\frac{3}{3} = (320).
\bar{P} \infty = (101); \ 4\bar{P} \infty = (401); \ 4\bar{P} \infty = (103); \ 4\bar{P} \infty = (205).
P\infty = (011); \ 2P\infty = (021); \ \frac{1}{2}P\infty = (012); \ \frac{3}{2}P\infty = (023).
P = (111); \frac{1}{4}P = (119); \frac{2}{4}P = (225); 2P = (221).
```

§ 45. Einige Combinationen. Pyramiden sind selten als selbständige oder auch nur als vorherrschende Formen ausgebildet, wie z. B. am Schwefel; gewöhnlich bestimmen entweder Prismen und Domen, oder auch Pinakoide die allge-

meine Physiognomie der Combinationen, welche daher meistentheils entweder säulenförmig oder tafelförmig, zuweilen wohl auch rectangulär-pyramidal ausgebildet erscheinen; welches letztere durch zwei ungleichnamige, aber correlate (d. h. zu derselben Pyramide mP gehörige) und ungefähr im Gleichgewicht ausgebildete prismatische Formen verursacht wird. Hat man sich nun vorher über die Wahl und Stellung der Grundform entschieden, so weiss man auch, ob jene säulenoder tafelförmigen Krystalle vertical oder horizontal zu stellen sind, indem dadurch die Lage der Basis, des Makropinakoides und Brachypinakoides ein für alle Mal bestimmt worden ist.

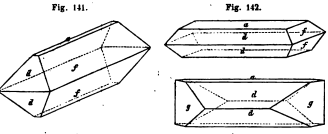
Als Beispiele für vertical-säulenförmige und tafelförmige Combinationen mögen die nebenstehenden zwei Formen des Topases (Fig. 438) und Lievrits (Fig. 439), sowie Fig. 140 dienen. In den beiden ersteren sind es das Brachyprisma ∞P2 und die Grundpyramide P, welche den allgemeinen Habitus der Combination bestimmen; dazu gesellt sich im Topaskrystall das Prisma ∞P (M), im Lievritkrystall das Makrodoma $\overline{P}\infty$ (d). der dritten Combination ist das vorwaltende Brachypinakoid $\infty \tilde{P} \infty (c)$, mit

Fig. 138. Fig. 139. Fig. 140.

der Pyramide P (o) und dem Makropinakond coPco (b) verbunden.

Als Beispiele für horizontal-säulenförmige und tafelförmige Combinationen

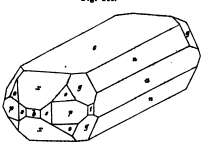
seien drei sehr häu-Krystallformen fige des Baryts gewählt. Die beiden ersteren (Fig. 141 und 142) werden von denselben Formen, nämlich von dem basischen Pinakoid $\mathbf{0P}(a)$, dem



Brachydoma $P\infty$ (f) und dem Makrodoma $P\infty$ (d) gebildet; nur ist das Verhältniss des Vorwaltens verschieden, daher denn der eine Krystall mehr horizontalsäulenförmig, der andere mehr rectangulär-tafelförmig erscheint. Der dritte Krystall (Fig. 143) ist säulenförmig durch das Makrodoma 4Poo (d), wird seitlich durch das Prisma ∞P (g) begrenzt, und zeigt noch ausserdem eine Abstumpfung der stumpfen Polkanten des Makrodomas durch die Flächen des Basopinakoides OP (a). - Eine von sechs auf einander rechtwinkelig stehenden Flächen begrenzte rhombische Form ist die Combination der drei Pinakoide.

Am Schlusse des Abschnittes über das rhombische System mag ein Beispiel für die beiden Projectionsmethoden eingeschaltet werden, welche in § 11 erläutert wurden.

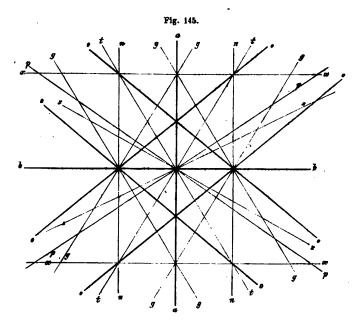
Die rhombische Combination Fig. 144 ist in Fig. 145 in der Linearprojection darrig. 144. gestellt, wobei die Basis als Projections-

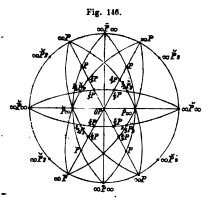


gestellt, wobei die Basis als Projection une Bestellt, wobei die Basis als Projectionsehene gilt. An dem Krystall ist c = 0P, $b = \infty \overline{P}\infty$, $a = \infty P\infty$; ferner o = P, $p = \infty P$, $n = P\infty$, $s = \infty \overline{P}_3^2$ $(a: \frac{3}{2}b:\infty c)$, $t = \infty \overline{P}_2$ $(2a:b:\infty c)$, $x = \frac{1}{4}\overline{P}\infty$ $(2a:\infty b:c)$, $y = \overline{P}_2$ (2a:b:c). Der Zonenverband ist aus der Figur ersichtlich.

Fig. 146 ist die Projection einer anderen rhombischen Combination, in welcher der Pol der Basis 0P den Mittelpunkt des Grundkreises liefert; oben und unten ist

alsdann der Pol des Makropinakoids ∞P∞, rechts und links derjenige des Brachypina-





koids $\infty P\infty$; auf der Peripherie des Grundkreises liegen zwischen $\infty P\infty$ und $\infty P\infty$ alle Prismen, das Grundprisma wie die Makro- und Brachyprismen; auf dem horizontalen Durchmesser erscheinen die Brachydomen zwischen 0P und $\infty P\infty$, auf dem verticalen Durchmesser die Makrodomen zwischen 0P und $\infty P\infty$. Auf dem Radius zwischen 0P und ∞P finden sich die Grundpyramide P, sowie alle anderen Pyramiden von dem einfachen Zeichen mP (zwischen P und

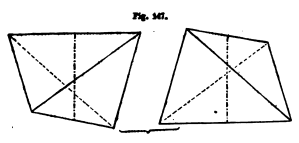
 ∞ P) und $\frac{4}{m}$ P (zwischen P und 0P).

Anm. 1. Von den hemiëdrischen Gestalten des rhombischen Systems sind nur die

rhombischen Sphenoide zu erwähnen, von 4 ungleichseitigen Dreiecken um-

schlossene Formen, deren Mittelkanten (oder Seitenkanten) im Zickzack auf- und absteigen, und deren (horizontale) Polkanten sich nicht rechtwinkelig kreuzen; Fig. 147. Dieselben verhalten sich zu den rhombischen Pyramiden genau so, wie die tetragonalen Sphenoide zu den tetragonalen Pyramiden, wie das Tetraëder zu dem Oktaëder, treten

aber nur selten, und nur am Bittersalz und Zinkvitriol mit etwas ausgedehnteren Flächen auf. Sie besitzen die Kigenschaft, dass je zwei correlate Sphenoide sich als rechts und links gebildete Körper wesentlich unterscheiden, und daher auf keine Weise in parallele Stellung oder zur Congruenz gebracht werden kön-



nen. Pasteur hat übrigens diese Hemiëdrie auch an vielen weinsteinsauren und apfelsauren Salzen nachgewiesen.

Anm. 2. Eine Anzahl von rhombischen Krystallen zeigt in morphologischer Beziehung (aber auch nur in dieser) recht bemerkenswerthe Beziehungen zum hexagonalen System. Beträgt der rhombische Prismenwinkel nahezu 420°, so erscheint die Combination ©P.©Poo beinahe wie ein hexagonales Prisma; in der Endigung tritt dann zu der rhombischen Pyramide P das Brachydoma 2Poo, um eine scheinbare hexagonale Pyramide zu gestalten; andere anscheinende solche Pyramiden werden durch das gleichzeitige Vorhandensein von mP und 2mPoo hervorgebracht, während in der Säulenzone wieder ©Poo und ©P3 zusammen wie ein hexagonales Deuteroprisma aussehen. Beispiele sind Kupferglanz, Cordierit, Glaserit, Witherit, Weisebleierz.

5. Monoklines Krystallsystem.

§ 46. Grundcharakter. Dieses Krystallsystem (das zwei- und eingliederige System nach Weiss, das hemiorthotype S. nach Mohs, das klinorhombische S. nach Kenngott, das monosymmetrische S. nach Groth) ist dadurch charakterisirt, dass alle seine Formen auf drei ungleiche Axen bezogen werden müssen, von deneu sich zwei unter einem schiefen Winkel schneiden, während die dritte Axe auf ihnen beiden rechtwinkelig ist. Die Symmetrie des Systems fordert, dass eine der beiden schief winkeligen Axen zur Verticalaxe (c) gewählt wird, dann können die beiden anderen Axen, als Diagonalen der schiefen Basis, durch die sehr bezeichnenden Namen Orthodiagonale (b) und Klinodiagonale (a) unterschieden werden, von welchen man die erstere, normal zur Verticalaxe stehend, quer von rechts nach links horizontal laufen lässt, während die andere, die Verticalaxe schief schneidend, von vorne nach hinten außteigt. Ebenso werden die durch die Axen b und a bestimmten verticalen Hauptschnitte als orthodiagonaler und klinodiagonaler Hauptschnitt unterschieden. Der letztere Hauptschnitt, also die Axenebene ac, ist die einzige (und zwar gewöhnliche) Symmetrie-Ebene des Systems, auf welcher die Orthodiagonale (b) als Symmetrie-Axe senkrecht steht. Zu dieser Ebene sind also die Flächen auf der einen Seite ebenso gelagert. wie auf der anderen Seite. Zwischen rechts und links besteht daher bei den Formen dieses Systems noch Symmetrie, nicht mehr aber zwischen vorne und hinten. — Der Name monoklines S. bezieht sich darauf, dass die drei, durch die Axen gehenden Ebenen der Hauptschnitte unter einander, neben zwei rechten (α und γ) einen schiefen Winkel β bilden, welcher dem der Verticalaxe und Klinodiagonale gleich und in jedem besonderen Formencomplex constant ist 1).

Die recht zweckmässige Bezeichnung monosymmetrisches S. gründet sich auf das Vorbandensein nur einer einzigen Symmetrie-Ebene. — Einige Krystallographen haben die von Breithaupt vorgeschlagenen Namen Orthodiagonale und Klinodiagonale durch Orthoaxe und Klinoaxe ersetzt, was indessen für die weitere Nomenclatur minder bequem zu sein scheint. Missbräuchlich nannte man früher die Verticalaxe c auch Hauptaxe, obschon dieselbe im Bereich dieses Systems keineswegs die Rolle spielt, wie die verticale Hauptaxe im tetragonalen und hexagonalen System, wo dieselbe zugleich Haupt-Symmetrie-Axe ist.

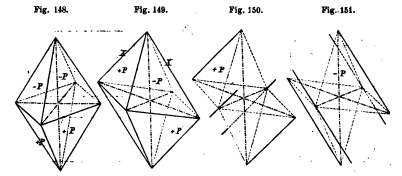
- § 47. Uebersicht der Formen. Obwohl das monokline System in vieler Hinsicht dem rhombischen System sehr ähnlich ist, so wird doch durch den schiefen Neigungswinkel (β) zweier Axen (a und c) eine ganz eigenthumliche und sehr auffallende Ausbildungsweise seiner Formen verursacht, welche es jedenfalls auf den ersten Blick erkennen lässt, dass man es mit keinem rhombischen Formencomplex zu thun hat, wenn auch jener Winkel einem rechten sehr nahe kommen sollte. Jede Pyramide zerfällt nämlich in zwei von einander ganz unabhängige Partialformen oder Hemipyramiden, welche wir als die positive und negative Hemipyramide unterscheiden, je nachdem ihre Flächen über dem spitzen oder über dem stumpfen Winkel (3) des orthodiagonalen und basischen Hauptschnittes gelegen sind. Ausser diesen Pyramiden kommen noch drei Arten von Prismen, nämlich verticale, geneigte (Längs-), oder horizontale (Quer-) Prismen vor, je nachdem ihre Flächen der Verticalaxe, der Klinodiagonale oder der Orthodiagonale parallel laufen. Die horizontalen Prismen dieses Systems theilen die Eigenschaft der Pyramiden, in zwei, von einander unabhängige Partialformen zu zerfallen, welche Hemiprismen, oder, weil sie horizental sind, Hemidomen genannt werden können. Die geneigten Prismen werden als Klinodomen, die horizontalen als Orthedomen bezeichnet, wogegen auch hier das Wort Prisma, wie im rhombischen System, lediglich für die vertiealen Prismen gebräuchlich ist. — Endlich sind noch die dre i Pinakoide zu erwähnen, welche als basisches. orthodiagonales und klinodiagonales Pinakoid unterschieden werden und der schiefen Basis oder den beiden verticalen Hauptschnitten parallel gehen (Schiefendfläche, Querfläche, Längsfläche).
- § 48. Beschreibung der Formen. Die monoklinen Pyramiden sind von 8, zweierlei ungleichseitigen Dreiecken umschlossene Formen, deren Mittelkanten in einer Ebene, nämlich in der Ebene der schiefen Basis liegen; Fig. 148 und 1492). Die gleichartigen Dreiecke liegen paarweise an den klinodia-

⁴⁾ Eigentlich ist das früher von Naumann gebrauchte Wort monoklinoedrisch insofern bezeichnender, als dasselbe ausdrückt, dass der schlefe Neigungswinkel zunächst auf zweider Hauptschnitte, als der hedrae cardinales, des Axensystems zu beziehen ist.

der Hauptschnitte, als der hedrae cardinales, des Axensystems zu beziehen ist.

2) Fig. 148 ist so gezeichnet, dass der klinodiagonale Hauptschnitt, Fig. 149 dagegen so. dass der orthodiagonale Hauptschnitt auf den Beobachter zuläuft, während die schiefe Basis in der ersteren Figur ihm zufällt, in der anderen von links nach rechts geneigt ist.

gonalen Polkanten, die einen (vorne unten und hinten oben) in den beiden spitzen; die anderen (vorne oben und hinten unten) in den beiden stumpfen Winkelräumen des orthodiagonalen und basischen Hauptschnittes; jene bilden die positive, diese



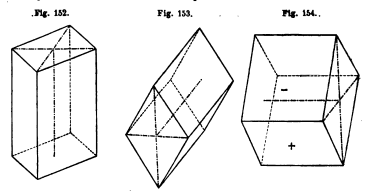
die negative Hemipyramide, welche beide durch Vorsetzung der Zeichen + und — unterschieden werden können, wobei jedoch das Zeichen + in der Regel wegzulassen ist, wie man ja auch in der Algebra eine einzeln stehende positive Grösse ohne Vorzeichen schreibt. — Die vier Mittelkanten der monoklinen Pyramide sind alle gleich, die vier orthodiagonalen Polkanten rechts und links ebenfalls gleich, die vier klinodiagonalen Polkanten aber nur zu zwei und zwei gleich. Die beiden Mittelecken an den Enden der Orthodiagonale sind gleich-, diejenigen an den Enden der Klinodiagonale abweichend-werthig.

Da jedoch diese Hemipyramiden in der Erscheinung durchaus nicht an einander gebunden, sondern völlig unabhängig sind, so kommt es weit häufiger vor, dass man sie einzeln, als dass man sie beide zugleich, in ihrer Vereinigung zu einer vollständigen Pyramide, beobachtet. Jede einzelne Hemipyramide besteht aber aus zwei Flächenpaaren, welche entweder der kürzeren Polkante (X), oder der längeren Polkante (X') der vollständigen Pyramide parallel sind; sie stellt daher für sich eine prismaähnliche, den Raum nicht allseitig umschliessende Form dar (Fig. 150 und 151), welche für sich allein eben so wenig ausgebildet sein kann, als irgend ein Prisma, weshalb ihre Erscheinung nothwendig die Combination mit anderen Formen erfordert 1).

Die verticalen Prismen (Säulen) sind von & gleichwerthigen, der Verticalaxe parallelen Flächen umschlossene Formen, deren Querschnitt ein Rhombus ist (Fig. 452); sie stumpfen die Mittelkanten der Pyramiden gerade ab. Die geneigten Klinodomen werden ebenso von & gleichwerthigen, der Klinodiagonale parallelen Flächen gebildet (Fig. 453) und stumpfen die orthodiagonalen Polkanten ab; die horizontalen Prismen endlich oder die Orthodomen sind von &, der Orthodiagonale parallelen und die klinodiagonalen Polkanten abstumpfenden Flächen umschlossene Formen, deren Querschnitt kein Rhombus, sondern ein Rhomboid ist, daher die Flächen selbst ungleichwerthig sind und eine Zerfällung

⁴⁾ Will man sie in ihrer Isolirung auf eine bestimmte Weise begrenzt denken, so ist es am zweckmässigsten, den basischen und orthodiagonalen Hauptschnitt als subsidiarische Begrenzungsflächen anzunehmen, wie solches in den Figuren 450 und 454 geschehen ist.

der ganzen Gestalt in zwei Hemidomen bedingen, welche, wie die Hemipyramiden, als positives und negatives Hemidoma unterschieden werden (Fig. 454 1) und von denen jedes also nur ein Flächenpaar darstellt.



Mit Bezug auf die Symmetrie-Ebene, das Klinopinakoid, ordnen sich also die im monoklinen System möglichen Formen, welche einerseits Flächen paare, anderseits vierzählige Flächencomplexe sind, in drei Arten:

- Parallel der Symmetrie-Ebene kann nur eine einzige Form, und zwar als Flächen paar auftreten, das Klinopinakoid.
- II. Senkrecht zur Symmetrie-Ebene können, weil derselben nur eine existirt, auch nur Flächenpaare liegen und zwar:
 - 1) parallel a, schief zu c: das basische Pinakoid;
 - 2) parallel c, schief zu a: das Orthopinakoid;
 - 3) schief zu e und zu a: die Orthodomen.

Diese Flächenpaare bilden sämmtlich eine Zone, für welche die Orthodiagonale die Zonenaxe ist.

- III. Schief geneigt zur Symmetrie-Ebene muss jede Form mit vier Flächen auftreten; es sind:
 - 1) parallel a, schief zu c: die Klinodomen;
 - 2) parallel c, schief zu a: die verticalen Prismen;
 - 3) schief zu c und zu a: die Pyramiden.

Weitere Formen sind daher, wie man leicht ersieht, im monoklinen System nicht möglich.

§ 49. Ableitung und Bezeichnung. Man denkt sich immer irgend eine vollständige monokline Pyramide als Grundform, und bezeichnet sie mit $\pm P$, indem +P die positive, -P die negative Hemipyramide bedeutet. Aus solcher Grundform, welche gewöhnlich durch Angabe des Verhältnisses a:b:c ihrer Lineardimensionen (der halben Klinodiagonale, halben Orthodiagonale, welche gewöhnlich =1 gesetzt wird, und halben Verticalaxe), sowie des schiefen Winkels β bestimmt wird, erfolgt nun die Ableitung in diesem System völlig so, wie im rhombischen System. Man hat dabei nur sorgfältig zu beachten, dass jede Pyramide in zwei Hemipyramiden, und jedes Orthodoma in zwei Hemidomen zerfällt, während die verticalen Prismen und die Klinodomen immer vollständig mit allen ihren vier Flächen ausgebildet sind. Die correlaten, d. h. die zu derselben

⁴⁾ In den drei Figuren 152 bis 154 sind die Richtungen der Verticalaxe, der Orthodiagonale und der Klinodiagonale durch punktirt-gestrichelte Linien ausgedrückt worden.

vollständigen Form gehörigen Partielformen werden durch Vorsetzung der Stellungszeichen + und -- unterschieden.

Man erhält also zuvörderst, wie in § 43, eine Grundreihe von der Form $0P \dots \pm mP \dots \pm P \dots \pm mP \dots \infty P$

deren Grenzglieder einerseits das (schiefe) basische Pinakoid 0P, anderseits ein (verticales) Prisma ∞ P sind. In Uebereinstimmung mit dem für das rhombische System Erläuterten werden alle diese, mit der Grundform so innig verbundenen, und als die ersten Resultate der Ableitung erhaltenen Pyramiden Protopyramiden, sowie das zu ihnen gehörige Prisma Protoprisma genannt.

Bei dieser allgemeinen schematischen Darstellung ist das Vorzeichen + für die positiven Hemipyramiden nicht füglich zu entbehren; in allen concreten Fällen aber wird es weggelassen, um die Zeichen nicht unnützerweise zu überladen. Ein ohne das negative Vorzeichen eingeführtes Symbol ist also stets auf eine positive Partialform zu beziehen.

Ein jeder besonderer Formencomplex des monoklinen Systems erfordert zu seiner vollständigen Bestimmung die Kenntniss dreier von einander unabhängiger Kantenwinkel, unter denen sich auch der Winkel β befinden kann. Aus solchen durch Messung gefundenen Winkeln kann erst für die Grundform das Verhältniss der Lineardimensionen a:b:c und, dafera er nicht unmittelbar gemessen werden konnte, der Winkel β berechnet werden.

Aus jedem Gliede $\pm mP$ dieser Grundreihe folgen nun einestheils, bei constanter Klinodiagonale, durch Vergrösserung der Orthodiagonale nach irgend einer Zahl n, verschiedene, nach dieser Orthodiagonale gestreckte Pyramiden, welche man kurz Orthopyramiden nennen kann, und deren Zeichen sich mit $\pm mPn$ geben lässt, indem der horizontale Strich durch den Stamm des Buchstaben P daran erinnern soll, dass sich die Ableitungszahl n auf die horizontale Diagonale der Basis der Grundform bezieht. Als Grenzform dieser Ableitung ergibt sich ein, aus zwei Hemidomen $+ mP\infty$ und $- mP\infty$ bestehendes horizontales Prisma (oder Orthodoma). Anderntheils aber folgen auch aus jeder Pyramide $\pm mP$, bei constanter Orthodiagonale, durch Vergrösserung der Klinodiagonale, verschiedene, nach dieser Klinodiagonale gestreckte Pyramiden, welche ebenso Klinopyramiden genannt werden, und deren Zeichen sich als $\pm mPn$ ergibt; die Grenzform dieser Klinopyramiden ist allemal ein Klinodom a $mR\infty$, bei welchem die Zeichen + und - wegfallen, weil der Gegensatz zwischen denselben hier nicht existirt.

Wie jedes Glied der Grundreihe, so wird auch das Protoprisma ∞P dieser Ableitung zu unterwerfen sein, wodurch man einerseits auf verschiedene nach der Orthodiagonale gestreckte Orthoprismen ∞Pn und das Orthopinakoid $\infty P\infty$, sowie anderseits auf verschiedene nach der Klinodiagonale gestreckte Klinoprismen ∞Pn und auf das Klinopinakoid $\infty P\infty$ gelangt¹).

Lässt man das Orthopinakoid $\infty P\infty$ sich gegen die Verticalaxe neigen; so muss vor P der endliche Werth m erscheinen und es resultirt wieder das Orthodoma $\pm mP\infty$; neigt sich anderseits das Klinopinakoid $\infty P\infty$ gegen die Verticalaxe, so geht ebenso das Klinodoma $mP\infty$ hervor. Die Resultate dieser Ableitungen lassen sich auch in

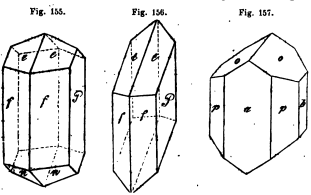
⁴⁾ Die im Vorstehenden erläuterte und wohl allgemein adoptirte sinnreiche Ableitung und Nomenclatur, welche sich auch durch Kürze auszeichnet, stammt, wie die entsprechende im rhombischen System, von Carl Friedrich Naumann.

diesem System durch ein trianguläres Schema darstellen, welches auf ganz ähnliche Weise zu construiren ist, wie das S. 72 stehende Schema des rhombischen Systems.

Auch die Bezeichnungsweise von Weiss schliesst sich eng an diejenige des rhombischen Systems an. Er nennt die Vertigalaxe wiederum c, die querlaufende Orthodiagonale b, die Klinodiagonale a. Das Flächenzeichen der Protopyramide ist daher a:b:c oder allgemein a:b:mc, woraus sich die Orthopyramiden a:nb:mc und die Klinopyramiden na:b:mc ableiten. Das vertigale Protoprisma (Säule) erhält das Zeichen $a:b:\infty c$, aus ihm gehen die verschiedenen Orthoprismen $a:nb:\infty c$ und die Klinoprismen $na:b:\infty c$ hervor. Die Klinodomen (Längsdomen) ergeben sich allgemein als $\infty a:b:mc$, die Orthodomen (Querdomen) zerfallen in zwei Flächenpaare $a:\infty b:mc$ und $a':\infty b:mc$. Die Zeichen der Pinakoidflächen sind endlich für das basische $\infty a:\infty b:c$, für das Orthopinakoid (Querfläche) $a:\infty b:\infty c$, für das Klinopinakoid (Längsfläche) $\infty a:b:\infty c$.

Die Miller'schen Zeichen sind denen für das rhombische System (S. 72) entwickelten ganz analog, insofern im monoklinen System die Orthodiagonale und Klinodiagonale der Makrodiagonale und Brachydiagonale des rhombischen Systems entsprechen; hier ist z. B. 0P = (001); $\infty P \infty = (100)$; $\infty P \infty = (010)$; $2P \infty = (021)$; $\infty P = (110)$; $\infty P = (210)$; P = (111); P = (

§ 50. Einige Combinationen. Das Auftreten der Partialformen ist das einzige Verhältniss, welches dem mit den Combinationen des rhombischen Systems Vertrauten bei dem monoklinen einige Schwierigkeit bereiten könnte; indessen



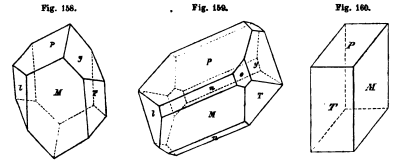
haben dieselben viel Achnlichkeit mit den hemiedrischen der übrigen Krystallsysteme. Hier können wir nur einige Beispiele erwähnen. Fig. 455 stellt eine nicht seltene Krystallform des Gypses dar, welche sich dadurch auszeichnet, dass die Grundpyramide vollständig, mit beiden

Hemipyramiden (l und n) ausgebildet ist, welche die säulenformige Combination des Prismas ∞P und des Klinopinakoides $\infty R \infty$ beiderseits begrenzen. Fig. 456 zeigt eine am Gyps noch häufigere Combination, welche sich von der vorigen dadurch unterscheidet, dass die positive Hemipyramide fehlt und nur die negative vorhanden ist. Fig. 457 ist die gewöhnlichste Krystallform des Augits, deren krystallographisches Zeichen zu schreiben ist: $\infty P. \infty P \infty.\infty R \infty.P$ (entsprechend p.a,b,o): die verticalen Formen werden hier lediglich durch die positive Hemipyramide der Grundform begrenzt.

Die Figuren 158 und 159 zeigen ein paar gewöhnliche Combinationen des Orthoklases oder gemeinen Feldspaths, deren erstere von den Flächen des Klinopinakoides $\infty R\infty$ (M) und Prismas ∞P^{-1}), des basischen Pinakoides 0P (P) und

¹⁾ Die Flächen des Prismas OP sind zwar geometrisch gleichwerthig, zeigen aber im Or-

des Hemidomas $2P\infty$ (y) gebildet wird, während in der anderen dazu noch die Hemipyramide P (o) und das Klinodoma 2Pcc (n) treten. Fig. 160 ist eine sehr



einfache, bei mehren Mineralien (z. B. Heulandit) vorkommende Combination, gebildet von den drei Pinakoiden $OP(P_i, \infty P \infty (T))$ und $\infty P \infty (M)$.

6. Triklines System.

§ 34. Grundcharakter. Das trikline 1) System ist unter allen Krystallsystemen das am wenigsten regelmässige; dasjenige, in welchem mit dem Maximum von Ungleichwerthigkeit der Grund-Elemente das Minimum von Symmetrie der Gestaltung erreicht worden ist. Sämmtliche Formen desselben sind nämlich auf drei, unter einander schiefwinkelige und durchaus ungleiche Axen a, bund c zu beziehen, so dass eine jede hierher gehörige Krystallreihe zu ihrer Bestimmung die Kenntniss des Grössenverhältnisses der drei Parameter und der drei schiefen Neigungswinkel entweder der Axen (α, β, γ) , oder auch der durch die Axen gehenden Hauptschnitte erfordert²). Nachdem eine der Axen zur Verticalaxe (c) gewählt worden ist, können die beiden anderen, als die Diagonalen der schiefen rhomboidischen Basis, ebenso wie im rhombischen System, durch die Namen der Makrodiagonale (b) (Queraxe) und der Brachydiagonale (a) Längsaxe, unterschieden werden. Die drei Hauptschnitte erhalten die Namen des makrodiagonalen, des brachydiagonalen und des basischen Hauptschnitts. Die Formen dieses letzten Krystallsystems besitzen überhaupt keine Symmetrie-Ebene und keine Symmetrie-Axe mehr, daher der von Groth vorgeschlagene Name asymmetrisches System³).

§ 52. Uebersicht der Formen. Die Formen des triklinen Systems sind theils Pyramiden, theils Prismen, theils Pinakoide. Für die Pyramiden und

thoklas merkwürdigerweise eine physikalische Verschiedenheit, und werden deshalb in den Zeichnungen gewöhnlich mit zwei verschiedenen Signatur-Buchstaben T und l versehen.

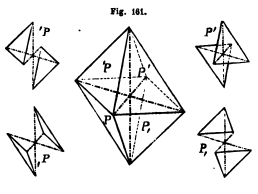
⁴⁾ Das ein- und -eingliederige System nach Weiss, das anorthotype S. nach Mohs, das anorthische S. nach Haidinger, das asymmetrische S. nach Groth. Der Name triklines S. bezieht sich eigentlich darauf, dass die drei Coordinat-Ebenen oder Hauptschnitte des Systems unter einander lauter schiefe Winkel bilden; insofern war der früher von Naumann gebrauchte Name, triklinoë drisches System jedenfalls bezeichnender. Anfangs nannte Naumann dieses System das klin orhom beidische.

²⁾ α ist der Winkel zwischen den Axen b und c, β der zwischen a und c, γ der zwischen a und b; und zwar gewöhnlich gemessen im rechten oberen vorderen Oktanten.

³⁾ Liebisch hat darauf aufmerksam gemacht, dass die triklinen Krystalle insofern nicht völlig »asymmetrisch« sind, als sie wenigstens noch ein Centrum der Symmetrie besitzen, d. h. einen Punkt, welcher alle durch ihn gezogenen und von dem Krystall begrenzten Geraden halbirt.

Prismen begründen jedoch die drei schiefen Neigungswinkel der Hauptschnitte eine durchgreifende Zerfällung in Partialformen, welche in Bezug auf ihr Vorkommen völlig unabhängig von einander sind. Jede vollständige Pyramide besteht nämlich aus vier verschiedenen Viertelpyramiden oder Tetartopyramiden, und jedes Prisma aus zwei verschiedenen Hemiprismen. Da nun eine jede dieser Partialformen an und für sich nichts anderes darstellt, als ein Paar paralleler Flächen, so zerfallen sämmtliche Formen des triklinen Systems in lauter einzelne Flächenpaare. Diese Zerstückelung der Formen ist es besonders, was manchen Formencomplexen einen so unsymmetrischen Charakter verleiht. Die Pyramiden eines und desselben Formencomplexes können zwar in sehr verschiedenen Dimensions-Verhältnissen auftreten, sind aber doch immer nur von einerlei Art, d. h. trikline Pyramiden. Die Prismen sind dreierlei, je nachdem ihre Flächen der Verticalaxe, oder einer der beiden anderen geneigten Axen parallel sind. Die Pinakoide endlich sind die Parallelslächen der drei Hauptschnitte. Uebrigens werden, zur Erleichterung der Nomenclatur, auch in diesem System die Worte Prisma und Hemiprisma lediglich für die verticalen Prismen gebraucht, die beiden Arten von geneigten Prismen und deren Partialformen dagegen mit dem Namen Doma und Hemidoma belegt.

§ 53. Beschreibung der Formen. Die triklinen Pyramiden sind von 8, viererlei verschiedenen Dreiecken umschlossene Formen, deren Mittel-



kanten in einer Ebene liegen (Fig. 161). Je zwei gleich artige Dreiecke sind einander parallel, und liegen in zwei entgegengesetzten Raum-Oktanten, wie solche durch die Ebenen der drei Hauptschnitte bestimmt werden. Sie bilden eine Viertelpyramide oder Tetartopyramide, welche an und für sich ein bloses Flächenpaar, also eine unbegrenzte Form darstellt, und daher nur in Combination mit irgend anderen Partialformen existiren kann.

Um sie jedoch in irgend einer bestimmten Begrenzung vorstellen zu können, ist es am zweckmässigsten, ihre beiden Flächen in derjenigen Ausdehnung zu denken, wie solche durch die Intersection mit den drei Hauptschnitten, oder, was dasselbe ist, durch die gleichzeitig ausgebildeten drei correlaten Viertelpyramiden bestimmt wird. Die Durchschnitte der Flächen einer jeden Viertelpyramide mit den Hauptschnitt-Ebenen liefern drei Kanten, welche als die eigentlichen Polkanten und Mittelkanten der Viertelpyramide zu betrachten, und, wegen des unabhängigen Auftretens dieser Partialformen, weit wichtiger sind, als diejenigen Kanten, welche in der vollständigen triklinen Pyramide durch das Zusammentreffen ihrer sämmtlichen Flächen gebildet werden.

Die Prismen erscheinen als verticale Prismen und als zweierlei Klinodomen, je nachdem ihre Flächen der Verticalaxe oder einer der anderen Axen parallel sind. Alle diese prismatischen Formen haben einen rhomboidischen Querschnitt, bestehen folglich aus zwei ungleichwerthigen Flächenpaaren, und zerfallen daher in Hemiprismen und Hemidomen. Uebrigens werden sie auch hier durch die Ableitung als die Grenzformen der Pyramiden bestimmt.

§ 54. Ableitung und Bezeichnung der Formen. Um sich in dem Gewirre der Flächenpaare die Uebersicht zu erhalten, ist es durchaus erforderlich, die correlaten, d. h. die zu einer und derselben vollständigen Form gehörigen Partialformen nach ihrer Correlation aufzufassen und im Auge zu behalten. Zu diesem Ende legen wir bei der Ableitung eine vollständige trikline Pyramide zu Grunde, für welche das Verhältniss der drei Axen a: b: c, sowie die drei an solchen Axen anliegenden schiefen Neigungswinkel der Hauptschnitte überhaupt gegeben sein müssen, wenn der betreffende Krystallcomplex als völlig bestimmt gelten soll. Diese vollständig vorausgesetzte Grundform denken wir in aufrechter Stellung so vor uns, dass ihr brachydiagonaler Hauptschnitt (die Axenebene ac) auf uns zuläuft. Dann erscheinen die vorderen, uns zugewendeten Flächen ibrer vier Partialformen dergestalt vertheilt, dass sie nach ibrer Lage als obere und untere, als rechte und linke unterschieden werden können; ein topisches Verhältniss, von welchem wir für die Viertelpyramiden selbst die Zeichen P', P, und P entlehnen, durch deren Zusammenfassung für die vollständige Pyramide das Zeichen 'P' gewonnen wird; Fig. 161').

Ein jeder besonderer Formencomplex des triklinen Systems erfordert zu seiner vollständigen Bestimmung die Kenntniss von fünf verschiedenen und von einander unabhängigen Kantenwinkeln, unter welchen sich auch einer oder zwei, oder auch alle drei der Neigungswinkel der Axen (α, β, γ) befinden können. Aus diesen durch Messung gefundenen Winkeln kann erst das Verhältniss der Lineardimensionen a:b:c (das Axenverhältniss) der Grundform, und die Grösse der Winkel α , β , γ , soweit solche nicht gemessen wurden, berechnet werden.

Die Ableitung selbst erfolgt übrigens aus dieser Grundform genau so, wie im rhombischen System (§ 43). Man leitet erst eine Grundreihe solcher Pyramiden ab, deren allgemeine Zeichenform m'P', ist, und deren jede einzelne, wie die Grundform selbst, in vier Viertelpyramiden mP', m'P, mP, und m, P zerfällt, während als Grenzform einerseits das basische Pinakoid 0P, anderseits ein in zwei Hemiprismen $\infty P'$ und $\infty'P$ zerfällendes Prisma hervortritt.

Aus jedem Gliede dieser Grundreihe werden nun ferner theils Makropyramiden $m'_iP'_in$, theils Brachypyramiden $m'_iP'_in$ abgeleitet, dabei als Grenzglieder die Makrodomen und Brachydomen, sowie endlich aus $\infty'P'$ die übrigen verticalen Prismen und die zwei verticalen Pinakoide erhalten. Für alle diese Ableitungen gilt buchstäblich 'das im rhombischen System § 44 angegebene Verfahren, und hat man nur immer darauf zu achten, dass jede Pyramide in vier Tetartopyramiden, und jedes Prisma oder Doma in zwei Hemiprismen oder Hemidomen zerfällt.

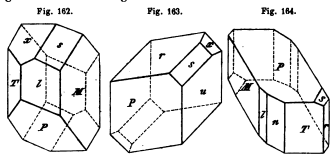
Die Entwickelung der Weiss'schen Flächenzeichen ist derjenigen im Bereich des monoklinen Systems ganz analog. — Auch die Miller'sche Bezeichnung ist nach dem bei

⁴⁾ Bezeichnet man vorn mit v, hinten mit h, oben mit o, unten mit u, rechts mit r und links mit l, so gehören an der triklinen Pyramide als ein paralleles Flächenpaar zusammen die Dreiecke: vor und hul; vol und hur; vur und hol; vul und hor.

den zuletzt besprochenen Systemen Angeführten leicht verständlich: 0P = (001); $\infty \overline{P} \infty = (100)$; $\infty \overline{P} \infty = (010)$; P' = (111); P = (111); P = (111); P = (111); P = (111); $P' \infty = (111)$; $P' \infty = (111)$; P

§ 55. Combinationen trikliner Formen. Manche Formencomplexe dieses Systems (wie z. B. die der meisten Feldspathe) zeigen in ihren Combinationen noch eine Annäherung an die Symmetrieverhältnisse des monoklinen Systems, während andere Formencomplexe (wie z. B. jene des Kupfervitriols und Axinits) die Unsymmetrie und Unvollständigkeit der Formenausbildung im höchsten Grade erkennen lassen. In diesem letzteren Falle erfordert es allerdings einige Aufmerksamkeit, um die gegenseitige Beziehung und krystallographische Bedeutung der verschiedenen Flächenpaare oder Partialformen nicht aus dem Auge zu verlieren. Wenn es die Beschaffenheit der Combination gestattet, so hat man zuvörderst drei, entweder wirklich vorhandene, oder doch ihrer Lage nach bestimmte Flächenpaare als Hauptschnitte zu wählen, und dann eine angemessene Wahl der Grundform (wenn auch nur in einer ihrer Viertelpyramiden, oder in zweien von ihr unmittelbar abhängigen hemiprismatischen Formen) vorzunehmen. Doch kann man auch von der Wahl irgend anderer Partialformen ausgehen, und aus ihren Verhältnissen die Lage der drei Hauptschnitte und der Grundform erschliessen.

Die weitere Entwickelung der Combinationen erfolgt wesentlich nach denselben oder nach ähnlichen Regeln, wie im rhombischen und monoklinen System, und wird um so leichter zum Ziele gelangen, je bestimmter sich die Correlation der zu einander gehörigen Flächenpaare zu erkennen gibt, was freilich bald mehr, bald weniger, in der Regel aber um so mehr der Fall zu sein pflegt, je reichhaltiger oder verwickelter die Combination ausgebildet ist. — Als ein paar sehr einfache Beispiele mögen nachstehende Figuren dienen.



In dem Albitkrystall (Fig. 162) betrachte man die mit P und M bezeichneten Flächen als basisches und brachydiagonales Pinakoid, die Flächen s als die obere rechte Viertelpyramide P', so wird $l = \infty P'$, $T = \infty' P$, und $x = P' \infty$.

Bei dem in Fig. 163 dargestellten Axinitkrystall pflegt man zu betrachten:

P als das linke Hemiprisma ∞'P,

u als das rechte Hemiprisma $\infty P'$,

r als die linke obere Viertelpyramide 'P,

x als die rechte obere Viertelpyramide P',

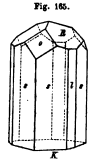
s als das Makrohemidoma 2'P'∞.

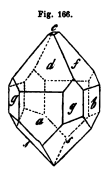
Bei dem in Fig. 464 abgebildeten Kupfervitriol-Krystall gilt: M und T als linkes und rechtes Hemiprisma $\infty' P$ und $\infty P'$, l als das linke Makroprisma $\infty' P 2$, n als das Makropinakoid $\infty P \infty$, r als das Brachypinakoid $\infty P \infty$, P als die rechte obere Viertelpyramide P, P als rechte obere Partialform der Brachypyramide P.

7. Hemimorphismus mancher Krystalle.

§ 56. Eine ganz eigenthümliche, durchaus nicht mit der Hemiëdrie zu verwechselnde Erscheinung gibt sich in gewissen nicht regulären Krystallreihen dadurch zu erkennen, dass ihre Krystalle an den entgegengesetzten Enden einer Symmetrie-Axe (gewöhnlich der Hauptaxe oder Verticalaxe) gesetzmässig durch die Flächen ganz verschiedener Formen begrenzt werden. Von diesen Formen ist daher nur entweder die obere, oder die untere Hälfte ausgebildet, weshalb denn auch die Erscheinung selbst sehr zweckmässig durch das von Breithaupt vorgeschlagene Wort Hemimorphismus bezeichnet wird. Der Turmalin und das Kieselzinkerz liefern ausgezeichnete Beispiele von hemimorphischen Krystallen; Fig. 465

stellt einen Turmalinkrystall dar, welcher an dem oberen Ende der Hauptaxe durch die Flächen der beiden Rhomboëder R und —2R, unten durch das Pinakoid (k) begrenzt ist. Die verticalen Flächen sind das Deuteroprisma ∞ P2 (s) und das, nur mit drei Flächen ausgebildete Protoprisma ∞ R (l). Der in Fig. 466 abgebildete Kieselzinkkrystall zeigt am oberen Ende die Basis c, das Makrodoma 3P ∞ (d) und das Brachydoma 3P ∞ (f), während er am unteren Ende





durch die Brachypyramide 2P2 (s) begrenzt wird. Die verticalen Flächen sind das Makropinakoid a, das Brachypinakoid b, und das Prisma ∞P (g).

Die Erscheinung gewinnt deshalb ein doppeltes Interesse, weil die meisten hemimorphischen Krystalle zugleich die Eigenschaft besitzen, durch Erwärmung polar-elektrisch zu werden, d. h. an den entgegengesetzten Enden die entgegengesetzten Elektricitäten zu entwickeln¹).

Während sich bei den genannten und einigen anderen Mineralien der Hemimorphismus als eine gesetzmässige Erscheinung zu erkennen gibt, kommen bei manchen Mineralien nur dann und wann zu fällige Unregelmässigkeiten der Ausbildung vor, welche eine Aehnlichkeit mit dem Hemimorphismus besitzen, aber doch nur als individuelle oder singuläre Anomalieen betrachtet werden können. Dergleichen kennt man z. B. am Topas, am Kalkspath, am Wiluit und einigen anderen Mineralien.

⁴⁾ Der Struvit, welcher rhombisch krystallisirt, ist gleichfalls ausgezeichnet hemimorphisch, und zeigt auch nach Hausmann die polare Thermo-Elektricität. — Andere hemimorphische Mineralien sind noch Rothzinkerz, Wurtzit, Greenockit. — Unter den künstlichen Krystallen weisen noch nach Groth und Bodewig Jodsuccinimid, Tolylphenylketon, Resorcin und Quercit Hemimorphismus auf.

Uebrigens kommt auch bisweilen ein Hemimorphismus in der Richtung einer anderen Ax e vor, z. B. am Zucker und an der Weinsäure, wie *Hankel* zuerst gezeigt hat.

Eine nothwendige Folge des Hemimorphismus ist es, dass im Hexagonalsystem, bei rhomboëdrischer Hemiëdrie, das Prisma ∞R nur mit drei abwechselnden Flächen, als trigonales Prisma, und jedes dihexagonale Prisma ∞Rn nur mit drei abwechselnden Flächenpaaren', als ditrigonales Prisma ausgebildet sein kann. Es bedarf also das, namentlich am Turmalin und an der Silberblende ganz gewöhnliche Vorkommen des trigonalen Prismas $\frac{\infty R}{2}$ keine anderweite Erklärung.

Dass nämlich in den rhomboëdrischen Krystallreihen die abwechselnden Flächen des Protoprismas OR wirklich eine verschieden e Bedeutung haben, indem sie gewissermaassen als obere und untere Flächen zu unterscheiden sind, dies beweisen nicht nur ihre Verhältnisse zu den Flächen des holoëdrischen Prismas OP, sondern auch die durch v. Kobell durch Aetzung auf den Flächen des Kalkspathprismas OR hervorgebrachten Lichtfiguren. Sitzungsber. der Königl. Bayer. Ak. d. Wiss. 1862. 7. — Das Deuteroprisma OP2 kann dagegen hinsichtlich seiner Flächenzahl durch den Hemimorphismus keine Veränderung erleiden. — Die Aetzfiguren auf den verticalen Flächen des Kieselzinks z. B. erweisen durch ihre Gestaltung, dass bei diesen rhombischen Krystallen die horizontale Basis aufgehört hat, eine Symmetrie-Ebene zu sein.

Da die Axe des Hemimorphismus stets eine Symmetrie-Axe ist, d. h. auf einer Symmetrie-Ebene des normal ausgebildet gedachten Krystalls senkrecht steht, se kann im triklinen System ein Hemimorphismus nicht vorkommen.

8. Von dem Wachsthum der Krystalle und den Unvollkommenheiten der Bildung.

§ 57. In den bisherigen Betrachtungen der Krystallformen wurde vorausgesetzt, dass solche von ebenen und glatten Flächen begrenzt seien, dass alle Flächen einer und derselben Form (oder Partialform) gleiche und ähnliche Figur, oder, was dasselbe ist, gleiche Centraldistanz haben, dass für die Krystalle selbst immer eine vollständige, ringsum vollendete Ausbildung stattfinde, und dass solche nach allen Dimensionen hinreichend gross ausgebildet seien, um eine wissenschaftlich genaue Bestimmung zu gestatten. Diesen Voraussetzungen entspricht jedoch die Natur keineswegs in allen Fällen, indem die Flächen und Gestalten der Krystalle grösseren oder geringeren Unvollkommenheiten unterworfen, die meisten Krystalle nur zu einer theilweisen Ausbildung, und viele derselben zu keiner hinreichenden Entwickelung ihrer Dimensionen gelangt sind. Ja, man kann wohl behaupten, dass an keinem Krystall jene ideale Regelmässigkeit der Gestaltung thatsächlich erreicht worden ist, auf deren Verwirklichung die Natur doch in jedem Krystall hinarbeitete. Diese Erscheinungen sind das Resultat des Wachsthums und des successiven Aufbaus der Krystalle, welche in vielfach erkennbarer Weise durch Anlagerung kleinerer krystallisirter Elemente entstanden sind.

Die Lehre von dem Wachsthum der Krystalle ist von Sadebeck als Krystallotektonik¹) bezeichnet worden, wobei er durch diesen neuen Namen der Verwechslung mit der Vergrösserungsweise organisirter Wesen vorzubeugen beabsichtigte.

⁴⁾ Eine sehr ausführliche, durch viele lehrreiche Bilder unterstützte Darstellung gab Sadebeck in seiner angewandten Krystallographie (Rose-Sadebeck's Elemente der Krystallographie. II. Band).

§. 58. Parallele Verwachsung gleichartiger Krystalle. Manche grössere Krystalle erscheinen wie ein regelmässiges Aggregat sehr vieler kleiner, theils ähnlich, theils verschieden geformter Krystalle derselben Minefalart, welche sämmtlich in paralleler Stellung mit einander verwachsen sind. Bei dieser Zusammensetzungsweise aus kleinen polyedrischen Bausteinchen können natürlich die Flächen des Aggregates keine continuirlich fortlaufende und glatte Ebene bilden.

Dergleichen, durch parallele Verwachsung gebildete polysynthetische Krystalle (welche keineswegs mit den durch zwillingsartige Verwachsung erzeugten Aggregaten zu verwechseln sind) kommen u. a. ziemlich häufig am Kalkspath vor, dessen grössere Rhomboëder oder Skalenoëder mitunter aus unzähligen kleinen Rhomboëderchen aufgebaut sind, wie auch wohl grössere Flussspath-Oktaëder aus lauter kleinen Würfelchen bestehen. — Oftmals beschränkt sich übrigens diese parallele Aggregation blos auf die äussere Oberfläche, indem im Inneren der Krystall eine compacte geschlossene Masse darstellt, oder, wie bei säulenförmig ausgebildeten Krystallen, z. B. Diopsid, Epidot, auf das eine Ende, welches in parallele dünne Stengel oder Fasern aufgelöst ist, während das andere compact erscheint.

Die einzelnen krystallisirten Elemente, die Bausteine, welche die Aufführung grösserer, vollkommen oder unvollkommen gebildeter Krystalle vermitteln, nennt Sadcbeck Subindividuen, und er unterscheidet hierbei solche von höherer Stufe, welche in den meisten Fällen dieselbe Gestalt besitzen, wie das von ihnen zusammengesetzte Hauptindividuum, und solche von niederer Stufe, welche complicirte, aber doch den einfachen genäherte krystallographische Zeichen haben. Die Subindividuen höherer Stufe sind nach ihm aus solchen niederer Stufe aufgebaut und somit seien die letzteren die wahren Grundgestalten der Krystalle. Dem Krystall liegen daher, gemäss der Annahme von Sadebeck, keine so einfach gestalteten Bausteine zu Grunde, wie Hauy glaubte, welcher ihn als aus der Spaltungsgestalt entsprechenden Partikeln zusammengesetzt erachtete, sondern im Gegentheil complicirtere Formen, als sie die meisten Hauptindividuen zeigen.

Bei dieser Gelegenheit mag auch hervorgehoben werden, dass manche Gemengtheile von Felsarten (z. B. Hornblende, Feldspath), welche auf den ersten Blick wie einheitliche Individuen aussehen, unter dem Mikroskop in Dünnschliffen erkennen lassen, dass sie aus zahlreichen nadelförmigen Mikrolithen (§ 63) ihrer eigenen Art zusammengefügt sind, welche sich in paralleler Stellung auf solche Weise unmittelbar neben einander aggregirt haben, dass ihre Vereinigung die Contouren des betreffenden Krystalls ziemlich deutlich oder roher wiedergibt 1).

§ 59. Schalenförmige Zusammensetzung mancher Krystalle. Manche Krystalle des Mineralreichs, z. B. grosse Individuen von Wolfram, Pistazit, Vesuvian und Quarz, bestehen aus einem Kern und mehren ähnlich gestalteten, sich in paralleler Stellung umschliessenden Krystallschalen. Diese Schalen oder Schichten sind gewöhnlich mehr oder weniger fest mit einander verwachsen, bisweilen aber so locker verbunden, dass man sie ohne Weiteres abheben kann; mitunter liegt sogar ein staubartiges Sediment oder eine sehr feine fremdartige Zwischenlage auf ihren Absonderungsflächen.

Aehnliche Erscheinungen geben sich in anderen Mineralien dadurch zu erkennen, dass die äussere und die innere Masse ihrer Krystalle zweierlei verschiedene Farben zeigt, deren Grenzflächen entweder gewissen äusserlich vorhandenen, oder

¹⁾ Vgl. über diese Vorkommnisse F. Zirkel, Die mikrosk. Beschaffenheit d. Mineral. u. Gesteine, 1878. S. 31.

irgend anderen Krystallflächen des Minerals parallel sind (Flussspath, Apatit, Baryt, Kalkspath, Turmalin); so finden sich beim Flussspath honiggelbe Hexaëder mit weissen trüben Kernen, weingelbe Hexaëder mit violetten Kernen, farblose Hexaëder mit blauen Kernen, weisse Hexaëder mit violblauen Ecken. Beim Epidot umschliessen hellgrüne Hüllen einen schwarzgrünen Kern, beim Turmalin z. B. braune Schalen einen blauen Kern.

Alles dieses scheint zu beweisen, dass das Wachsthum solcher Krystalle mit gewissen Unterbrechungen stattfand, so dass jede schalenartige Umhüllung einer Bildungsperiode entspricht, während durch die Absonderungsflächen die Intermittenzen des Bildungsactes bezeichnet werden; die ausseren Ablagerungen nahmen entweder dieselben oder auch eine andere Form an, als die inneren.

Die schalige Zusammensetzung offenbart sich bei vielen Krystallen erst mit Hülfe des Mikroskops durch die Untersuchung der von ihnen angefertigten Dünnschliffe, erscheint alsdann aber auch im allergrössten Detail; die einzelnen Schichten geben sich in solchen Durchschnitten als rahmenähnliche ineinander geschachtelte Streifen oder Zonen zu erkennen, deren gegenseitige Abgrenzung mitunter durch verschiedenen Farbenton der aufeinander folgenden oder durch zwischengestreute fremde Körperchen besonders deutlich wird. Augite, Hornblenden, Feldspathe, Granaten, Leucite, namentlich solche, welche als Gemengtheile der Felsarten auftreten, weisen diese Erscheinung ungemein schön auf. Derart fein fallen manchmal die einzelnen zusammensetzenden Lagen aus, dass sie nur wenige Tausendstel Mm. in der Dicke messen: an den Durchschnitten von millimeterlangen Augitkrystallen sind bisweilen an hundert einzeln einander umhüllende Schichten zu zählen.

In vielen Fällen sind bei dieser Ausbildungsweise der Kern und die einzelnen Schalen nicht von übereinstimmender chemischer Beschaffenheit, sondern mehr oder weniger in dieser — und dann gewöhnlich auch in optischer — Hinsicht abweichende Varietäten eines und desselben Minerals, welche vermöge ihrer gleichen oder ähnlichen Krystallisation eben zu einer schichtweisen Betheiligung an einer einheitlichen Gestaltung befähigt sind. Derartiges ist z. B. bei Feldspathen, Augiten, Epidoten nachgewiesen. Tschermak nennt diesen Vorgang treffend die isomorphe Schichtung. Künstlich ist es vielfach gelungen, derlei schichtenförmige Umhüllungen nachzuahmen, z. B. bei verschiedenfarbigen Alaun-Varietäten.

§ 60. Unvollkommenheit der Krystallflächen. Die Unvollkommenheit in der Beschaffenheit der Krystallflächen gibt sich (abgesehen von der im § 58 berührten Erscheinung) theils als eine durch viele kleinere Unebenheiten bewirkte Abweichung von der ebenflächigen Ausdehnung, theils als eine scheinbare oder wirkliche Krümmung derselben zu erkennen.

Zu der ersten Art der Unvollkommenheit gehören besonders diejenigen Unebenheiten, welche als Streifung, Drusigkeit und Rauhheit bezeichnet werden. Die Streifung (oder Reifung) ist eine sehr häufig vorkommende Erscheinung, welche durch die oscillatorische (d. h. nicht stetige, sondern in schmalen, abwechselnden Flächenstreifen treppenartig ausgebildete) Combination irgend zweier Formen hervorgebracht wird; (Quarz, Pyrit, Turmalin und viele andere Mineralien). Die Flächen einer Krystallform sind drusig, wenn aus ihnen viele kleine, in paralleler Stellung dicht aneinander stossende Ecken oder Theile einer anderen Krystallform hervorragen (Flussspath). Rauhe Flächen endlich sind mit ganz kleinen, nicht mehr erkennbaren Unebenheiten besetzt, können aber bis-

weilen durch Vergrösserung als sehr feindrusige Flächen erkannt werden. In anderen Fällen erscheinen die Krystallflächen wie gekörnt, genarbt, geschuppt, gebrochen, getäfelt, parquettirt oder zerfressen.

Scheinbar gekrümmte Flächen entstehen theils durch die soeben erwähnte oscillatorische Combination (Turmalin, Beryll), theils durch eigenthümliche Aggregation vieler sehr kleiner Individuen (Subindividuen), deren Flächen ungefähr so wie die Mauersteine eines Gewölbes, unter sehr stumpfen Winkeln zusammenstossen (Desmin, Prehnit, Strahlerz). Eine wirkliche Krümmung der Flächen dürfte dagegen an den sattelförmig gebogenen Rhomboëdern des Braunspaths und Eisenspaths, an den linsenförmigen Krystallen des Gypses, an den Krystallformen des Diamants und einiger anderer Mineralien vorkommen. Zu den ganz regellosen Krümmungen der Oberfläche gehören diejenigen, welche gerade so erscheinen, als ob der Krystall in Folge einer beginnenden Schmelzung halb zerflossen, oder auch an allen Kanten und Ecken abgerundet worden wäre (Bleiglanz, Augit von Arendal, Apatit im körnigen Kalkstein).

Endlich kommen auch noch andere, gleichfalls regellose, durch ganz unbestimmte Vertiefungen und Erhöhungen verursachte Unebenheiten der Krystallfächen vor. Eine fast allgemein gültige und für die Orientirung der Combinationen sehr wichtige Regel ist es übrigens, dass alle Flächen einer und derselben Form oder Partialform auch eine und dieselbe Beschaffenheit der Oberfläche besitzen, und sich überhaupt als völlig gleichwerthig erweisen.

Anmerkung. Ueber die Unregelmässigkeiten der Krystallslächen vergl. Scharssim N. Jahrb. f. Min. 1861, 32 und 385, auch 1862, 684. Sehr eingehend sind auch diese Erscheinungen behandelt und auf ihre letzten Ursachen zurückzusühren versucht worden in dem § 57 in der Anm. citirten Werk von Sadebeck, S. 194.

Von allen diesen Unvollkommenheiten ist die Streifung als die wichtigste und interessanteste Erscheinung zu betrachten, deren sorgfältige Beachtung nicht selten auf die Kenntniss von Formen gelangen lässt, welche in der betreffenden Krystallreihe noch gar nicht selbständig beobachtet worden sind. Man unterscheidet übrigens die einfache Streifung der Krystallslächen, welche nur nach einer Richtung stattfindet, von der mehrfachen, nach verschiedenen Richtungen zugleich ausgebildeten Streifung, welche federartig, triangular, quadratisch, rhombisch u. s. w. erscheinen kann, jedenfalls aber, wie die einfache Streifung, aus der oscillatorischen Combination zu erklären ist. So erscheinen z. B. die prismatischen Flächen ∞P des Quarzes einfach und horizontal gestreift durch oscillatorische Combination von ∞P und 4P; die Würfelflächen des Flussspaths bedeckt mit quadratischen Streifensystemen (wobei die Seiten der Quadrate mit den Würfelkanten parallel gehen) durch die oscillatorische Combination von $\infty 0\infty$ mit einem sehr stumpfen Tetrakishexaëder $\infty 0n$. Auch bedingt die Streifung oftmals die Ausbildung von ganz eigenthümlichen Flächen, welche bisweilen recht eben ausgedehnt erscheinen, ohne doch wirklichen Krystallslächen zu entsprechen, mit denen sie aber leichter verwechselt werden können. Sie stellen die Tangentialflächen der Treppe dar, welche durch die alternirenden Flächenstreifen gebildet wird. Vergl. Hessenberg's Mineralogische Notizen, 1856, S. 31. Uebrigens darf die Combinationsstreifung nicht mit der sehr ähnlichen, durch Zwillingsbildung bedingten Streifung oder Riefung, und die Drusigkeit der Krystallslächen nicht mit dem drusigen Ueberzuge derselben verwechselt werden, vergl. § 68.

Bisweilen sind die feineren und gröberen Unebenheiten der Obersläche nicht ursprünglich bei der Bildung derselben, sondern erst nachträglich entstanden, indem die ebenen Krystallflächen dem Angriff natürlich wirkender Corrosions - und Lösungsmittel unterlagen.

Die häufig vorkommende Erscheinung des Gebrochens eins der Flächen in mehre äusserst schwach gegen einander geneigte Felder hat Scacchi sehr ausführlich in einer Abhandlung betrachtet, deren Uebersetzung Rammelsberg in der Z. d. d. geol. Ges. Bd. XV. S. 19 mittheilt. Scacchi begreift diese Erscheinung unter dem nicht sehr glücklich gewählten Namen der Polyëdrie¹); denn Polyëdrie, d. h. Umgrenzung von vielen ebenen Flächen, ist eine Eigenschaft aller Krystalle, welche gerade deshalb allgemein als Polyëder definirt werden. Sehr richtige Bemerkungen über diese sogenannte Polyëdrie gab Websky, in Z. d. d. geol. Ges. Bd. XV. S. 677; er will nur dann, wenn die Abweichungen der Neigungsverhältnisse gewisser Flächen von den mit ihnen in Verbindung gebrachten theoretischen Werthen in einer analogen Abweichung der inneren Structur ihren Grund haben, von einer Polyëdrie reden, und bezeichnet als vicinale Flächen denjenigen Complex von verschiedenen, einander und einer bekannten wohlausgeprägten sehr nahe liegenden Flächen, dessen Vorhandensein eine blose Oberflächenerscheinung ist. Diesen Flächen sind complicirte krystallographische Zeichen eigen, welche indess nur wenig von einfachen Zeichen abweichen. Die Triakisoktaëder m0 sind vicinal dem Oktaëder, wenn die Coëfficienten m der Einheit sehr nahe stehen, z. B. 47, 48, 48; vicinal dem Rhomben-Dodekaëder, wenn m einen sehr hohen Werth hat; das Skalenoëder 49R74 ist z. B. dem Rhomboëder R, das Makrodoma 10 P∞ der Basis 0P vicinal. Websky hat am Adular, v. Zepharovich am Aragonit, Grünhut am Topas beobachtet, dass die Symbole vicinaler Flächen häufig gleiche Factoren aufzuweisen haben; bei letzterem findet sich z. B. in der Prismenzone die Reihe $\infty P_{\frac{3}{2}\frac{5}{5}}$, $\infty P_{\frac{4}{2}\frac{5}{5}}$, $\infty P_{\frac{4}{2}\frac{5}{5}}$, in welchen den die Axenschnitte ausdrückenden Verhältnisszahlen sämmtlich der Nenner 25 gemeinsam ist. Eine andere Prismenreihe, deren Verhältnisszahlen sämmtlich auf das allgemeine

Zeichen $\frac{n}{n-4}$ führen, ist beim Topas: $\infty \check{P}_{\frac{1}{3}}^6$, $\infty \check{P}_{\frac{1}{4}}^6$, $\infty \check{P}_{\frac{3}{4}}^8$. Die Brachydomen des Topases ${}_{\frac{3}{4}}^2 \check{P}_{\infty}$, ${}_{\frac{3}{4}}^4 \check{P}_{\infty}$, ${}_{\frac{3}{4}}^4 \check{P}_{\infty}$, ${}_{\frac{3}{4}}^4 \check{P}_{\infty}$, stehen in dem Verhältniss, dass die Zähler der hier austretenden Brüche, sosern man sie auf gleichen Nenner 9 bringt, eine arithmetische Reihe bilden.

Un echte Flächen, welche bisweilen wegen ihrer Glätte oder Streifung u. s. w. den wirklichen zum Verwechseln ähnlich sind, entstehen, wenn ein wachsender Krystall einen anderen bereits vorhandenen als Hinderniss antrifft und an diesem eine ganz zufällig verlaufende Contactebene abformt, welche dann noch desto mehr wie eine eigenthümliche Krystallfläche aussehen kann, wenn vielleicht der vorhanden gewesene Krystall später weggeführt worden ist. An Quarz-Individuen finden sich so vielfach die Flächen benachbarter Kalkspathkrystalle mit grosser Vollkommenheit ausgeprägt.

- § 61. Unregelmässigkeiten der Krystallformen. Es kann die Streifung und es muss die Krümmung der Krystallflächen schon eine mehr oder weniger auffallende Verunstaltung der ganzen Form zur Folge haben; allein die meisten Unregelmässigkeiten der Krystallformen können bei völlig ebener und stetiger Ausdehnung ihrer Flächen vorkommen. Es gehören dahin besonders folgende Erscheinungen:
- 1) Ungleiche Gentraldistanz gleichwerthiger Flächen. Die Flächen einer und derselben Form oder Partialform können nur dann die für sie geforderte

¹⁾ Tschermak will den Ausdruck Polyëdrie auf die betreffende Erscheinung bei den mimetischen Krystallen (vgl. § 75) beschränken, bei welchen sie dadurch zu Stande kommt, dass die einzelnen Felder oft verschiedenen Individuen angehören, welche nahezu in derselben Fläche endigen. Alsdann verhalte sich die Polyëdrie zu dem Auftreten der Vicinalflächen wie die Zwillingsstreifung zur Combinationsstreifung (Lehrb. d. Miner. 488 f. 403).

Gleichheit und Aehnlichkeit der Figur besitzen, wenn sie in gleichen Abständen vom Mittelpunkt des Krystalls ausgebildet sind; ausserdem werden sie nicht nur von ungleicher Grösse, sondern auch mit ganz anderer Figur erscheinen, als sie ihnen eigentlich zukommt, wodurch dann auch die Totalform des Krystalls mehr oder weniger entstellt werden muss. Da nun die Ungleichheit der Centraldistanz eine ganz gewöhnliche Erscheinung ist, so begegnet man auch sehr häufig den durch sie bedingten Abweichungen von der Regelmässigkeit der Ausbildung. Dadurch wird jedoch die, auch in ihrer physikalischen Beschaffenheit sich offenbarende völlige Gleichwerthigkeit aller Flächen einer und derselben Form oder Partialform nicht aufgehoben, welche Gleichwerthigkeit als eines der wesentlichsten Momente zu betrachten ist.

Man muss sich also eine jede Krystallfläche als parallel mit sich selbst beweglich vorstellen. Gewöhnlich erscheinen die dadurch erzeugten Unregelmässigkeiten als einseitige Verlängerungen oder Verkürzungen der Formen nach einer der Axen, nach einer Kante, oder nach irgend einer anderen krystallographisch bestimmten Linie, wodurch in manchen Krystallsystemen und namentlich im regulären System so auffallende Verzerrungen entstehen können, dass es nicht selten grosser Aufmerksamkeit bedarf, um den eigentlichen Charakter des Systems zu erkennen. So kann es geschehen, dass Bleiglanzwürfel bald wie die tetragonale Combination $\infty P.0P$, bald gar wie die Combination der drei rhombischen Pinakoide aussehen; dass das Rhomben - Dodekaëder des Granats oder Sodaliths wie die tetragonale Combination $P.\infty P\infty$, oder die rhomboëdrische $R.\infty P2$, oder die rhombische $P.\infty P\infty.\infty P\infty$ erscheint. Zu den auffallendsten Beispielen gehören wohl die Salmiak - Krystalle, welche von Marx und von Naumann, sowie die Kochsalz-Krystalle, welche von v. Kobell beschrieben wurden 1).

- 2) Unvollzähligkeit der Flächen. An die aus der ungleichen Centraldistanz entstehenden Unvollkommenheiten der Ausbildung schliessen sich unmittelbar diejenigen an, welche darin begründet sind, dass die Zahl der zu einer und
 derselben Form gehörigen Flächen gar nicht vollständig vorhanden ist; eine Erscheinung, welche sowohl an einfachen Formen, als auch (und noch häufiger) an
 Combinationen vorkommt, und, bei ihrer völligen Regellosigkeit, weder mit der
 Hemiëdrie, noch mit dem Hemimorphismus (§ 56) verwechselt werden darf.
- 3) Unterbrochene Raumerfüllung. Man sieht nicht selten Krystalle, deren Substanz den, von den Umrissen des Kantennetzes vorgeschriebenen Raum nicht vollständig erfüllt, indem nur die unmittelbar an den Kanten und von diesen aus nach dem Mittelpunkt zu liegenden Theile ausgebildet sind. Die Flächen erscheinen dabei trichterförmig vertieft oder ausgehöhlt, mit treppenartigen Absätzen, und dies findet bisweilen in dem Grade statt, dass nur noch gleichsam Skelette von Krystallen übrig bleiben. Anderseits beobachtet man auch die Erscheinung, dass die Kanten wie eingekerbt oder eingeschnitten aussehen, was

⁴⁾ Ueber diese Verzerrungen der regulären Formen, wie solche durch die oben ad 4) und 2) erwähnten Verhältnisse herbeigeführt werden, gab Albin Weisbach im Jahre 1858 eine Abhandlung unter dem Titel: Ueber die Monstrositäten tesseral krystallisirender Mineralien, in welcher manche recht interessante neue Beobachtung geboten wird. Ebenso gab G. Werner eine Abhandlung über die Bedeutung der Krystallflächen-Umrisse und ihre Beziehungen zu den Symmetrieverhältnissen der Krystalle, im N. Jahrb. für Min. 1867. 129 ff. Auch in der Dissertation von C. Klein, über Zwillingsverbindungen und Verzerrungen (Heidelberg, 1869) finden sich viele gute Beobachtungen und Bemerkungen. Ueber lang prismatisch ausgezogene und mehrfach hakenförmig gebogene Eisenkies-Gebilde vgl. Vrba in Z. f. Kryst. u. M. IV. 857.

auf denjenigen gestörten Bildungsact zurückzuführen ist, bei welchem die Flächen fortwachsen und die Kanten im Wachsthum zurückbleiben.

Die erstere Ausbildungsweise ist zumal an gewissen künstlichen, aus dem aufgelösten und geschmolzenen Zustande, oder auch durch Sublimation dargestellten Krystallen zu beobachten; z. B. an Kochsalz, Alaun, Wismut, Silber, arseniger Säure, Bleiglanz; sie tritt insbesondere da auf, wo eine rasche Krystallisation stattfindet (vgl. Lehmann, Z. f. Kryst. I. 458). Quarze mit rippenartig vorstehenden Kanten zwischen den Rhomboëderflächen beschrieb Laspeyres vom Süderholz bei Siptenfelde im Harz; diese Kanten sind als blose Oberflächenerscheinung gebildet durch das regelmässige Zurückbleiben von Flächen beim lagenweisen Weiteraufbau von Krystallen. - Ueber die Krystallgerippe gab A. Knop lehrreiche Mittheilungen in seiner Schrift: Molekularconstitution und Wachsthum der Krystalle, Leipzig, 1867; auch Hirschwald theilt über dieselben schätzbare Beobachtungen mit im N. Jahrb. f. Mineral. 1870. 183. Die Krystallgerippe bestehen aus Reihen von linear aneinander gefügten kleineren, insgesammt parallel und im Sinne eines Individuums orientirten Kryställchen (Subindividuen), wobei diese Reihen von einem Centrum aus in der Richtung gewisser Axen geradlinig auslaufen. Diese so in die Erscheinung tretenden Wachsthumsrichtungen nennt Hirschwald genetische Axen, Sadebeck tektonische Axen. In dem regulären System, in welchem Krystallgerippe oder discontinuirliche Wachsthumsformen sehr häufig sind, erfolgt die Aneinanderreihung sowohl in der Richtung der drei Hauptaxen (z. B. Salmiak, Rothkupfererz, Bleiglanz, auch beim Gusseisen), als auch in der Richtung der trigonalen Zwischenaxen, welche das Centrum des Würfels mit dessen Ecken verbinden (z. B. Chlorkalium, Speiskobalt, ged. Silber), als auch selten in der Richtung der rhombischen Zwischenaxen, welche vom Centrum des Krystalls gegen die Halbirungspunkte der Oktaëderkanten oder gegen die Mittelpunkte der Rhomben-Dodekaëderflächen verlaufen. Dasselbe Mineral kann übrigens je nach den Bedingungen, unter welchen es krystallisirt, bald in der einen, bald in der anderen Axenrichtung wachsen. Wachsen die Krystallgerippe weiter, so können sie sich endlich zu einem einheitlichen Individuum schliessen.

Der schalenförmige Aufbau, oder eine Parallelaggregation mit treppenartiger Ausbildung, wodurch eine Einkerbung der Kanten entsteht, ist nach *Hirschwald* sehr ausgezeichnet an Oktaëdern des gediegenen Silbers von Kongsberg, sowie an künstlichen Alaunkrystallen, nach *v. Lasaulx* am Rothkupfererz, nach *Helmhacker* am gediegenen Gold von Sysertsk im Ural zu gewahren.

Anmerkung. Bei dieser Gelegenheit müssen wir auch der inneren Unterbrechungen der Raumerfüllung gedenken, welche bisweilen an den Krystallen angetroffen werden. So umschliessen manche Krystalle grössere, mit dem blosen Auge sehr leicht erkennbare Höhlungen, welche theils leer, theils mit eigenthümlichen Flüssigkeiten erfüllt sind; eine Erscheinung, welche bei gewissen Bergkrystallen (Varietäten von Quarz) schon lange bekannt, und von Nicol auch an Barytkrystallen beobachtet worden ist. Bisweilen zeigen diese Höhlungen eine mit der äusseren Form der Krystalle übereinstimmende oder doch vereinbare Form, und dann befinden sie sich in paralleler Stellung zu einander und zu dem Krystall selbst; wie solches von Leydolt am Eis, Bergkrystall und Topas, von G. Rose am Gyps nachgewiesen worden ist (Sitzungsber. d. Wiener Ak., Bd. VII. (1851) 477, und Ann. d. Phys. u. Ch. Bd. 97. (1856) 164); ausgezeichnet sind die 1-3 Mm. grossen Hohlräume von der scharfen Form ∞P.P in den wasserklaren Bergkrystallen von Middleville, New-York. Diese ebenflächig begrenzten Cavitäten nennt man wohl negative Krystalle. Die mikroskopischen Untersuchungen haben nachgewiesen, dass leere (d. h. nur mit Gasen erfüllte) Poren von äusserster Winzigkeit eine ungemein weit verbreitete Erscheinung in den verschiedensten Mineralien sind. Sie sind gewöhnlich kugelrund oder eirund, und liegen entweder regellos zerstreut, oder zu Haufen und Schwärmen gruppirt, oder perlschnurartig aneinandergereiht, oder zu förmlichen, durch den Krystall hindurchziehenden Schichten vereinigt, deren Lage mitunter eine Beziehung zur äusseren Krystallgestalt erkennen lässt. Gewisse Mineralien finden sich in einer ganz unermesslichen Menge von mikroskopischen Poren erfüllt; so sind im Hauyn von Melfi kleine Hohlkügelchen stellenweise so dicht gedrängt, dass bei der Voraussetzung einer gleichmässigen Vertheilung durch die Krystallsubstanz nach einer Berechnung in einem Kubikmillimeter so porenreichen Hauyns 360 Millionen derselben enthalten sein würden.

Endlich wird auch die Substanz vieler Krystalle dadurch unterbrochen, dass sie mit grösseren oder kleineren Krystallen anderer Mineralien durchwachsen, oder mit anderen, bald festen bald flüssigen Substanzen theilweise erfüllt sind, Erscheinungen, welche wegen ihrer Wichtigkeit später an einer besonderen Stelle zur Sprache gebracht werden sollen (§ 78, 79).

Zu den merkwürdigsten Beispielen einer sehr mangelhaften Raumerfüllung gehören auch die von Scheerer so genannten Perimorphosen oder Kernkrystalle: regelmässige, aus einem Individuum bestehende Krystallhüllen, welche meist mit ganz anderen Mineralien ausgefüllt sind, deren Aggregat sie wie einen Kern umschliessen. Sie sind bisweilen papierdünn, so dass der eigentliche Krystall gleichsam nur auf seine Epidermis reducirt ist. Die im körnigen Kalkstein vorkommenden Krystalle des Granats (z. B. von Arendal, Auerbach, Moldawa) lassen diese Ausbildungsweise zuweilen sehr auffallend erkennen: sie ist aber auch an anderen Mineralien beobachtet worden. Blum, Volger und Tschermak verweisen diese räthselhaften Gebilde in das Gebiet der Pseudomorphosen, wogegen Scheerer und A. Knop sie anders zu deuten versucht haben. Höchst seltsame Bildungen der Art sind die von v. Dechen beschriebenen Feldspathkrystalle im Pechstein der Insel Arran, welche aus abwechselnden dünnen Feldspathschalen und glasigen Pechsteinlagen bestehen, Erscheinungen, welche sich übrigens mikroskopisch manchfach wiederholen.

4) Anomalieen der Kantenwinkel. Die Unregelmässigkeiten der Krystallflächen scheinen sich bisweilen sogar bis auf die Lage derselben zu erstrecken, indem solche kleinen Schwankungen unterworfen sein kann, so dass die gleichwerthigen Kanten einer und derselben Krystallform die für sie geforderte Gleichheit des Winkelmaasses nicht in allen Fällen erkennen lassen.

Breithaupt hat wohl zuerst auf diese Anomalieen aufmerksam gemacht, indem er z. B. zeigte, dass die Grundformen mehrer tetragonal und hexagonal krystallisirter Mineralien keineswegs die vorausgesetzte Gleichheit ihrer Polkanten besitzen, und dass selbst bei manchen regulären Formen ähnliche Ungleichheiten vorkommen. Später will sich Baudrimont überzeugt haben, dass dergleichen Anomalieen wirklich zu den ganz gewöhnlichen Erscheinungen gehören; so fand er z. B. an einem und demselben Rhomboëder des Eisenspaths die dreierlei Werthe der Polkanten 107°, 107° 17' und 107° 26'; ebenso am Isländischen Doppelspath dreierlei verschiedene Werthe u. s. w. Er meint, dass die Betrachtung dieser Monstrositäten den Gegenstand einer besonderen mineralogischen Doctrin, der Teratologie der Mineralien, bilden dürfte; Comptes rendus, T. 25, 1847. 668. Indessen möchten diese Anomalieen doch noch einer weiteren Prüfung bedürfen, bevor sie in solchem Grade und in solcher Allgemeinheit anzunehmen sind. Dass z. B. die an den beiden Rhomboëdern der Ouarzpyramide angeblich vorhandenen Winkeldifferenzen nicht existiren, davon haben sich Kupffer, G. Rose, Naumann und Dauber durch sehr genzue und sorgfältige Messungen überzeugt, und dass ferner z. B. die an der Grundpyramide des Vesuvians angegebenen Anomalieen, welche diese Pyramide als ein Triploëder erscheinen liessen, an den Varietäten aus Piemont, von Poljakowsk und Achmatowsk nicht vorhanden sind, dies bewiesen v. Kokscharow in Material. z. Mineral. Russlands, Bd. I. 120, und v. Zepharovich in seiner schönen Abhandlung über den Vesuvian. Als Strüver u. a. die Winkel eines Spinell-Oktaëders, dessen Flächen nur ein scharfes Bild des Fadenkreuzes reflectirten, möglichst sorgfältig maass, fand er, dass »der Krystall allen billigen Anforderungen entspreche, welche man an ein physisches Oktaëder stellen kann«, sowie »dass man vom geometrischen Standpunkt aus das Mineral als regulär zu betrachten hat« (Z. f. Kryst. II. 484).

Damit soll jedoch keineswegs behauptet werden, dass solche Anomalieen gar nicht vorkommen; sie mögen sich recht häufig finden, aber wohl nur auf kleine und unbestimmte Schwankungen beschränken, welche jeder Gesetzmässigkeit ermangeln. So berichtet Pfaff, dass er bei genauen, in dieser Richtung angestellten Messungen die Würfelslächen eines Flussspaths im Mittel 94' von 90°, die Dodekaëderslächen eines Granats im Mittel 13% von 60°, die Prismenslächen eines Berylls 6' von 120° abweichend befunden habe, was erweise, dass eine absolute Regelmässigkeit und Constanz der Winkel nicht zu erwarten sei, und darauf hindeute, dass da, wo für eine Form ein sehr unwahrscheinliches complicirtes Flächensymbol gefunden wurde, eine Winkelcorrection um mehre Minuten zur Herbeiführung eines annehmbaren in manchen Fällen wohl gestattet sei. Dauber hat mehrfach auf die physischen Einwirkungen aufmerksam gemacht, welche eine Störung in der Lage der Flächen verursachen können, ohne doch immer die Glätte und Ebenheit derselben zu alteriren. Wenn man bedenkt, wie manchen solchen störenden Einflüssen die Krystallbildung unterworfen gewesen sein mag, so wird man es ganz begreislich finden, dass nur wenige Krystalle jener idealen Regelmässigkeit in der Ausdehnung und Beschaffenheit ihrer Flächen nahe kommen, welche in der reinen Krystallographie vorausgesetzt wird. Dergleichen Anomalieen können aber die Gesetze der Krystallsysteme nimmermehr erschüttern.

§ 6?. Unvollständige Ausbildung der Krystalle. Freier Raum nach allen Seiten, oder räumliche Isolirung ist die erste Bedingung zu einer vollständigen Ausbildung der Krystalle. Die meisten ganz vollständigen Krystalle haben sich ursprünglich innerhalb einer sie umgebenden Masse als einzeln einge wachsene Krystalle gebildet, und erscheinen als lose Krystalle, wenn sie durch die Zerstörung und Fortschaffung ihrer Matrix, oder auch durch absichtlichen Eingriff des Menschen frei gemacht worden sind. Dergleichen eingewachsene und lose Krystalle stellen das Individuum der anorganischen Natur in seiner völligen Isolirung, und wenn sie auch ausserdem regelmässig und scharf ausgebildet sind, in seiner vollkommensten Verwirklichung dar. Viele eingewachsene Krystalle sind jedoch durch die sie umgebende Mineralmasse in ihrer Entwickelung gehemmt worden, ermangeln daher einer scharfen Ausprägung ihrer Form, und gehen endlich durch verschiedene Abstufungen in ganz regellos gestaltete Individuen über; (Granat, Pyroxen, Spargelstein aus Tirol).

Zu den auffallendsten Deformitäten dieser Art gehören wohl die in grossen Glimmertafeln eingewachsenen, und dünn tafelartig ausgebildeten Krystalle von Granat und Turmalin, welche bei Acworth in New-Hampshire und bei Haddam in Connecticut vorkommen.

Die nächst vollkommene Form der Ausbildung gewähren die einzeln aufgewachsenen Krystalle, welche sich auf der Oberfläche einer (gleichartigen oder fremdartigen) Masse gebildet haben. Solche Krystalle werden freilich nur eine theilweise Formausbildung besitzen, weil sie in ihrem Fundament, oder in derjenigen Masse, welche sie trägt oder hält, ein Hinderniss ihres freien Wachsthums finden mussten. Gewöhnlich zeigen sie nicht viel mehr, als die eine (obere) Hälfte ihrer Form; doch können sie bei günstiger Lage noch eine ziemlich vollständige Entwickelung, ja bisweilen, wenn sie nur von einem einzelnen Stützpunkt aus gewachsen sind, eine fast völlige Integrität der Form erreichen.

Wenn aber, wie dies nach § 4 meist der Fall, keine Isolirung, sondern eine Gruppirung oder Aggregation der Individuen stattfindet, so wird auch, im eingewachsenen wie im aufgewachsenen Zustande, eine unvollständige Bildung eintreten müssen, weil sich die neben und über einander gewachsenen Individuen gegenseitig nach verschiedenen Richtungen beschränken. Gewöhnlich ragen dann nur die zuletzt gebildeten Krystalle mit ihren freien Enden hervor.

Der Minerziog befindet sich daher öfters in derselben Lage, wie der Archäolog, welchem die Aufgabe vorliegt, aus einzelnen Gliedern, aus dem verstümmelten Torso einer Statue die ganze Form herauszufinden, und solche, wenigstens in seiner Vorstellung, zu reproduciren.

§ 63. Unzureichende Ausdehnung und mikroskopische Kleinheit der Krystalle. Die absolute Grösse der Individuen eines und desselben Minerals ist nach § 4 ein sehr schwankendes Element, welches, wenn ihm auch aufwärts gewisse Grenzen gesetzt sind, so doch abwärts bis zu mikroskopischer Kleinheit herabsinken kann.

So kennt man z. B. vom Quarz, Gyps, Beryll fuss- bis ellenlange Krystalle, wogegen man noch niemals einen Boracitkrystall oder Diamantkrystall von solcher Grösse gesehen hat; wie denn überhaupt die regulären Krystalle, wegen der Gleichheit ihrer Dimensionen, die absolute Grenze derselben weit eher erreichen, als die Krystalle der übrigen Systeme.

Es ist daher begreiflich, dass bei sehr kleiner Ausdehnung der Individuen eine genaue Erkennung und Bestimmung ihrer Krystallform theils erschwert, theils auch ganz unmöglich gemacht werden muss. Dies gilt nicht nur für solche Krystalle, welche nach allen drei Dimensionen eine sehr geringe Ausdehnung besitzen, sondern auch für solche, bei denen dies nur nach einer oder nach zweien der Dimensionen der Fall ist. Zeigt ein Krystall sehr geringe Ausdehnung nach einer Dimension, so hat er eine dunn-tafelartige oder lamellare, irgend einem Pinakoid entsprechende Form, und dann sind nicht selten die Randflächen der Tafel entweder so klein und schmal, oder auch so unvolkommen ausgebildet, dass eine nähere Untersuchung der Form nicht einmal bis zur Bestimmung des Krystallsystems gelangen lässt. Sind zugleich auch die übrigen Dimensionen sehr klein, so erscheinen die Krystalle nur noch als dunne Blättchen und Schuppchen. Wenn ein Krystall nur nach ein er Dimension bedeutende, nach den beiden anderen Dimensionen aber sehr geringe Ausdehnung besitzt, so hat er eine nadelförmige, oder haarförmige, meist durch die Flächen eines Prismas bestimmte Gestalt, und dann sind wiederum die Seitenflächen dieses Prismas oft so schmal, und die terminalen Flächen so klein, dass man gleichfalls auf eine nähere Bestimmung der Form verzichten muss. In vielen solchen Fällen lässt zwar die Anwendung einer Loupe oder eines Mikroskops zu einer allgemeinen Bestimmung der Form gelangen; doch ist eine ganz genaue Ermittelung derselben, wenigstens bei papierdunnen oder haarfeinen Krystallen, nicht leicht vorzunehmen.

Eine Anzahl von Mineralien gibt es übrigens, welche bis zur allergrössten Winzigkeit ihrer Individuen deren eigenthümliche Formengestaltung mit fast modellgleicher Schärfe beizubehalten vermögen. Dazu gehören z. B. Leucit, Quarz, Augit, Magneteisen, Eisenglanz, Spinell, Apatit, Zirkon, die mitunter in den niedlichsten um und um ausgebildeten Kryställchen von wenigen Tausendstel Millimeter Länge auftreten.

Die in mikroskopischer Kleinheit ausgebildeten Mineral-Individuen, wie dieselben namentlich als Gemengtheile von Gesteinen oder als Einschlüsse in Mineralien sich finden, erscheinen, abgesehen von den eben erwähnten wohlgeformten Vorkommnissen, namentlich in der Gestalt von rundlichen Körnern, Lamellen oder langen nadelförmigen Säulchen.

Die mikroskopischen lamellaren Krystalltäfelchen zeigen mancherlei Deformitäten durch gestörte Ausbildung, indem ihre begrenzenden Ränder zum Theil oder sämmtlich nicht linear ausgezogen, sondern mit den verschiedensten Contouren ausgebuchtet, ausgezacht und ausgefranzt sind, oder indem diese Blättchen aus einzelnen isolirten und durch fremde Substanz getrennten Striemen zusammengesetzt erscheinen, welche gleichwohl in ihrer Vereinigung augenscheinlich zu einem Individuum zusammengehören. Im grösseren Maassstabe kommt letzteres z.B. bei den wie zerschnitten aussehenden Titaneisen-Lamellen im Basalt vor.

Ausserordentlich beliebt ist für die mikroskopischen Individuen mehrer Mineralarten die Nadelform oder langgestreckte dünne Säulengestalt. Vogelsang hat für diese Gebilde die sehr passende allgemeine Gruppenbezeichnung Mikrolith 1) in Vorschlag gebracht (Philosophie d. Geologie, 1867. 139). In vielen Fällen kann man mit grösster Sicherheit feststellen, welchem Mineral der Mikrolith angehört, und alsdann bedient man sich der genaueren Benennung Hornblende-Mikrolith, Feldspath-Mikrolith, Augit-Mikrolith, Apatit-Mikrolith u. s. w. Anderseits ist bei manchen nadelförmigen Gebilden dieser Art die Zurechnung zu einem makroskopisch bekannten Mineral nicht mit genügender Gewissheit möglich, sei es weil dieselben zu arm an charakteristischen Eigenthümlichkeiten sind, sei es weil sie vielleicht überhaupt nicht makroskopisch aufzutreten pflegen. Die Mikrolithen sind gleichfalls allerhand Abweichungen in ihrer äusseren Gestaltung unterworfen: bald erscheinen diese Nadeln an einem oder an beiden Enden etwas keulenförmig verdickt, oder pfriemenförmig zugespitzt, oder gabelartig in zwei Zinken ausgezogen, oder fein eingesägt und gefranzt; bald sind sie schwächer oder stärker hakenähnlich gekrümmt oder gar geknickt, schleifenförmig verdreht oder pfropfenzieherartig geringelt; bald wird es durch die abwechselnde Verdickung und Verdünnung eines und desselben Mikroliths ersichtlich, dass er durch die Vereinigung mehrer linear aneinandergereihter rundlicher Körnchen entstanden ist. Doch sind solche Gestaltungen immerhin nur Ausnahmen gegenüber den regelmässig in der einfachen Nadelform gewachsenen Mikrolithen. Die regulären Mineralien besitzen wegen ihres isometrischen Aufbaues keinerlei Neigung zur mikrolithischen Ausbildungsweise, ebensowenig diejenigen, welche auch makroskopisch als Tafeln oder Lamellen aufzutreten vorziehen.

9. Messung der Krystalle.

§ 64. Beständigkeit der Kantenwinkel. Aus den in den vorhergehenden §§ betrachteten Unvollkommenheiten ergibt sich, dass sowohl die allgemeine Form der Krystalle, als auch die Figur und Beschaffenheit ihrer Flächen den manchfaltigsten Abweichungen von der bisher vorausgesetzten Regelmässigkeit unterworfen sind. Wie schwankend aber auch dadurch die Linear-Dimensionen

¹⁾ Der Begriff Mikrolith ist später in verwirrender Weise auch anders gefasst worden. Rosenbusch will schliesslich unter Mikrolithen nur solche Kryställchen verstanden wissen, welche sihrer Species nach nicht bestimmbar sinda. Cohen sieht gleichfalls bei der Bezeichnung M. von der Form der Gebilde gänzlich ab und verlangt nur eine solche Kleinheit, dass sie sich bei passender Lage im Dünnschliff als ringsum ausgebildete Individuen, nicht in Schniften darstellen; auf die mineralogische Bestimmbarkeit oder Unbestimmbarkeit scheint es ihm dabei nicht anzukommen. Es ist kein Grund vorhanden, die ursprüngliche Definition Vogelsang's zu verlassen.

der Krystalle werden müssen, so sind doch ihre Angular-Dimensionen und namentlich ihre Kantenwinkel in der Regel als constante Elemente zu erkennen (vgl. S. 10, 94), weil die relative Lage und gegenseitige Neigung ihrer Flächen durch die erläuterten Unvollkommenheiten in der Regel nicht gestört wird, sobald nur diese Flächen noch eben ausgedehnt und keiner wirklichen Krümmung unterworfen sind. Aus diesem Grundgesetz, einem der wichtigsten der Krystallographie, folgt denn, dass die Kantenwinkel die einzigen sicheren Beobachtungs-Elemente abgeben, welche der Berechnung aller übrigen Elemente einer Krystallform zu Grunde gelegt werden müssen.

Da tibrigens die Unregelmässigkeiten aller Art an den grösseren Individuen eines Minerals häufiger vorzukommen pflegen, auch jedenfalls auffallender und deutlicher hervortreten müssen, als an den kleineren Krystallen, so erscheinen die letzteren gewöhnlich regelmässiger gebildet, als die grossen.

Bei den nicht regulären Mineralien können allerdings die Kantenwinkel einer und derselben Form etwas verschieden gefunden werden, wenn sie bei bedeutend verschiedenen Temperaturen gemessen werden, wie Mitscherlich gezeigt hat (§ 140). Neuere Untersuchungen über die verschiedene Ausdehnung der Krystalle durch die Wärme theilte Pfaff mit, in Ann. d. Phys. u. Ch. Bd. 104, S. 171 und Bd. 107, S. 148. Auch gab Hahn eine Berechnung dieser Ausdehnung am Calcit, Magnesit und Aragonit, im Archiv d. Pharmacie, Bd. 148, S. 19. Es sind jedoch diese Aenderungen so unbedeutend, dass sie bei den gewöhnlichen Messungen vernachlässigt werden können. Wichtiger sind die permanenten Verschiedenheiten der Angular-Dimensionen, welche in verschiedenen Varietäten einer und derselben Mineralart durch ein Schwanken der chemischen Zusammensetzung, insbesondere durch das Eintreten isomorpher Bestandtheile herbeigeführt werden. Das Gesetz von der Beständigkeit der Kantenwinkel ist zuerst von dem Dänen Nicolaus Steno im Jahre 1669 erkannt und 1783 von Romé de l'Iste bestimmter formulirt worden 1).

Unter dem Winkel einer Kante verstehen wir übrigens denjenigen Winkel, welchen ihre beiden Flächen einwärts im Krystall, oder nach innen zu bilden. Je stumpfer dieser Winkel ist, desto stumpfer, je spitzer er ist, desto schärfer wird die Kante sein. Misst derselbe Winkel mehr als 180°, so nennt man die Kante eine einspringende Kante. Diese Bestimmung entspricht der gewöhnlichen und allgemein hergebrachten Bedeutung. Miller definirt den Winkel einer Kante als das Supplement dessen, was man gewöhnlich darunter versteht, oder als denjenigen Winkel, welchen die Normalen beider Flächen gegen die Kante hin bilden. Hiernach wird das Winkelmaass einer Kante desto stumpfer, je schärfer sie ist, und umgekehrt (vgl. S. 18).

§ 65. Goniometer. Da die Kantenwinkel das einzige Object der Krystallmessung sind, so liegt uns im Allgemeinen die Aufgabe vor, den Neigungswinkel zweier Krystallflächen zu bestimmen. Man nennt die zu diesem Behuf erfundenen Instrumente Goniometer, und unterscheidet sie als Contact-Goniometer und Reflexions-Goniometer, je nachdem die Messung durch den unmittelbaren Contact zweier auf die Krystallflächen aufgelegter und mit einem eingetheilten Halbkreise

^{4) »}Les faces d'un cristal peuvent varier dans leur figure et dans leurs dimensions relatives; mais l'inclination de ces mêmes faces est constante et invariable dans chaque espèce« (Cristallographie T. I, p. 98).

verbundener Lineale, oder durch die Reflexion des Lichtes bewerkstelligt wird, wobei die Krystallflächen als kleine Spiegel dienen.

Die Contact- oder Anlege-Goniometer (zuerst 1783 von Carangeot angegeben), welche nur bei etwas grösseren Krystallen und für solche Winkel anwendbar sind, deren Kantenlinie wirklich ausgebildet ist, erweisen sich in ihren Resultaten so wenig genau, dass sie nur bei den ersten vorläufigen Messungen, oder auch subsidiarisch in solchen Fällen eine Berücksichtigung verdienen, wo die Reflexions-Goniometer nicht gebraucht werden können. Bei ihrer Anwendung muss die Ebene der Lineale allemal senkrecht auf der zu messenden Kante stehen

Die Reflexions-Goniometer, zuerst von Wollaston 1809 angegeben, setzen zwar ebene und glatte, nach den Gesetzen der Planspiegel reflectirende Krystallflächen voraus, sind aber vorzugsweise bei kleineren Krystallen und auch für solche Winkel brauchbar, deren Flächen nicht unmittelbar zum Durchschnitt kommen; sie gewähren bei zweckmässigem Gebrauch Resultate, welche bis auf 1' genau sind, und verdienen daher in den meisten Fällen den Vorzug vor den Contact-Goniometern. - Sie bestehen wesentlich aus einem Vollkreise (Limbus), dessen Theilung sich durch einen Nonius bis auf einzelne Minuten fortsetzt, und an dessen Axe der Krystall mit etwas Wachs so befestigt wird, dass beide Flächen der zu messenden Kante parallel sind der Drehungsaxe. Beobachtet man nun das Spiegelbild eines etwas entfernten Gegenstandes (oder einer Lichtflamme im Dunkeln) erst auf der einen Krystallfläche, und dreht dann den Kreis um seine Axe so lange. bis dasselbe Bild auch von der zweiten Krystallsläche reslectirt wird, während zugleich die Bedingung erfullt ist, dass der reflectirte Lichtstrahl bei beiden Beobachtungen genau dieselbe Lage behauptet, so wird der Drehungswinkel des Kreises (nicht den gewöhnlich so genannten Kantenwinkel, sondern) unmittelbar das Supplement des gemessenen Winkels, den Normalenwinkel der betreffenden Kante, geben. Damit der gespiegelte Gegenstand sowie das beobachtende Auge beide während der Messung dieselbe Stellung beibehalten, gehen sowohl das einfallende als das reflectirte Licht bei den besseren neueren Instrumenten durch ie ein Fernrohr (Einlass- und Ocularfernrohr). Während bei den meisten älteren Instrumenten der Theilkreis vertical steht, also die zu messende Kante horizontal zu liegen kommt (System von Wollaston), gibt man neuerdings den Goniometern mit horizontalem Theilkreis und senkrechter Drehungsaxe (System von Malus) häufig den Vorzug. Die zu messende Krystallkante muss justirt, d. h. senkrecht sein zur Ebene des Limbus und zu der durch die Fernröhre gelegten Ebene, anderseits muss sie centrirt sein, d. h. in der Verlängerung der Limbusaxe liegen.

Das Goniometer von Wollaston wurde durch Mitscherlich 1) und V. v. Lang 2), dasjenige von Malus (welcher auch die Visirrichtung durch das Fernrohr mit Fadenkreuz fixirte) durch Babinet und in neuester Zeit durch Websky 3) verbessert. Sehr nützliche Bemerkungen und Verbesserungen, sowie Vorschläge zur Vereinfachung und Preisverminderung theilte Carl Klein mit (Einleitung in die Krystallberechnung. 1875. 54); vgl. auch den sich auf Goniometer und Messoperationen beziehenden Absatz in Groth's treff-

⁴⁾ Abhandl. d. Berliner Akad. 1848. 189.

²⁾ Denkschr. d. Wiener Akad.; math.-naturw. Kl. Bd. 36. 4875. 3) Zeitschr. f. Krystall. IV. 4880. 545.

licher Physikalischer Krystallographie 1876. 455. Höchst eingehend sind die Methoden und Fehler der Messung behandelt in dem ausgezeichneten Werk von A. Brezina » Methodik der Krystallbestimmung. Wien 1884«. — Bei sehr kleinen und mikroskopischen Krystallen ist Frankenheim's Methode, die Winkel zu messen, zu empfehlen 1). Dieselbe beruht auf Messung der Flächenwinkel, d. h. der ebenen Winkel auf den Krystallslächen, unter dem Mikroskop. Aehnlich ist das von Schmidt, in seinem Werke: Krystallonomische Untersuchungen 1846, angegebene und gleichfalls auf Anwendung des Mikroskops beruhende Verfahren. Von Thoulet stammt eine (sehr complicirte) Anleitung zur Messung mikroskopischer Krystalle (Bull. soc. minér. I. 68). — Ein nicht nur zur Messung der Krystallwinkel, sondern auch zur Bestimmung der Strahlenbrechung, des Winkels der optischen Axen u. s. w. geeignetes Instrument gab früher Haidinger an, in Sitzungsber. d. Wiener Ak., Bd. 18 (1855) S. 110, und in Ann. d. Phys. u. Chem. Bd. 97 (1856) S. 590. Börsch hat ein Reflexions-Goniometer construirt, welches zugleich als Spectroskop und Spectrometer benutzt werden kann tebendas. Bd. 129 (1866) S. 384). Sehr vorzügliche, einen horizontalen Kreis besitzende Instrumente nach dem System Malus-Babinet (Preis 1350 und 405 Mark) sind diejenigen, welche Groth in seiner Physikalischen Krystallographie S. 464 und 460 beschreibt; sie werden von R. Fuess in Berlin (Alte Jacobstrasse 108) geliefert und sind mit mehren von Websky herrührenden Verbesserungen versehen. Bei dem in § 114 angeführten Groth'schen Universalapparat befindet sich auch ein Goniometer. — Ueber das von Hirschwald construirte "Mikroskop-Goniometer, ein neues Instrument zum Messen der Krystalle mit spiegellosen Flächen« vgl. N. Jahrb. f. Min. 1879. 301 u. 359; 4880, I. 456; dazu die kritischen Bemerkungen von Calderon in Z. f. Kryst. l. 68.

Die zwar verhältnissmässig ebenen aber matten Krystalloberslächen pslegt man, um eine Spiegelung derselben zu bewirken, aushülfsweise mit dünnen Glasplättchen zu bedecken, oder mit einer schwachen Firnissschicht zu überziehen. — Ueber das sog Fühlhebel-Goniometer von *Puess* vgl. Alex. Schmidt in Z. f. Kryst. VIII. 4; vermittels eines Fühlhebelsystems wird dadurch die Lage der spiegelungslosen, jedoch mehr oder minder eben beschaffenen Krystallslächen im Raume genau und vergleichbar fixirt.

10. Von den Zwillingskrystallen.

§ 66. Begriff und Eintheilung derselben. Sehr oft finden wir, dass zwei gleich gestaltete Krystalle oder Individuen eines und desselben Minerals in nicht paralleler Stellung²) nach einem sehr bestimmten Gesetz mit einander verwachsen sind. Die Gesetzlichkeit der Verwachsung besteht darin, dass die Individuen mindestens eine gleichnamige Krystallfläche gemeinschaftlich oder parallel, ferner wenigstens eine in jener Fläche liegende gleichnamige Kante gemeinschaftlich oder parallel haben, wobei genannte Fläche und Kante entweder an den einzelnen Individuen schon ausgebildet oder daran möglich sind. Man nennt dergleichen Doppelladividuen Zwillingskrystalle, und hat bei ihrer Betrachtung besonders zweierlei Verhältnisse, nämlich die gegenseitige Stellung beider Individuen, und die Art und Weise ihrer Verwachsung zu berücksichtigen.

Nach der Stellung der Individuen sind zuvorderst Zwillinge mit parallelen

¹⁾ Annal. d. Phys. u. Ch. Bd. 37. S. 637.

^{2;} Unter paralleler Stellung zweier gleich gestalteter Krystalle versteht man diejenige Stellung, bei welcher die Axen und Flächen des einen den Axen und Flächen des anderen parallel sind.

Axensystemen, und Zwillinge mit geneigten (oder nicht parallelen) Axensystemen zu unterscheiden. Die Zwillinge der ersten Art können nur bei hemiëdrischen Formen und Combinationen vorkommen, und stehen unter dem allgemeinen Gesetz, dass beide Individuen mit einander in derjenigen Stellung verwachsen sind, in welcher ihre beiderseitigen hemiëdrischen Formen aus den betreffenden holoëdrischen Stammformen als Gegenkörper abzuleiten sein, oder in welcher sie diese Stammformen reproduciren würden.

Die Zwillinge mit geneigten (oder nicht parallelen) Axensystemen finden sich sowohl bei holoëdrischen als auch bei hemiedrischen Formen und Combinationen, und stehen nach Weiss unter dem allgemeinen Gesetz, dass beide Individuen in Bezug auf eine bestimmte Krystallfläche, welche die Zwillings-Ebene genannt wird; vollkommen symmetrisch zu einander gestellt sind. Man gelangt auf dieselbe Vorstellung, wenn man, von der parallelen Stellung beider Individuen ausgehend, sich denkt, dass das eine Individuum gegen das andere um die Normale der Zwillings-Ebene (die Zwillingsaxe oder Drehungsaxe) durch 180° verdreht worden sei (Hemitropie), bei welchem Vorgang die Zwillingsebene dieselbe Lage beibehält.

Die Zwillinge der ersten Art hat Haidinger sehr richtig Ergänzungs-Zwillinge genannt, weil sich die wirklich hemiëdrischen Formen beider Individuen in ihrer Vereinigung zu den betreffenden holoëdrischen Stammformen ergänzen. Handbuch der bestimmenden Mineralogie, S. 258, 265 und 267. Bei ihnen liegen daher ungleichartige Krystallräume parallel.

Die Stellung beider Individuen in den Zwillingen der zweiten Art ist dieselbe, welche irgend ein Gegenstand zu seinem Spiegelbilde hat, wobei der Spiegel durch die Zwillings-Ebene vertreten wird. Uebrigens gibt es nur sehr wenige Fälle, wo diese Ebene gar nicht, oder doch nicht ganz ungezwungen auf eine vorhandene oder mögliche Krystallfläche zurückgeführt werden kann (vgl. Liebisch in Z. f. Kryst. II. S. 74); gewisse Zwillinge trikliner Individuen ergeben nämlich, dass die Zwillingsebene zwar nicht parallel einer anderen Krystallfläche liegt, aber doch wenigstens auf einer möglichen Krystallfläche senkrecht steht. — Zu erwähnen ist noch, dass bei diesen Zwillingen der zweiten Art die Zwillingsebene niemals einer Symmetrie-Ebene des Einzelindividuums entspricht, weil es sich in diesem Falle überhaupt nicht um einen Zwilling, sondern um eine parallele Verwachsung handeln würde.

Im Allgemeinen ist die Zwillingsebene nur zu solchen Krystallflächen parallel (oder senkrecht), welche sich durch die Einfachheit der Parameterverhältnisse auszeichnen.

In einer sehr bemerkenswerthen Abhandlung »Zur Theorie der Zwillingskrystalle« (Min. u. petr. Mitth. 1879. 499) hat Tschermak auf Grund allgemein theoretischer Betrachtungen über die unvollständige Orientirung zweier sich aneinanderfügender Moleküle für die Zwillinge der zweiten Art folgende mögliche Fälle entwickelt. Bei den beiden in hemitroper Stellung befindlichen Individuen ist:

- die Zwillingsaxe (Drehungsaxe) senkrecht zu einer möglichen Krystallfläche der Fall, wozu die Mehrzahl der bisher bekannten Zwillingsbildungen gehört; dabei haben die Individuen mindestens eine mögliche Krystallfläche gleicher Art, ferner mindestens zwei in dieser Krystallfläche liegende mögliche Kanten, resp. Zonenaxen gemeinschaftlich oder parallel.
- 2a) die Zwillingsaxe parallel einer möglichen Kante (Zone); dabei haben die Individuen zwei mögliche Flächen und deren Kante, also eine vollständige Zone gemeinschaftlich oder parallel (z. B. Karlsbader Zwillinge des Orthoklas).

2b) die Zwillingsaxe in einer möglichen Fläche, normal zu einer möglichen Kante (Zone) gelegen; dabei haben die Individuen mindestens eine Krystallfläche und mindestens eine in dieser Fläche liegende Kante gemeinschaftlich oder parallel. Diesen Fall hat erst das Studium von Zwillingen trikliner Mineralien aufgedeckt; in den Krystallsystemen von höherem Symmetriegrade fällt derselbe mit 2a) zusammen.

Die Grundlage der Zwillinge der ersten Art (der Ergänzungszwillinge) bilden nach Tschermak zwei Moleküle, welche nach allen Molekularlinien parallel orientirt sind, aber in den Wachsthumslinien nicht übereinstimmen.

§ 67. Verwachsungsart der Individuen und Verkürzung derselben; Zwillingskanten. Was das zweite Verhältniss, nämlich die Art und Weise der Verwachsung der Individuen betrifft, so unterscheidet man Contact-Zwillinge und Durchwachsungs-Zwillinge, je nachdem die Individuen blos an einander, oder förmlich in und durch einander gewachsen, je nachdem sie also durch Juxtaposition, oder durch Penetration verbunden sind. Im ersteren Falle nennt man die Fläche, in welcher die Verwachsung stattfindet, die Zusammensetzungsfläche; dieselbe ist sehr häufig zugleich die Zwillingsebene (vgl. z. B. Fig. 470, 485, 490, 494); bisweilen aber berühren sich beide Individuen in einer auf der Zwillingsebene senkrecht stehenden Fläche (z. B. Fig. 492) oder auf noch andere Weise. — Im zweiten Falle findet oft nur eine theilweise Penetration, nicht selten eine vollkommene Durchkreuzung, zuweilen auch eine so vollständige gegenseitige Incorporirung beider Individuen statt, dass sie einen scheinbar einfachen Krystall darstellen.

In den durch Juxtaposition gebildeten Zwillingskrystallen erscheinen die Individuen sehr gewöhnlich in der Richtung der Zwillingsaxe mehr oder weniger verkürzt, weil das Fortwachsen des einzelnen über die Zwillingsebene als Grenzebene hinaus nicht stattgefunden hat (vgl. z. B. Fig. 470, 173, 485); ja diese Verkürzung ist gar häufig in der Weise ausgebildet, dass von jedem Individuum nur die Hälfte, und zwar die von dem anderen Individuum abgewendete Hälfte ausgebildet ist. Man kann daher dergleichen Zwillingskrystalle am leichtesten construiren, wenn man sich ein Individuum durch eine der Zwillings-Ebene parallele Fläche in zwei Hälften geschnitten denkt, und hierauf die eine Hälfte gegen 'die andere um die Normale der Schnittfläche durch 180° herumdreht. Bei den Durchwachsungszwillingen findet die Fortsetzung |der Individuen gegenseitig über die Zwillingsgrenze hinaus statt (vgl. Fig. 168, 187, 188).

Romé de l'Isle schlug für die durch Juxtaposition gebildeten Zwillinge den Namen Macle vor; j'appelle macle, sagt er, tout cristal, qui est produit par l'inversion en sens contraire de l'une des moitiés de ce même cristal. Gegenwärtig bedient man sich in Frankreich zur Bezeichnung der Zwillingskrystalle wohl allgemein des von Hauy vorgeschlagenen Wortes Hémitropie.

Die Kanten und Ecken, in welchen die Flächen der beiden Individuen zusammentreffen, werden Zwillingskanten und Zwillingsecken genannt; sie sind häufig einspringend, doch haben die Individuen manchmal eine gewisse Neigung, die einspringenden Winkel zu verdecken; dagegen ist die Demarcationslinie beider Individuen an solchen Stellen oft gar nicht sichtbar, wo ihre Flächen oder Flächentheile in eine Ebene fallen.

Wenn aber die in eine Ebene fallenden Flächentheile mit einer Combinationsstreifung versehen sind, dann gibt sich die Demarcationslinie oft durch das Zusammenstossen der beiderseitigen Streifen in einer Streifungsnaht zu erkennen. Bisweilen haben auch die beiderseitigen Flächentheile eine verschiedene physikalische Beschaffenheit, wodurch die Grenzlinien gleichfalls sichtbar werden.

§ 68. Wiederholung der Zwillingsbildung; Zwillingsstreifung. Die Zwillingsbildung wiederholt sich nicht selten, indem ein drittes Individuum mit dem zweiten (oder auch ersten) Individuum nach demselben Gesetz verbunden ist, wie das erste und zweite; so enstehen Drillingskrystalle, oder, wenn sich die Wiederholung fortsetzt, Vierlingskrystalle, Fünflingskrystalle, und endlich zwillingsartig gebildete polysynthetische Krystalle oder Krystallstöcke¹), wie sie Volger nannte.

Bei dieser Wiederholung ist der Unterschied sehr wichtig, ob die successiven Zusammensetzungsflächen einander parallel sind, oder nicht, weil sich im ersteren Falle die Zwillingsbildung unzählige Male wiederholen kann, und reihen-förmig zusammengesetzte Krystalle liefert, während im zweiten Falle (wobei nicht dieselbe Krystallfläche Zwillingsebene bleibt, sondern eine andere, aber mit derselben krystallographisch gleichwerthige als solche auftritt) kreisförmig in sich zurücklaufende, bouquetförmige und andere Gruppen entstehen.

Wie fast bei allen mit Juxtaposition gebildeten Zwillingskrystallen die Verkürzung der Individuen in der Richtung der Zwillingsaxe eine sehr gewöhnliche Erscheinung ist, so pflegen ganz besonders in den mit parallelen Zusammensetzungsflächen gebildeten polysynthetischen Krystallen die mittleren oder inneren Individuen oft ausserordentlich stark verkürzt zu sein, so dass sie nur als mehr oder weniger dicke, als papierdünne oder nur durch das Mikroskop als solche wahrnehmbare Lamellen erscheinen, deren Querschnitte auf den Krystall- oder Spaltungsflächen des ganzen Aggregates eine sehr charakteristische Streifung bilden, welche man die Zwillingsstreifung nennt.

Diese Zwillingsstreifung (oder besser Zwillingsriefung) ist also wesentlich verschieden von der oben erläuterten Combinationsstreifung (§ 60). Ueberhaupt erscheinen im Gefolge der Zwillingsbildung einseitige Verkürzungen, Verlängerungen und andere Unregelmässigkeiten der Form sehr häufig und bisweilen in so compliciter Weise, dass die richtige Deutung mancher (zumal hemiëdrischer) Zwillingskrystalle mit bedeutenden Schwierigkeiten verknüpft sein kann. Wegen der Verzerrungen der Formen in den Zwillingskrystallen vergl. die Dissertation von C. Klein, über Zwillings-Verbindungen und Verzerrungen (1869).

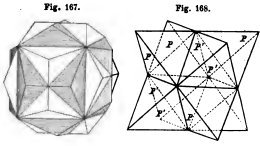
§ 69. Einige Zwillinge des regulären Systems. Zwillinge mit parallelen Axensystemen sind nur bei tetraëdrischer oder pentagonal-dodekaëdrischer Hemiedrie möglich, und erscheinen gewöhnlich als Durchkreuzungs-Zwillinge, wie z. B. die Pentagon-Dodekaëder des Eisenkieses, Fig. 167 (sog. Zwilling des eisernen Kreuzes), und die Tetraëder des Diamants, Fig. 168. Die beiden Individuen stehen

¹⁾ Tschermak benutzte später die Bezeichnung Krystallstock in einem ganz anderen Sinne, indem er darunter eine Zusammenhäufung mehrer parallel gestellter Krystalle versteht, welche indessen nicht zu einer charakteristischen Gesammt form verbunden sind, wie dies z. B. bei Würfeln von Steinsalz vorkommt (Lehrb. d. Mineral. 1881, 77).

in der ersten Figur symmetrisch zu einander in Bezug auf die Rhomben-Dodekaederfläche, in der zweiten in Bezug

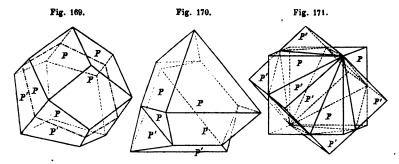
Den Zwillingen mit geneigten Axensystemen liegt fast immer das Gesetz zu Grunde, dass eine Fläche des Oktaëders als Zwillings-Ebene auftritt; sie kommen häufig vor, sowohl bei holoëdrischer, als auch bei hemiëdrischer Formbildung. Die Individuen sind gewöhnlich an ein-

auf die Würfelfläche.



ander gewachsen und häufig in der Richtung der Zwillingsaxe bis auf die Hälfte verkürzt, so dass man sich dergleichen Zwillinge am besten vorstellen kann, wenn man sich ein Individuum durch einen centralen, parallel mit einer Oktaeder-fläche geführten Schnitt halbirt, und die eine Hälfte gegen die andere um die Normale der Schnittsläche durch 180° verdreht denkt.

Auf diese Weise finden sich z.B. sehr häufig zwei Oktaëder des Spinells, Magneteisenerzes, Automolits mit einander verwachsen; Fig. 470. Nach demselben Gesetz



sind die Würfel des Flussspaths, Eisenkieses, Bleiglanzes als Durchkreuzungszwillinge gebildet; Fig. 171. Endlich kommen auch, zumal an der Zinkblende, zwei Rhomben-Dodekaëder in einer Oktaëderfläche durch Juxtaposition verbunden als Zwillinge vor, in welchen ebenfalls gewöhnlich jedes Individuum einer sehr starken Verkürzung unterliegt; Fig. 169. Aehnlich finden sich Zwillinge des Ikositetraëders z. B. beim ged. Kupfer, Silber, Gold.

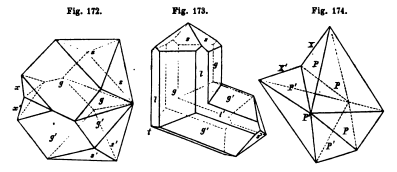
Sehr lehrreich für die Zwillingsbildung nach der Oktaëderfläche im regulären System sind J. Strüver's Mittheilungen über polysynthetische Spinellgruppen (Z. f. Kryst. II. 1878. 180); er unterscheidet bei den polysynthetischen Verwachsungen 3 Gruppen, je nachdem erstere a) eine gemeinsame Zwillingsaxe haben (dazu die Erscheinung, dass in anscheinend einfache Krystalle oder zur Gruppenbildung verwandte Individuen dünne Lamellen in der Zwillingsstellung eingeschaltet sind); b) ihre Zwillingsaxen nicht unter sich parallel, wohl aber in einer Ebene gelegen und zwar ein und derselben Krystallfläche (der Rhomben-Dodekaëderfläche) parallel haben; c) ihre Zwillingsaxen weder alle unter sich parallel, noch alle einer Fläche parallel haben.

§ 70. Einige Zwillinge des Tetragonalsystems. Zwillinge mit parallelen Axensystemen kommen deshalb selten vor, weil nur wenige tetragonale Mineralarten hemiëdrisch ausgebildet sind; doch finden sie sich z. B. am Kupferkies,

welcher der sphenoidischen, und am Scheelit, welcher der pyramidalen Hemiëdrie unterworfen ist (§ 29).

Unter den Zwillingen mit geneigten Axensystemen treffen wir besonders ein Gesetz bei mehren Mineralien verwirklicht; dasselbe lautet: Zwillings-Ebene eine Fläche der Deuteropyramide Poo, oder eine von denjenigen Flächen, welche die Polkanten der Grundform P regelmässig abstumpfen. Nach diesem Gesetz sind z. B. die fast immer zwillingsartig ausgebildeten Krystalle des Zinnerzes, sowie die Zwillingskrystalle des Rutils und des Hausmannits gebildet.

Die Zwillinge des Zinnerzes erscheinen theils wie Fig. 172, wenn die Individuen pyramidal, theils knieförmig wie Fig. 173, wenn die Individuen mehr säulenförmig gestaltet sind; die Zwillingsbildung wiederholt sich nicht selten an diesem Mineral, wodurch Drillings-, Vierlings- und mehrfach zusammengesetzte Krystalle entstehen. Die Zwillinge des Rutils sind denen des Zinnerzes sehr ähnlich, erscheinen aber stets knieförmig, wie Fig. 173, weil die Krystalle immer säulenförmig verlängert sind. Der

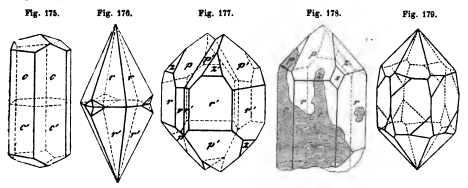


Hausmannit besitzt Zwillinge wie Fig. 474, indem die Krystalle stets vorherrschend die Grundpyramide P zeigen, an deren Polkanten sich die Zwillingsbildung bisweilen sehr symmetrisch wiederholt, so dass ein centrales Individuum den Träger der übrigen bildet. Kupferkies bildet ganz ähnliche Zwillinge.

§ 74. Einige Zwillinge des Hexagonalsystems. Solche mit parallelen Axensystemen sind nicht selten am Kalkspath, Chabasit, Eisenglanz und anderen rhomboëdrisch krystallisirenden Mineralien; auch kommen sie am Quarz vor, bei welchem sie durch Tetartoëdrie bedingt sind.

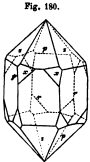
Der Kalkspath zeigt oft sehr regelmässige Zwillinge der Art, indem beide Individuen in einer Parallelsläche der Basis zusammenstossen und einen scheinbar einfachen Krystall darstellen, welcher jedoch aus zwei Hälsten besteht, deren obere dem einen, und deren untere dem anderen Individuum angehört, während sich beide Individuen in verwendeter (also complementärer Stellung befinden. So erscheinen z. B. zwei Individuen der Combination ∞R . $-\frac{1}{4}R$ wie Fig. 175, zwei Skalenoëder R3 wie Fig. 176; die Spaltungsslächen liegen jedesmal in den beiden Individuen nach verschiedener Richtung. — Der Quarz zeigt besonders in den reineren Varietäten, als sog. Bergkrystall, Zwillinge, welche wesentlich durch den tetartoëdrischen Charakter seiner Krystallreihe ermöglicht werden, in Folge dessen z. B. die Pyramide P in zwei, geometrisch gleiche, aber physikalisch differente Rhomboëder p und z zerfällt; Fig. 177. Beide Individuen sind, indem eine Fläche des Prismas ∞R als Zwillingsebene gilt, entweder an einander gewachsen, ungefähr so wie in Fig. 177, wobei +R (p) des einen parallel ist -R (z) des anderen; oder noch hänfiger durch einander gewachsen, in welchem letzteren Falle sie sich gewöhnlich in ganz unregelmässig begrenzten Partieen gegen-

seitig umschliessen, und scheinbar einfache Krystalle darstellen, wie z.B. in Fig. 178, wo die Theile des einen Individuums schraffirt sind, um sie von denen des



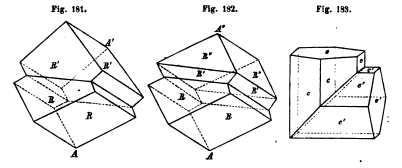
anderen zu unterscheiden, wie dies in der Natur durch einen Gegensatz von matten und glänzenden Stellen hervorgebracht wird, wobei häufiger als es auf den ersten Blick

scheinen will, Niveaudifferenzen der einzelnen Partieen zu beobachten sind. Wenn an einem solchen Durchwachsungszwilling die tetartoödrischen Flächen eines trigonalen Trapezoöders austreten, so sind dieselben an allen auseinanderfolgenden Ecken zu beobachten (Fig. 179), während sie bei einem einsachen Individuum blos an den abwechselnden Ecken erscheinen. — Der Quarz bildet aber auch noch andere Ergänzungs-Zwillinge, indem ein rechtes und ein linkes Individuum in paralleler Stellung mit einander verbunden sind, wobei sie nach einer Fläche von ∞ P2 zu einander symmetrisch stehen; dadurch geschieht es, dass zwei trigonale Trapezoöder (x) derselben Rhomboödersläche anliegen, und zusammen wie ein Skalenoöder austreten (Fig. 180).



Zwillinge mit geneigten Axensystemen kommen häufig und nach verschiedenen Gesetzen vor; doch ist gewöhnlich die Fläche irgend eines Rhomboëders die Zwillings-Ebene.

So finden sich oft am Kalkspath zwei Rhomboëder R und R' nach dem Gesetz: Zwillings-Ebene eine Fläche von $-\frac{1}{4}R$ verwachsen, wie in Fig. 484, wobei die in A und A' auslaufenden Hauptaxen beider Individuen einen Winkel von 127° 34' bilden.

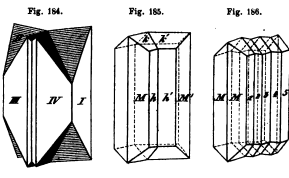


Diese Zwillingsbildung wiederholt sich nicht selten, indem ein drittes Individuum R'' hinzutritt, welches sich mit dem ersten Individuum R in paralleler Stellung befindet; dann pflegt das mittlere Individuum R' sehr stark verkürzt und nur als eine mehr oder

weniger dicke Lamelle ausgebildet zu sein, welche dem scheinbar einfachen, wesentlich von R und R" gebildeten Krystall eingeschaltet ist; Fig. 182. Häufig sind solchergestalt viele sehr dünne lamellare Individuen in einem grösseren Spaltungsstück eingewachsen, an welchem dann zwei Gegenflächen eine, durch die Querschnitte der Lamellen gebildete, der längeren Diagonale parallele Zwillingsstreifung zeigen. — Wenn zwei Kalkspathkrystalle nach dem Gesetz: Zwillings-Ebene eine Fläche von R verwachsen sind, so bilden ihre Hauptaxen den Winkel von 89°8′, sind also fast rechtwinkelig auf einander, was, zumal bei säulenförmiger Gestalt der Individuen, dieses Gesetz sehr leicht erkennen lässt; Fig. 183.

§ 72. Einige Zwillinge des rhombischen Systems. Zwillinge mit parallelen Axensystemen sind bis jetzt nur sehr selten beobachtet worden, weil die sie bedingende hemiëdrische Ausbildung der Formen zu den seltenen Erscheinungen gehört. Sehr häufig sind dagegen Zwillinge mit geneigten Axensystemen, besonders nach dem Gesetz: Zwillings-Ebene eine Fläche des Protoprismas ∞P . Diese Zwillingsbildung findet sich sehr ausgezeichnet am Aragonit, Cerussit, Markasit, Melanglanz, Arsenkies, Bournonit u. a. Mineralien.

Am Aragonit sind die Individuen theils durch, theils an einander gewachsen; das letziere ist z. B. der Fall in dem, Fig. 185 dargestellten Zwilling der Combination



∞P.∞P∞.P∞. Diese Verwachsung wiederholt sich häufig mit durchgängig parallelen

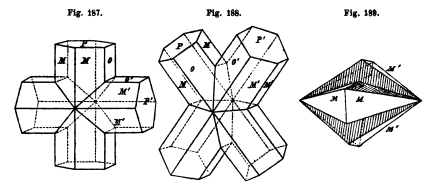
Zusammensetzungsflächen, wodurch reihenförmige Aggregate entstehen, wie Fig. 186, in welchen sich die ungeradzähligen Individuen einerseits, und die geradzähligen Individuen anderseits zu einander in paralleler, je zwei auf einander folgende Individuen aber in der Zwillingsstellung befin-

den. Gewöhnlich sind jedoch die inneren Individuen so stark verschmälert, dass sie nur wie dünne, einem grösseren Krystall einverleibte Lamellen erscheinen, welche auf den Flächen Poo und opPoo dieses Krystalls mit einer deutlichen Zwillingsstreifung hervortreten. Auch wiederholt sich dieselbe Zwillingsbildung mit geneigten Zusammensetzungsflächen, wodurch kreisförmig in sich selbst zurücklaufende Aggregate entstehen, wie z. B. der in Fig. 184 abgebildete Vierlingskrystall der Combination opP.2Poo. — Ganz ähnliche Erscheinungen wie der Aragonit zeigen auch der Cerussit und Bournonit.

Der Staurolith ist ein durch seine kreuzförmigen Zwillingskrystalle sehr ausgezeichnetes Mineral. Seine Individuen stellen gewöhnlich die säulenförmige Combination $\infty P.\infty \check{P}\infty.0P$ dar; die Zwillinge sind namentlich nach zweierlei Gesetzen gebildet:

- 1) Zwillings-Ebene eine Fläche des Brachydomas ∄P∞; die Verticalaxen beider Individuen schneiden sich fast rechtwinkelig, und der Zwillingskrystall erscheint wie Fig. 487.
- 2) Zwillings-Ebene eine Fläche der Brachypyramide $\frac{3}{4}P_{\frac{3}{2}}$; die Verticalaxen und ebenso die Brachypinakoide (o) beider Individuen schneiden sich ungefähr unter 60° , und der Zwillingskrystall erscheint wie Fig. 188.

Endlich mag noch des Arsenkieses gedacht werden, welcher ausser den oben erwähnten Verwachsungen, bei denen ∞ P die Zwillings-Ebene ist, noch ein anderes

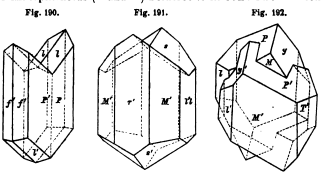


Gesetz (Fig. 189) aufweist, nach welchem für die zwei Individuen das Makrodoma P∞ die Zwillings-Ebene darstellt; die Verticalaxen beider Individuen sind dabei unter 59° 12′ gegen einander geneigt, das sehr flache Brachydoma ist in charakteristischer Weise gestreift.

§ 73. Einige Zwillinge des monoklinen Systems. Die häufigsten Zwillinge dieses Systems sind solche, bei welchen die Verticalaxen und die beiden verticalen Hauptschnitte beider Individuen einander parallel liegen, weshalb man für sie das Gesetz: Zwillings-Ebene das Orthopinakoid, oder: Zwillingsaxe die Normale desselben, anzunehmen hat 1). Gewöhnlich sind die Individuen durch Juxtaposition in einer dem orthodiagonalen Hauptschnitt parallelen Fläche verbunden.

So erscheinen z. B. die Zwillinge des Gypses, Fig. 190, von welchen zwei Individuen der Combination $\infty P \infty . \infty P . - P$ oft so regelmässig mit einander verwachsen sind, dass die Flächen des Klinopinakoids (P und P') beiderseits in eine Ebene fallen.

Auf ganz ähnliche Weise sind die gewöhnlichen Zwillinge des Augits gebildet, Fig. 191, deren Individuen die Combination $\infty P.\infty P\infty.\infty P\infty.P$ darstellen, und gleichfalls sehr symmetrisch gestaltet und sehr regelmässig verwachsen zu sein pflegen, ohne irgendeine Demarcationslinie auf den Flä-



chen des Klinopinakoids erkennen zu lassen. Die beiderseitigen Hemipyramiden P (s) bilden (ebenso wie die Hemipyramiden —P am Gyps) einerseits einspringende, anderseits ausspringende Zwillingskanten. Aehnliche Erscheinungen wiederholen sich bei der Hornblende, dem Wolframit und bei anderen Mineralien.

In anderen Fällen zeigen sich die Individuen durch Penetration verbunden, indem sie in der Richtung der Orthodiagonale mehr oder weniger in einander ge-

⁴⁾ Man gelangt auf dieselbe Zwillingsbildung, wenn man mit Naumann das Gesetz "Zwillingsaxe die Verticalaxe" annimmt.

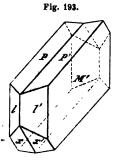
schoben sind, und sich theilweise umschliessen und durchkreuzen. Am Gyps ist auch diese Verwachsungsart nicht selten, am Orthoklas und Sanidin aber sehr häufig zu beobachten.

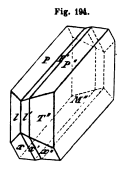
Die Individuen des Orthoklases zeigen gewöhnlich Formen, denen wesentlich die Combination $\infty R\infty.\infty P.0P.2P\infty$ zu Grunde liegt (vgl. S. 84). Zwei dergleichen Krystalle sind nun seitwärts in einander geschoben, wie es Fig. 192 zeigt, und lassen dabei noch einen, zuerst von Weiss hervorgehobenen Unterschied wahrnehmen, je nachdem sie einander ihre rechten oder ihre linken Seiten zukehren. So stellt z. B. Fig. 192 einen Zwilling mit links verwachsenen Individuen dar. Um dieses rechts und links zu bestimmen, denkt man sich selbst in dem einzelnen Individuum so aufrecht stehend, dass das Gesicht nach der schiefen Basis 0P (der im Bilde mit P bezeichneten Fläche) gewendet ist. Wird der eine Krystall von dem anderen völlig umschlossen, so hört natürlich dieser Unterschied auf, wiefern er blos geometrisch begründet ist.

Sehr belehrend für die Zwillingsbildungen des monoklinen Systems sind auch diejenigen des Glimmers (vgl. diesen im systematischen Theil), bei welchem die Individuen bald neben-, bald übereinandergewachsen sind.

§ 74. Einige Zwillinge des triklinen Systems. In diesem System kommen häufig ein paar Zwillingsbildungen vor, welche zur Unterscheidung der triklinen und monoklinen Feldspathe von grosser Wichtigkeit und daher sehr beachtenswerth sind. Die eine dieser Bildungen steht unter dem Gesetz: Zwillingsaxe die Normale des brachydiagonalen Hauptschnitts. Da nun dieser Hauptschnitt und die Basis in den triklinen Feldspathen nicht mehr rechtwinkelig auf einander sind, so mussen in solchen Zwillingen die beiderseitigen Basen einerseits ausspringende, anderseits einspringende Winkel bilden, wogegen in den monoklinen Feldspathen (wo der brachydiagonale Hauptschnitt dem klinodiagonalen entspricht und Symmetrie-Ebene ist) nach diesem Gesetz gar keine Zwillinge entstehen können, und die beiderseitigen Basen in eine Ebene fallen würden.

Die Krystalle der unter dem Namen Plagioklas vereinigten triklinen Feldspathe (z. B. Albit) lassen diese Zusammensetzung nach $\infty P\infty$ sehr häufig wahrnehmen, Fig. 193, und die dadurch von den beiderseitigen Flächen 0P (P und P') und ebenso von den beiderseitigen P'0 (oder P'0 und P'0 gebildeten sehr stumpfen aus – und einspringenden Winkel sind eine höchst charakteristische Erscheinung, durch welche diese Mineralien auf den ersten Blick ihre trikline Natur zu erkennen geben. Diese Zusammensetzung wiederholt sich gewöhnlich, und so entstehen zunächst Drillings-





krystalle wie Fig. 194, in welchen meistentheils das mittlere Individuum eine dünne lamellare Form hat, so dass der ganze Drilling wie ein (aus den beiden äusseren Individuen bestehender) einfacher Krystall erscheint, welchem eine Krystall-Lamelle eingewachsen ist. Findet die Wiederholung mehrfach statt, so sind gewöhnlich alle inneren Individuen zu solchen dünnen Lamellen verkürzt, und dann erscheint auf den Flächen Pund z des Krystallstockes eine ausgezeichnete Zwillingsstreifung, welche nicht

selten so fein ist, dass sie erst unter der Loupe oder in Dünnschliffen unter dem

Mikroskop sichtbar wird. Ueber andere Zwillingsverwachsungen bei triklinen Krystallen vgl. Albit und Anorthit.

Allgemein gilt die Bemerkung, dass auch zwei Zwillinge, von denen ein jeder nach demselben bestimmten Gesetz gebildet ist, nach einem anderen Gesetz zu einem Doppelzwilling zusammenwachsen können. So geschieht es z. B., dass zwei Zwillinge des Plagioklases, von denen jeder wie Fig. 493 gebildet ist, in solcher Stellung und nach entsprechendem Gesetz mit einander verwachsen sind, wie es Fig. 492 für die beiden einfachen Orthoklas-Individuen zeigt.

§ 75. Erhöhung der Symmetrie durch Zwillingsbildung. Als sehr bemerkenswerth muss es schliesslich hervorgehoben werden, dass den durch Zwillingsverwachsung entstehenden Formen oft höhere und vollkommenere Symmetrieverhältnisse eigen sind, als den betreffenden Einzelindividuen. So erlangen z. B. die nach $\infty P \infty$ gebildeten Zwillinge der triklinen Feldspathe (Fig. 193) die Symmetrie des monoklinen Systems, die Zwillinge der monoklinen Mineralien Augit, Hornblende, Gyps, Titanit (z. B. Fig. 190, 191) die Symmetrie des regelmässigeren rhombischen; die Drillinge des rhombischen Witherits erscheinen wie hexagonale Formen; der monokline Harmotom und Phillipsit sind vermöge eigenthümlicher Winkelverhältnisse sogar fähig, durch gehäufte Zwillingsbildung Gestalten von ächt tetragonaler, ja regulärer Symmetrie anzunehmen.

In neuerer Zeit ist der Kreis der hierher zu rechnenden Vorkommnisse noch bedeutend erweitert worden, indem die optische Untersuchung dünner Platten (bisweilen verbunden mit dem Studium der Aetzfiguren) auf das Resultat geleitete, dass die Gestalt mancher Mineralien, welche man von jeher als einem regelmässigeren Krystallsystem wirklich angehörig erachtete, nur eine Sammelform sehr zahlreicher, in Zwillingsstellung befindlicher Individuen eines minder symmetrischen Systems sei. So ist nach Becke das Rhomboëder des Chabasits ein Complex trikliner, nach Grosse-Bohle das Oktaëder des Senarmontits ein Complex monokliner, nach Baumhauer der Würfel des Boracits ein solcher von rhombischen Individuen. In gewissen dieser Fälle ist freilich die Vermuthung nicht ausgeschlossen, dass die optischen Erscheinungen, auf Grund deren sowohl die Existenz als das Krystallsystem der Einzelindividuen erschlossen wurde, nicht auch noch einer anderen Deutung fähig sind.

Derlei Formen, welche äusserlich einen höheren Symmetriegrad besitzen, aber aus Individuen eines niedrigeren Symmetriegrades vermittels polysynthetischer Zwillingsbildung aufgebaut sind, hat *Tschermak* mimetische zu nennen vorgeschlagen (Z. d. d. geol. Ges. 1879. 638); so wäre also der Witherit als mimetischhexagonal, der Chabasit als mimetisch-rhomboëdrisch, der trikline Mikroklin-Feldspath als mimetisch-monoklin zu bezeichnen. Solche mimetische Mineralien pflegen durch eine Streifung oder Sculptur auf den Krystallflächen, sodann durch die Inconstanz der Kantenwinkel, ferner durch die Unvereinbarkeit der optischen Charaktere mit den geometrischen gekennzeichnet zu werden.

§ 76. Zwillingsbildung durch Drack und Erwärmung. Die Zwillingsbildung, in den meisten Fällen schon an fänglich beim Wachsthum der Krystalle zu Stande gekommen, kann aber auch hin und wieder das Resultat eines secundären Vorgangs sein, indem sie erst später an einem ursprünglich nicht verzwillingten Krystall herbeigeführt worden ist. Es ist nachgewiesen, dass eine solche secundäre

Zwillingsbildung bei gewissen Mineralien einerseits durch Druck, anderseits durch Erwärmung erzeugt werden kann.

Durch einen geeigneten Druck kann z. B., wie Reusch und Baumhauer zeigten, bei einem Spaltungsrhomboëder des Kalkspaths eine einfache oder lamellar-polysynthetische Zwillingsbildung nach einer Fläche von — 1R hervorgerufen werden (vgl. § 101). Stelzner war daher geneigt, die Ursache der so oft bei den Kalkspath-Individuen gröberkörniger Marmore wahrzunehmenden Zwillingsstreifung in dem gegenseitigen Druck zu erblicken, welchen die sich bildenden Krystallkörner auf einander ausübten. Linck wies nach, dass die beim Kalkspath in Dünnschliffen beobachtbare Zwillingsstreifung nicht immer eine primäre zu sein braucht, sondern auch bei der Herstellung des Dünnschliffs entstanden sein kann (N. Jahrb. f. Miner. 1883. I. 204). Für gewisse Gesteinsgemengtheile ist es in hohem Grade wahrscheinlich, dass bisweilen die polysynthetische Zwillingsbildung nicht eine ursprüngliche, sondern erst durch spätere mechanische Druckwirkung entstandene oder modificirte ist, so bei Diallagen, bei Feldspathen, für welche van Werveke auf Vorkommnisse hinwies, die eine solche Erklärung begründen (z. B. Absetzen der Lamellen an Rissen, welches nicht als Verwerfung gedeutet werden kann; vgl. N. Jahrb. f. Min. 1883. II. 98). Mügge hob hervor, dass Krystalle mit secundär (etwa durch Druck) entstandenen Zwillingslamellen sich gegenüber den ursprünglichen, als solche krystallisirten Zwillingen dadurch unterscheiden müssen, dass in ihnen im Allgemeinen keine Symmetrie der äusseren Form mehr vorhanden ist. An eingewachsenen Rutilkrystallen von Graves-Mount beobachtete er, dass die Ecken, als wären sie eine plastische Masse, verbogen waren und dass dort die Zwillingslamellen, auch bei sonst ganz lamellenfreien Krystallen, sich ausserordentlich häufen; die Lamellen durchsetzen hier auch den Krystall nicht der ganzen Breite nach, sondern sind auf die Nachbarschaft der verbogenen Theile beschränkt.

Nachdem Mallard schon an Platten von künstlichen Krystallen des rhombischen schwefelsauren Kali gefunden hatte, dass beim Erhitzen derselben die nach ∞ P oder ∞ P3 vorhandenen verzwillingten Lamellen sich erheblich vermehren, gelang es Baumhauer auch an vorher als einfach erkannten Platten dieses Salzes durch Temperaturerhöhung eine solche polysynthetische Zwillingsbildung erst hervorzurufen; dieselbe wurde auch in Platten von chromsaurem Kali durch Erhitzen bis zum schwachen Glühen reichlich und in grosser Feinheit erzeugt (Z. geol. Ges. XXV. 1883. 639). Klein hatte schon früher dieselbe Erscheinung beim Boracit wahrgenommen, aber damals nicht als Zwillingsbildung deuten können. Mügge erhielt in Spaltstücken von Anhydrit durch Erwärmen zahlreiche parallel P ∞ eingelagerte Zwillingslamellen.

Bei mehren mimetischen Substanzen geht umgekehrt die in gewöhnlicher Temperatur ersichtliche Zwillingsbildung bei stärkerer Erwärmung verloren und die Krystalle erlangen dann eine optische Beschaffenheit, welche mit ihrer Form im Einklang steht; z. B. beim Boracit, Tridymit.

11. Verwachsungen und Einschliessungen ungleichartiger Substanzen.

§ 77. Gesetzmässige Verwachsung ungleichartiger Krystalle. Noch merkwürdiger, als die vorher betrachteten Verwachsungen, sind diejenigen, welche zuweilen zwischen Krystallen wesentlich verschiedener Mineralarten vorkommen und ebenfalls auf eine gesetzmässige Weise erfolgen. Die Individuen sind dabei in der Weise gegen einander orientirt, dass beide mindestens eine Krystallfläche und eine dieselbe begrenzende Kante parallel haben. So kennt man schon lange die von Germar zuerst genau beschriebenen Verwachsungen des blauen Disthens und braunrothen Stauroliths, in welchen beiderseits eine Fläche und eine Axe parallel sind. Breithaupt hat sehr interessante Verwachsungen von

Eisenglanz und Rutil nachgewiesen, bei welchen kleine Krystalle des letzteren auf einem grösseren Krystall des ersteren so aufgewachsen sind, dass für die Hauptaxe und gewisse Flächen des Rutils ein Parallelismus zu den Zwischenaxen und gewissen Flächen des Eisenglanzes hergestellt wird. — Auf gleiche Weise sind zuweilen grössere Krystalle des Orthoklases (z. B. von Baveno und Elba, von Hirschberg und Striegau in Schlesien) mit kleinen Krystallen von Albit in einer möglichst parallelen Stellung besetzt, oder auch auf gewissen ihrer Flächen mit krystallisirtem Albit überzogen; eine Erscheinung, welche Leopold v. Buch schon im Jahre 1826 nach ihrer Gesetzmässigkeit erkannt und genau beschrieben hat. -Der sogenannte Schriftgranit bietet analoge Erscheinungen zwischen einem grösseren Feldspath-Individuum und vielen eingewachsenen Quarz-Individuen dar. — Der Speerkies, eine durch ihre Zwillingskrystalle ausgezeichnete Varietät des Markasits oder rhombischen Eisenbisulfurets, ist öfters mit kleinen Krystallen des Pyrits oder regulären Eisenbisulfurets besetzt, welche sich zu den Krystallen des ersteren in einer gesetzmässigen Stellung befinden 1). Ein schönes Beispiel liefert auch die zuerst von Zschau erkannte regelmässige Verwachsung von Malakon und Xenotim.

Ueber die speciellen Verwachsungs-Beziehungen vgl. die Beschreibung der betreffenden Mineralien in dem systematischen Theil. — Haidinger erkannte zuerst eine bisweilen vorkommende Verwachsung zwischen Pyroxen und Amphibol, bei welcher viele lamellare Individuen beider Mineralien mit paralleler Lage der beiderseitigen Verticalaxen und Orthodiagonalen abwechselnd verbunden sind, und einen Theil von dem bilden, was man Smaragdit genannt hat. G. Rose untersuchte und beschrieb im J. 1869 die regelmässige Verwachsung der verschiedenen Glimmerarten. G. vom Rath bestimmte die Verwachsung von Pyroxen und Amphibol noch etwas schärfer und hob die Gesetzmässigkeit derjenigen von Eisenglanz und Magnoferrit hervor. — Bei der Verwachsung von Quarz und Kalkspath ist eine Quarzfläche R mit einer Kalkspathfläche — ½R und ausserdem die Kante zwischen R und ∞R beim Quarz mit der horizontalen Diagonale der Kalkspathfläche — ½R parallel. Vgl. ferner in dem systematischen Theil z. B. Rutil und Eisenkies. Allgemeine Betrachtungen über die regelmässigen Verwachsungen stellte Sadebeck an in Ann. d. Phys. u. Chem. Ergänzgsb. VIII. 659.

Hierher sind auch die eigenthümlichen feindrusigen Ueberzüge von Kupferkies über Krystallen von Fahlerz und Zinkblende zu rechnen, in welchen die kleinen Individuen des Kupferkieses eine sehr regelmässige Stellung gegen die regulären Formen der anderen Schwefelmetalle behaupten. Und ebenso gehört hierher die von Scheerer mit dem Namen Interponirung belegte Erscheinung, welche wesentlich darin besteht, dass grösseren Krystallen oder Individuen eines Minerals sehr viele, fast mikroskopisch kleine Lamellen eines anderen in paralleler und regelmässiger Lage eingewachsen sind, wofür der sogenannte Sonnenstein und der Glimmer von South-Burgess in Canada ein paar ausgezeichnete Beispiele liefern.

§ 78. Regellose makroskopische Einschlüsse von Krystallen in Krystallen. Das Vorkommen solcher Einschlüsse gehört zu den ziemlich häufigen Erscheinungen des Mineralreichs, und findet sich in sehr verschiedener Weise der Ausbildung. Bald sind es grössere, sehr deutlich erkennbare Krystalle, bald nur haarförmige oder feinschuppige Individuen eines Minerals, welche in ganz regelloser Lage von grösseren Krystallen eines anderen Minerals umschlossen werden. Im

⁴⁾ Andere interessante Beispiele von dergleichen Verwachsungen theilte *Breithaupt* mit, in der Berg- und Hüttenmännischen Zeitung, 4861. 453.

ersteren Falle ragen die eingeschlossenen Krystalle bisweilen mehr oder weniger weit aus dem einhüllenden Krystall heraus, auch sind sie wohl mitunter verbogen oder zerbrochen; im zweiten Falle kommt es oft vor, dass die feinen schuppigen oder körnigen Individuen nur nahe an oder auf der Oberfläche des einschliessenden Krystalls vertheilt, ihm gleichsam nur aufgestreut sind.

Besonders häufig ist die Erscheinung am Quarz, zumal an denjenigen reineren Varietäten, welche Bergkrystall genannt werden, und bei ihrer grossen Durchsichtigkeit ganz vorzüglich geeignet sind, die eingeschlossenen Krystalle deutlich erkennen zu lassen. Auch der Kalkspath, der Flussspath, der Baryt, die Feldspathe und Turmaline sind nicht selten mit krystallisirten Einschlüssen versehen, deren Vorhandensein, bei den höheren Graden der Pellucidität, welche diesen Mineralien eigen zu sein pflegen, ebenfalls leicht bemerkt werden kann.

Als weniger deutliche Einschlüsse in Form von staubähnlichen Partikeln, Schüppchen oder haarförmigen Gebilden kommen zumal häufig Pyrit, Kupferkies, Chlorit (Helminth), Amiant und Goethit vor. Die kleinen Pyrit- und Chloritkrystalle zeigen bisweilen innerhalb des sie umschliessenden Krystalls eine mehr oder weniger regelmässige Vertheilung, welche durch die Form dieses Krystalls bestimmt wird. Doch bleibt die gegenseitige Lage der Individuen eine regellose, weshalb die Erscheinung auch in diesem Falle nicht als eine Interponirung, sondern nur als eine regellose Verwachsung ungleichartiger Krystalle zu betrachten ist.

Mit diesen Einschlüssen haben sich besonders Seiffert und Söchting, Blum, G. Leonhard und Kenngott ausführlicher beschäftigt. Eine vollständige Zusammenstellung der Untersuchungen der vier zuerst genannten Forscher gibt die von der holländischen Soc. der Wissensch. zu Haarlem gekrönte dreifache Preisschrift: Die Einschlüsse von Mineralien in krystallisirten Mineralien, Haarlem 1854.

§ 79. Mikroskopische Einschlüsse der Mineralien. Schon zu Ende des ersten Paragraphen wurde hervorgehoben, dass das im Begriff von Mineral enthaltene Merkmal der Homogenität in der Wirklichkeit keineswegs immer vorhanden sei, indem viele Mineralien, ja sogar viele recht vollkommen ausgebildete Krystalle, mit mikroskopischen Einschlüssen versehen sind, welche bei der Beobachtung mit blosem Auge und selbst mit der Loupe gar nicht wahrgenommen werden können. Daher wird denn in neuerer Zeit die mikroskopische Untersuchung der Mineralien und Gesteine mit vollem Recht als eine sehr wichtige Aufgabe der Mineralogie und Petrographie betrachtet. Freilich lässt sich diese Untersuchung in den meisten Fällen nicht ohne einige vorbereitende Operationen ausführen, indem es zunächst darauf ankommt, das betreffende Mineral (oder Gestein) in so dünnen Platten herzustellen, dass es durchsichtig oder doch wenigstens stark durchscheinend wird. Zu dem Ende werden aus ihm durch Schleifung feine Lamellen, sogenannte Dünnschliffe, präparirt, welche hinreichend pellucid sind, um eine mikroskopische Untersuchung im durchgehenden Licht zu gestatten.

Die durch das Mikroskop in den Dünnschliffen der Mineralien zur Anschauung gebrachten eingehüllten fremden Körper sind sehr verschiedener Art. Es sind entweder Krystalle und krystallinische Individuen, oder Einschlüsse einer Flüssigkeit, oder Einschlüsse von Glas oder anderen amorphen Substanzen!).

¹⁾ Vgl. hierüber Ausführliches in F. Zirkel, Die mikroskopische Beschaffenheit der Mineralien u. Gesteine, S. 39, und Rosenbusch, Mikroskop. Physiographie d. petrographisch wichtigsten Mineralien, S. 48.

Die Gegenwart dieser Gebilde lässt sich zu sehr wichtigen Schlussfolgerungen verwerthen.

Krystallisirte oder krystallinische Körper von mikroskopischer Winzigkeit sind den verschiedensten Mineralien in reichlicher Fülle und vormals ungeahnter Verbreitung eingewachsen. Obschon sie in der Regel während des Wachsthumsactes des sie bergenden Minerals ganz ordnungslos und in zufälliger Stellung darin eingeschlossen wurden, gibt es doch auch manche Fälle, wo ihre innerliche Einlagerung (Interponirung) in einer gesetzmässigen Beziehung zu Form und Wachsthum des grossen Krystalls steht.

So enthalten z.B. die röthlichen Kalkspathkörner des serpentinführenden Kalksteins von Modum in Norwegen eine grosse Menge zinnoberrother oder dunkelorangefarbiger, scharf begrenzter, durchscheinender Nädelchen (wahrscheinlich Nadeleisen) in sich, welche genau parallel den vier Axenrichtungen des Kalkspaths darin orientirt sind. In dem Elaeolith von Laurvig sind grüne Hornblendelamellen auch nach allen vier Axenrichtungen des hexagonalen Minerals eingeordnet; mit ihren flachen Seiten liegen sie zum Theil den drei senkrechten Richtungen der Prismenslächen, zum Theil dem basischen Pinakoid des Elaeoliths parallel. Der Leucit hat die charakteristische Tendenz, zahlreiche fremdartige Körperchen (z. B. Augitmikrolithen, Magneteisenkörnchen) in sich einzuschliessen und dieselben so zu gruppiren, dass sie im Leucit-Durchschnitt entweder einen centralen runden Hausen oder mehre concentrische Kränze darstellen, welche entweder Kreise oder achteckige Figuren sind; sie liegen demnach auf der Obersläche von kleineren Leucitsormen vertheilt, welche man sich in den Krystall eingeschrieben denkt.

Solche Einwachsungen von mikroskopischen krystallisirten oder krystallinischen Individuen sind es auch, wodurch gewisse Mineralien ihre besondere Farbe oder hervorstechende optische Eigenthümlichkeiten erlangen. Rother feinvertheilter Eisenglimmer färbt den bei Stassfurt vorkommenden Carnallit und den Stilbit aus dem tiroler Fassathal intensiv roth. Der Prasem von Breitenbrunn verdankt seine lauchgrüne Farbe einem dichten Gewirre von schilfigen und nadelförmigen Strahlsteinsäulen, mit welchen seine klare farblose Quarzmasse durch und durch gespickt ist. Betreffs anderer durch solche Einlagerungen hervorgebrachter Erscheinungen vgl. den Abschnitt über Farbenwandlung, Schillern und Asterismus.

In manchen Krystallen sind die eingewachsenen mikroskopischen Individuen in ganz ungeheurer Anzahl vorhanden. Die Substanz vieler dunkelgefärhter Mineralien strotzt wahrhaft von innig eingemengten isolirten winzigen Magneteisenkörnchen. In den triklinen Feldspathen vieler Gesteine liegen schwarze und bräunlich durchscheinende Körnchen, Nädelchen und Täfelchen in enormer Anzahl und herabsinkend zu so kleinen Dimensionen, dass ein Theil derselben selbst bei stärkster Vergrösserung nur wie der allerfeinste Staub erscheint. — Ausserdem ist die grosse Verschiedenartigkeit der eingeschlossenen Kryställchen bemerkenswerth; so hat man z. B. Leucit-Individuen untersucht, welche ausser glasigen und flüssigen Partikeln nicht weniger als fünf verschiedene andere mikroskopische Mineralien einhüllten: Augite, Nepheline, Noseane, Granaten, Magneteisen.

Mit Bezug auf die mikroskopischen Einwachsungen fremder krystallinischer Substanzen in Krystallen haben wir ausser vielen anderen Forschern namentlich *H. Fischer* Naumann-Zirkel, Mineralogie. 12. Auf. 8

werthvolle Untersuchungen zu verdanken¹). Er stellte sich die Aufgabe, gewisse Mineralien, welche entweder ein sehr complicirtes Analysenresultat ergeben, oder bei kleiner Anzahl von Bestandtheilen auffallende Quantitätsschwankungen derselben aufweisen, oder endlich selten oder nie krystallisirt gefunden werden, in Dünnschliffen mittels des Mikroskops zu prüfen, ob sie in der That auch reine Substanz darstellen. Und als Resultat fand sich für eine ganze Reihe solcher bisher als einfach geltender Körper, dass sie aus zwei, drei, vier Mineralien zusammengesetzt seien. Mechanisch beigemengtes Magneteisen enthalten z. B. Wehrlit, Fayalit, Anthosiderit, Anthophyllit, Hisingerit, Hypersthen u. s. w.; manche dieser besitzen auch noch andere fremde mikroskopische Mineralgebilde reichlich eingewachsen. Bastit, Aegirin, Catlinit, Lasurstein, Skolopsit u. a. enthüllten sich als förmliches Gemenge verschieden gearteter, gefärbter und polarisirender Substanzen. Selbst vorzüglich auskrystallisirte Mineralien sind es, welche sich so als keineswegs homogen zu erkennen geben. Nur als präparirte Dünnschliffe aber und im durchfallenden Licht tragen sie ihren eigentlichen früher unvermutheten Charakter zur Schau; denn im auffallenden Licht verrathen sie, sogar mit den schärfsten Loupen betrachtet, nicht ihren gemengten Zustand.

Die unausbleibliche Folge von den in dieser Richtung weiter ausgedehnten Forschungen wird die Ausmerzung mancher alten vermeintlichen Mineralart sein, welche nur eine durch eingewachsene fremde Körper verunreinigte andere ist. Offenbar ist es nun nach solchen Untersuchungen, dass die chemische Analyse zahlreicher Mineralien, bei welchen sich die verunreinigenden Einwachsungen von der Hauptsubstanz, wie es gewöhnlich der Fall, nicht mechanisch trennen lassen, keine vollkommen exacten Resultate liefern kann, und dass anderseits manche bisher auffallende oder unerklärliche Ergebnisse der Analysen, welche nicht mit der Normalformel des Minerals stimmen wollen, in derlei fremden Einmengungen ihren Grund haben. (Vgl. z. B. Staurolith.) Für die Folge muss es bei der Aufstellung neuer Mineralarten, bei denen die Anfertigung eines Dünnschliffs nur einigermaassen möglich ist, als unerlässlich gelten, durch mikroskopisches Studium vorerst den Nachweis zu liefern, dass in der That reine Substanz vorliegt. Davon machen die wohlausgebildeten, aber als solche undurchsichtigen Krystalle keine Ausnahme; denn makro- und mikroskopische Betrachtung lehrt, dass innige Erfüllung mit fremden Gebilden das Regelmaass der Krystallform keineswegs zu beeinträchtigen braucht. Denjenigen Mineralien gegenüber, welche, wie die meisten Erze, keine hinlänglich pelluciden Dünnschliffe liefern, hat das berechtigte Misstrauen in die Homogenität einen noch viel weiteren Spielraum.

Mit blosem Auge sichtbare Einschlüsse einer Flüssigkeit sind u. a. in vielen Chalcedonen von Brasilien, Quarzen und Amethysten von Schemnitz und vom St. Gotthard, in manchen Steinsalzen, Flüssspathen, Gypsen nicht eben selten und längst bekannt. Die in einem Hohlraum sitzende Flüssigkeit besitzt gewöhnlich ein Bläschen, eine Libelle, und bewegt sich deshalb beim Neigen der Stücke wie diejenige einer Wasserwage hin und her. Auch nachdem David Breuster nachgewiesen, dass solche Höhlungen mit Flüssigkeiten sich gleichfalls in mikroskopischer Kleinheit in manchen anderen Mineralien (z. B. Smaragd, Beryll, Chrysoberyll, Chrysolith, Feldspath, Topas, Sapphir) finden, glaubte man noch, dass dieselben nur in wohl ausgebildeten Krystallen und in diesen blos spärlich und zufällig vorkommen. Erst durch Henry Clifton Sorby²) wurden (1858) diese Beobachtungen über die Verbreitung mikroskopischer Flüssigkeitseinschlüsse weiter

¹⁾ Kritische mikroskopisch-mineralogische Studien, Freiburg i. Br. 1869, und erste Fortsetzung ebend. 1871; zweite Fortsetzung 1874.

²⁾ In seiner für alle Zeit classischen Abhandlung: On the microscopical structure of crystals, indicating the origin of minerals and rocks (Quart. journ. of geol. soc. XIV. 455).

ausgedehnt, verallgemeinert und zugleich auf zwei ganz neue Gebiete gelenkt, indem einerseits die kunstlich gebildeten Krystalle in dieser Rucksicht eingehend zur Vergleichung untersucht wurden und anderseits die als Gemengtheile von Gesteinen auftretenden Mineralien eine Prufung erfuhren. Augenblicklich haben sich die Nachweise über die Verbreitung dieser Gebilde so vervielfacht, dass es im Gegensatz zu den früheren Anschauungen immer wahrscheinlicher wird, eine jede Mineralsubstanz sei unter den erforderlichen genetischen Bedingungen tauglich, liquide Einschlüsse und zwar selbst in reichlicher Anzahl während ihres Wachsthums mechanisch in sich aufzunehmen.

So sind dieselben z. B. beobachtet in: Quarz, monoklinem und triklinem Feldspath, Nephelin, Elaeolith, Leucit, Meionit, Augit, Hornblende, Chlorit, Olivin, Phenakit, Topas, Cordierit, Vesuvian, Smaragd, Beryll, Spinell, Sapphir, Apatit, Kalkspath, Gyps, Flussspath, Steinsalz, Kryolith, Zinnstein, Zinkblende, Zinnober. Diese Mineralien sind allesammt solche, welche in Dünnschliffen genügende Pellucidität erlangen; für die völlig impellucid bleibenden Mineralkörper, z. B. die meisten Erze, lassen sich diese Einschlüsse durch das Mikroskop nicht nachweisen; es ist aber wahrscheinlich, dass sie hier in einem vielleicht nicht minderen Maasse ebenfalls vorhanden sind

Die kleineren der mikroskopischen Flüssigkeitseinschlüsse in den Mineralien sind gewöhnlich rundlich, dem kugelrunden genähert, eiförmig, die grösseren oft auf das Verschiedenartigste gestaltet mit unregelmässigen Verästelungen und schlauchförmigen Verzerrungen. Weitaus die meisten derselben zeigen ein ganz dentlich erkennbares kugelförmiges Gasbläschen (Libelle) in ihrer Ausfüllung. welches sich sehr oft innerhalb derselben hin und her bewegt. Die freiwillige Beweglichkeit der Libelle ist es, wodurch der ganze Einschluss auf den ersten Blick in entscheidender Weise als eine Flüssigkeit charakterisirt wird. Man deutet diese Erscheinung als Brown'sche Molekularbewegung, für welche die Wärme als Ursache angenommen wird. Anderen Flüssigkeitseinschlüssen ist diese selbständige Motion des Bläschens nicht eigen. Bei einem Theile derselben kann aber eine einfache Orts- oder Formveränderung des letzteren durch eine Erwärmung des Präparats herbeigeführt werden, wodurch gleichfalls die liquide Natur der Substanz gekennzeichnet ist. Bei noch anderen Einschlüssen verbleibt die Libelle sowohl bei gewöhnlicher als erhöhter Temperatur fortwährend ganz unbeweglich; dieses indifferente Verhalten darf indessen keineswegs als ein Beweis gegen den flüssigen Charakter gelten. - Die Angabe Sorby's, dass in einem und demselben Krystall ein constantes Verhältniss zwischen dem Volumen der ganzen Einschlüsse und ihrer Bläschen herrsche, hat sich nicht bestätigt, und damit fallen dann auch die scharfsinnigen Folgerungen, welche er daraus betreffs der Temperatur, bei welcher die Krystalle sich gebildet haben, einstmals gezogen hat.

Die grösseren mikroskopischen Flüssigkeitseinschlüsse messen selten mehr als 0,06 Mm. im grössten Durchmesser und es finden sich alle Abstufungen der Kleinheit; die winzigsten erscheinen selbst bei 4000 facher Vergrösserung nur als die allerfeinsten, kaum mehr wahrnehmbaren Punkte. Sind die Wandungen, welche die liquiden Einschlüsse begrenzen, gerade und flach, so entsprechen sie, wie bei den künstlich aus Lösungen entstandenen Gebilden, meist auch den Flächen des betreffenden Krystalls.

So sind die mit einem Bläschen ausgestatteten liquiden Einschlüsse im Steinsalz meist hexaëdrisch gestaltet; im Quarz gibt es solche, welche genau die Form einer hexagonalen Pyramide oder der Combination einer solchen mit dem Prisma besitzen. Ja flüssige Einhüllungen von einer den Orthoklas-Combinationen entsprechenden Gestalt wurden im Adular vom St. Gotthard beobachtet.

Die Flüssigkeitseinschlüsse erscheinen innerhalb der Mineralmasse entweder einzeln unregelmässig durcheinander gestreut, oder zu vielfach sich verzweigenden und wieder vereinigenden Reihen und Streifen versammelt, auch wohl zu Haufen und förmlichen Schichten zusammengeschaart. In den Gesteinen bemerkt man manchmal, wie ein solcher Streifen durch mehre benachbarte fremdartige Gemengtheile mit ungestörter Richtung hindurchsetzt. Eine übergrosse Menge sehr kleiner mikroskopischer Flüssigkeitspartikel verursacht oftmals ein milchiges Aussehen der damit imprägnirten sonst völlig klaren Mineralsubstanz, z. B. beim Quarz, Steinsalz, Kalkspath.

Unter den Mineralien ist wohl keines durchschnittlich reicher an solchen flüssigen Einschlüssen als der Quarz, namentlich derjenige, welcher als Gemengtheil der Gesteine, der Granite, Gneisse, Porphyre u. s. w. auftritt. Sie sind stellenweise so massenhaft darin vertreten, dass es in der That von ihnen wimmelt, und dass nach einer Berechnung in einem Cubikzoll daran sehr reichen Quarzes über 1000 Millionen derselben enthalten sind. — Uebrigens scheinen die verschiedenen Mineralsubstanzen mit Bezug auf ihre Tendenz, während ihres Wachsthums flüssige Theilchen in ihre Masse einzuhüllen, von einander abzuweichen. So berichtet auch Sorby, dass, wenn gemischte Lösungen von Alaun und Chlornatrium nicht allzu rasch bei gewöhnlicher Temperatur verdunsten, die sich ausscheidenden Chlornatrium-Krystalle so zahlreiche Flüssigkeitseinschlüsse enthalten, dass sie völlig weiss und impellucid erscheinen, während die klaren Alaunkrystalle nur sehr spärliche derselben aufgenommen haben.

Mit Recht wird nicht mehr daran gezweifelt, dass die mikroskopischen Flüssig-keitseinschlüsse in den verschiedenen Mineralien ursprünglich bei der Bildung derselben auf mechanischem Wege eingehüllt wurden und dass nicht etwa das Liquidum erst nachträglich im Laufe der Zeit in präexistirende leere Hohlräume eingedrungen sei. Daraus ergibt sich dann aber, unter Vergleichung der künstlich dargestellten Krystalle, der höchst wichtige Schluss, dass alle Mineralien, welche derlei Einschlüsse beherbergen, gebildet worden sind bei Gegenwart von Flüssigkeit als solcher, oder von Gasen, welche sich zu Flüssigkeiten condensirten.

Sehr bedeutsam ist die Ermittelung der chemischen Beschaffenheit der Flüssigkeitseinschlüsse. Wohl die meisten bestehen aus Wasser oder aus einer Lösung von Salzen oder von Gas in vorwaltendem Wasser. Bei ihnen wird durch steigende Temperatur, durch Erwärmung des Präparats, das Volumenverhältniss zwischen Libelle und Flüssigkeit nicht merklich verändert, selbst bei Temperaturen von 420° ist keine Condensation der Libelle zu beobachten. Ja es kommen in der That auch gesättigte Salzlösungen als mikroskopische Flüssigkeitseinschlüsse vor, welche durch die darin ausgeschiedenen Salzkrystalle charakterisirt sind. Die merkwürdigste Natur ist aber denjenigen Einschlüssen eigen, welche aus flüssiger Kohlensäure bestehen und sich dadurch kennzeichnen, dass während einer Erhöhung der Temperatur schon bei ca. 34°C. das Bläschen durch die enorme Expansivkraft der Kohlensäure zum Verschwinden gebracht wird, worauf dasselbe alsdann

während der Abkühlung genau bei demselben Temperaturgrade wiederum in dem Einschluss zum Vorschein kommt.

Die in mehren Quarzen eingeschlossene Flüssigkeit wurde von H. Davy und Sorby als fast reines Wasser befunden, während der letztere in anderen Quarzen wässerige Flüssigkeiten untersuchte, welche oft eine sehr beträchtliche Menge von Chlorkalium und Chlornatrium, von Sulphaten des Kaliums, Natriums, Calciums und mitunter freie Säuren enthielten. Sehr weit verbreitet scheinen die Liquida zu sein, welche aus kohlensäurehaltigem Wasser bestehen.

Die gesättigten Salzkösungen sind bis jetzt hauptsächlich nur in Quarzen nachgewiesen worden, scheinen aber, wo dies Mineral als Gemengtheil von Felsarten auftritt, gar nicht so selten zu sein. Zur Zeit hat man so nur Chlornatriumlösung gefunden, in welcher neben der Libelle ein kleines oft scharfkantiges wasserhelles Würfelchen des Salzes schwimmt. Dass hier in der That Chlornatrium vorliegt, dies wurde einmal auf spectral-analytischem Wege dargethan, indem der in der Flamme decrepitirende Quarz ein prachtvolles Aufblitzen der Natrium-Linie hervorrief; anderseits ergab destillirtes Wasser, in welchem derselbe Quarz gepulvert worden war, mit salpetersaurem Silberoxyd einen sehr deutlichen Niederschlag von Chlorsilber 1).

Den Nachweis von der Gegenwart flüssiger Kohlensäure in den Mineralien verdanken wir den ingeniösen Experimenten von Vogelsang und Geissler. Nachdem schon 1858 Simmler vermuthet hatte, dass wohl gewisse der von Brewster mehrfach in Krystallen aufgefundenen und beschriebenen Flüssigkeiten liquide Kohlensäure sein dürften, weil die angeführten physikalischen Eigenschaften, insbesondere das so beträchtliche Expansionsvermögen, am meisten mit denjenigen dieses seltsamen Körpers übereinstimmen, thaten jene beiden Forscher 1869 die wirkliche Existenz desselben in Mineralien dar. Das Liquidum in einem Bergkrystall und in Topasen besass genau diejenigen Expansionsverhältnisse, welche nach Thilorier der flüssigen Kohlensäure zukommen. Beim Decrepitiren ergeben diese Mineralien in dem Spectral-Apparat das Spectrum der reinen Kohlensäure, und beim Zersprengen in Kalkwasser erzeugen sie eine Abscheidung von kohlensaurem Kalk2). Fast gleichzeitig und unabhängig wies Sorby überzeugend nach, dass auch das in Sapphiren eingeschlossene Liquidum Kohlensäure ist³). Nachdem einmal die Beweise für ihre wirkliche Existenz in den Mineralien geführt und die Unterscheidungsmerkmale festgestellt waren, gelang es, die flüssige Kohlensäure auch in Gemengtheilen von Gesteinen aufzufinden, wie sie denn in Quarzen von Graniten und Gneissen gar nicht so selten ist, und auch in Augiten, Olivinen und Feldspathen der Basalte vorkommt 4).

Wie ein aus einer wässerigen Lösung entstehender Krystall Mutterlauge-Partikelchen mechanisch in sich aufnimmt, so hüllt ein aus einer künstlich geschmolzenen Materie sich ausscheidender Krystall während seines Wachsthums sehr häufig kleine isolirte Partikel des umgebenden Schmelzflusses in seine Masse ein, welche, indem sie rasch erstarren, sich gewöhnlich als Einschlüsse von glasiger Substanz darstellen. Mikroskopische Glaseinschlüsse solcher Art besitzen auch in gewissen natürlichen Mineralvorkommnissen eine ganz ungeheure Verbreitung; sie finden sich sowohl in den Gemengtheilen derjenigen Gesteine, deren Masse zum

⁴⁾ F. Zirkel, N. Jahrb. f. Mineral. 4870. 802.

²⁾ Ann. d. Phys. u. Chem., Bd. 437, 4869. 56 u. 265. 3) Proceedings of the Royal Society XVII. 4869. 291.

⁴⁾ Vgl. noch über diese Einschlüsse die Abhandlung von Erhard und Stelzner (Min. u. petr. Mitth. 4878. 450), worin u. a. angegeben wird, dass der kritische Punkte, diejenige Temperatur, bei welcher die Libelle als solche verschwindet, bei den selbst in demselben Krystall befindlichen einzelnen Flüssigkeiten etwas verschieden sein kann, sowie dass auch für manche Einschlüsse, welche wahrscheinlich aus unreiner Kohlensäure bestehen, der kritische Punkt niedriger, z. B. zwischen 25 und 26° C. liegt.

grössten oder grossen Theil selbst zu Glas erstarrt ist, wie z. B. der porphyrartigen Obsidiane, der Pechsteine, als auch derjenigen, welche bei ihrer Festwerdung lediglich oder fast gänzlich zu einem krystallinischen Aggregat ausgebildet wurden. Wo immer die Glaseinschlüsse sich zeigen, da liefern sie den un widerleglichsten Beweis dafür, dass der sie einhüllende Krystall in Gegenwart einer geschmolzenen Masse fest geworden ist, eine Thatsache, welche für die genetische Mineralogie, Petrographie und Geologie die höchste Bedeutung besitzt.

Die in fremder Krystallmasse eingeschlossenen mikroskopischen Glaspartikel haben sehr oft eine dem eirunden oder kugelrunden genäherte tropfengleiche Umgrenzung, mitunter aber auch eckige und zackige, unregelmässige und keilähnliche Form. Nicht selten ist auch die oben gleichfalls für die Flüssigkeitseinschlüsse hervorgehobene Erscheinung, dass ihre Contour die Gestalt des sie einschliessenden Krystalls im Miniaturmaassstabe wiedergibt.

Wir haben es hier gewissermaassen mit negativen Krystallen zu thun, wobei der durch sie bedingte Hohlraum mit Glas erfüllt ist. So kommen in den vesuvischen Leuciten isolirte Partikel braunen Glases vor, welche ihrerseits ausserordentlich scharf die Leucitform zur Schau tragen. Vielorts (z. B. in Felsitporphyren, Rhyolithen, Pechsteinen) besitzen die Glaseinschlüsse im Quarz vermöge ihres pyramidalen Umrisses, der oft als solcher hervortritt, einen hexagonalen oder rhomboidalen, diejenigen im Feldspath einen länglich-rechteckigen Durchschnitt, so dass man schon aus der Configuration derselben zu erkennen vermag, ob es Quarz oder Feldspath ist, der sie einhüllt.

In den Glaseinschlüssen findet sich nun gewöhnlich gleichfalls ein, im Gegensatz zu demjenigen der flüssigen Einschlüsse sehr dunkel umrandetes Bläschen oder auch mehre derselben. Diesem Bläschen innerhalb des starren Glases ist natürlich die freiwillige Bewegung oder die durch Erwärmung bewirkte Ortsveränderung, wie sie die Libellen der liquiden Partikel charakterisirt, durchaus versagt. Das Bläschen ist in der Regel ziemlich kugelrund, oft eirund, hin und wieder birnformig. oder sackähnlich und schlauchförmig gekrummt; es existirt selbst innerhalb desselben Krystalls keinerlei Beziehung zwischen dem Volum des Bläschens und dem des ganzen Einschlusses, wie denn dicke Glaspartikel mit ganz kleinem und solche mit ausnehmend grossem Bläschen nebeneinander vorkommen 1). Die hyalinen Einschlüsse finden sich bald ganz unregelmässig durch die Krystallmasse vertheilt. bald auf gewisse Stellen, z. B. das Centrum beschränkt, wobei dann die anderen Krystalltheile arm daran oder frei davon sind. Häufig ist die charakteristische Erscheinung, dass die innerliche Gruppirung der Glaskörner in Schichten erfolgte, welche mit den äusseren Flächen des Krystalls parallel gehen und durch Lagen einschlussfreier Krystallsubstanz von einander getrennt sind.

Der Krystall wurde daher in einem Zeitpunkte seines Wachsthums auf seiner ganzen Oberfläche von zahlreich anhastenden isolirten Theilchen des umgebenden Schmelzsusses bedeckt und vergrösserte sich darauf wieder durch Ansatz seiner eigenen Masse. Mitunter fand dieser Process wiederholt statt und es ergeben sich dann in dem Krystalldurchschnitt mehre concentrische Zonen von Glaspartikeln.

¹⁾ Ueber Glaseinschlüsse überhaupt und die Anhaltspunkte zur Unterscheidung derselben von den Flüssigkeitseinschlüssen vgl. F. Zirkel, die mikrosk. Beschaffenh. d. Mineral. u. Gest., 1873. 66. — Ueber die noch nicht hinlänglich aufgeklärten sog. secundären Glaseinschlüsse vgl. Arthur Becker in Z. d. geol. Ges. XXXIII. 1881. 40; v. Chrustschoff in Tscherm. Min. u. petr. Mitth. IV. 1882. 475; Becke, ebendas. V. 1883. 174.

Die Anzahl der von den Krystallen eingehüllten mikroskopischen Glaspartikel geht oft ins Erstaunliche. Durchschnitte von Leucitkrystallen aus Vesuvlaven z. B., welche das Gesichtsfeld des Mikroskops bilden, bieten manchmal Hunderte von winzigen braungelben Glaseinschlüssen in einer Ebene dar, und bei der um ein Minimum veränderten Focaldistanz treten Hunderte andere tiefer oder höher gelegene Glaskörner innerhalb der farblosen Leucitsubstanz hervor, so dass diese in der That durch und durch auf das Innigste mit feinen Glaspartikeln imprägnirt ist, welche in einem nur den Bruchtheil eines Millimeters messenden Krystall nach Tausenden zählen. In derselben Weise strotzen z. B. viele Feldspathe, Augite, Noseane, Hornblenden u. s. w. von hyalinen Theilchen.

Schliesslich sei noch erwähnt, dass in den Glaseinschlüssen, welche ja im Moment ihrer Einhültung geschmolzene Partikel waren, sich manchmal eine Ausscheidung winziger Mikrolithen in Form feinster Nädelchen oder Fäserchen ereignet hat.

Ausser den eigentlich glasigen Einschlüssen begegnet man in den Mineralindividuen, welche als Gemengtheile von gewissen Eruptivgesteinen vorkommen,
noch anderen ebenfalls am orphen Einhüllungen, welche hauptsächlich aus der den
Grundteig des Gesteins bildenden, nicht individualisirten Substanz bestehen, und
genetisch sowie morphologisch den Glaspartikeln sehr ähnlich sind.

II. Äbtheilung. Morphologie der krystallinischen Aggregate.

- 1. Allgemeine Verhältnisse der Aggregation.
- § 80. Verschiedene Beschaffenheit der Aggregate. Nach § 4 sind es besonders das herrschende Gesetz der Aggregation und die unbestimmte, oft sehr geringe Grösse der Individuen, welche den meisten Vorkommnissen des Mineralreichs einen ganz eigenthümlichen Charakter ertheilen. Die Aggregate der krystallinischen Mineralien lassen sich nach ihrer makroskopischen Erscheinungsweise in vier Abtheilungen bringen, je nachdem noch eine theilweise freie Auskrystallisirung der Individuen stattfindet oder nicht, je nachdem die krystallinische Zusammensetzung des Aggregats selbst noch deutlich wahrnehmbar ist oder nicht, und je nachdem die Individuen selbst noch deutlich erkennbar sind oder nicht. Hiernach gibt es also dem unbewaffneten Auge gegentüber:
 - Aggregate wenigstens theilweise frei ausgebildeter, deutlich erkennbarer Individuen (krystallisirte Aggregate Naumann's).
 - II. Aggregate nicht mehr frei auskrystallisirter Individuen:
 - die krystallinische Zusammensetzung ist als solche erkennbar (phanerokrystallinische Aggregate);
 - a) die einzelnen Individuen sind als solche erkennbar (phanerokrystallinische eudiagnostische Aggregate);
 - b) die einzelnen Individuen sind als solche nicht mehr makroskopisch erkennbar (phanerokrystallinische adiagnostische Aggregate).
 - 2) die vorhandene krystallinische Zusammensetzung ist als solche nicht mehr erkennbar, selbstverständlich können dann auch die einzelnen Individuen mit blosem Auge nicht mehr unterschieden oder erkannt werden (kryptokrystallinische Aggregate)).

¹⁾ Während sich das Vorstehende auf die makroskopische Beschaffenheit der Aggregate bezieht, kehren bei den mikroskopischen Aggregaten die unter II angeführten Gegensätze

Die phanerokrystallinischen Aggregate werden je nach der Grösse ihrer Individuen allgemein auch als makrokrystallinisch und mikrokrystallinisch unterschieden; die letzteren schliessen sich an die kryptokrystallinischen Aggregate an, in welchen die Zusammensetzung zwar für das unbewaffnete Auge verschwindet, aber gewöhnlich durch Vergrösserung noch sichtbar gemacht werden kann (dichter Kalkstein).

Die besondere Beschaffenheit eines jeden phanerokrystallinischen Aggregats hängt mehr oder weniger von der allgemeinen Configuration der Individuen ab, in welcher Hinsicht besonders der isometrische oder körnige, der lamellare, und der stängelige Typus als die drei vorwaltenden Formen zu berücksichtigen sind.

Welche Form und Grösse, und welchen Grad der Ausbildung aber auch die Individuen haben mögen, so sind doch jedenfalls die zwei Fälle zu unterscheiden, ob das Aggregat im freien oder im beschränkten Raume gebildet worden ist.

§ 84. Zusammenfügungsflächen und dadurch bedingte Formen. Wenn sich viele Individuen in dichtem Gedränge neben und über einander gebildet haben, so berühren und beschränken sie sich gegenseitig in Flächen von regelloser Lage und Ansdehnung,, welche Zusammenfügungsflächen oder Contact-flächen genannt werden. Diese Flächen sind meist uneben, oft rauh oder unregelmässig gestreift, und dürfen weder mit Krystallflächen noch mit den weiter unten zu erwähnenden Spaltungsflächen verwechselt werden. Die Zusammenfügungsflächen der Individuen in den Zwillingskrystallen sind grossentheils, und die Spaltungsflächen sind sämmtlich durch ihre Ebenheit und ihre gesetzmässige Lage von diesen regellosen Zusammenfügungsflächen unterschieden.

Wenn jedoch innerhalb eines Aggregats hier und da leere Zwischenräume geblieben sind, so treten in diese letzteren die zunächst angrenzenden Individuen mit Krystallflächen aus, und so kann es kommen, dass selbst mitten in einem Aggregat einzelne Individuen theils von Krystallflächen, theils von Zusammenfügungsflächen begrenzt werden.

Die Formen der wesentlich von Zusammenfügungsflächen begrenzten Individuen sind:

- a) bei isometrischem oder körnigem Typus, gewöhnlich eckigkörnig, selten rundkörnig oder plattkörnig;
- b) bei stängeligem Typus, entweder stabförmig (bacillar), d. h. von gleicher Dicke, oder nadelförmig (acicular), d. h. nach dem einen Ende zugespitzt, nach dem anderen Ende verdickt;

wieder. Ein solches Aggregat ist unter dem Mikroskop phanerokrystallinisch, wenn es seine Zusammensetzung aus krystallinischen Theilchen offenbart; können die letzteren ihrer mineralogischen Natur nach erkannt werden, so ist das mikroskopisch-phanerokrystallinische Aggregat eudiagnostisch, andernfalls adlagnostisch. Kann u. d. M. die vermuthlich vorhandene krystallinische Zusammensetzung überhaupt nicht mehr wahrgenommen werden, so liegt ein kryptokrystallinisches Aggregat vor, welches natürlich stets adiagnostisch ist. Vielfach sind bisher die Begriffe krystallin und dlagnostisch mit einander verwechselt worden, so z. B. von Rosenbusch (Massige Gesteine 1877. 70), welcher Grundmassepartien, »die sich nur als ein krystallines Aggregat schlechthin, ohne nähere Definirbarkeit der einzelnen Partikel erkennen lassen, als kryptokrystallin« bezeichnete. Die Krystallinität des Aggregats ist in diesem Falle gar nicht verborgen, sondern die mineralogische Natur der zusammensetzenden Theilchen; es handelt sich im Gegentheil hier um ein entschieden phanerokrystallinisches, aber adiagnostisches Aggregat.

e) bei lamellarem Typus, entweder tafelförmig, d. h. von gleicher Dicke, oder keilförmig, d. h. nach der einen Seite zugeschärft, nach der anderen Seite verdickt.

Sehr dünne Stängel werden Fasern, und sehr kleine und dünne Lamellen Schuppen genannt. Oft haben die Stängel eine grössere Breite als Dicke, in welchem Falle ihre Form breitstängelig heisst.

§ 82. Verschiedene Grade der Aggregation. Durch das Zusammentreten vieler Individuen entstehen eigenthumliche Aggregationsformen, welche, obgleich verschieden von den Krystallformen, doch noch bisweilen eine gewisse Regelmässigkeit erkennen lassen. Die ersten, unmittelbar durch die Verwachsung der Individuen gebildeten Formen nennen wir Aggregationsformen des ersten Grades. Allein die Aggregation wiederholt sich sehr häufig, indem neben oder über dem zuerst gebildeten Aggregat ein zweites, drittes, viertes u. s. w. abgesetzt wurde, durch welche doppelte Zusammensetzung Aggregationsformen des zweiten Grades entstehen, deren nächste Elemente nicht Individuen, sondern Aggregate des ersten Grades sind. Nicht selten finden wir eine nochmalige Wiederholung der Aggregation, indem Aggregate des zweiten Grades abermals zu Aggregaten verbunden sind, welche demnach als Aggregate des dritten Grades bezeichnet werden können.

Jeder Grad der Aggregation bedingt natürlich das Dasein besonderer Zusammensetzungsflächen, welche daher eigentlich als Zusammenfügungsflächen des ersten, zweiten oder dritten Grades zu unterscheiden sein würden. Doch wollen wir künstig diejenigen des zweiten und dritten Grades Zusammensetzungsflächen, oder auch nach Besinden Ablagerungsslächen nennen, und das Wort Zusammenfügungsflächen lediglich von den Contactflächen der Individuen gebrauchen.

§ 83. Textur und Structur der Aggregate. Die Aggregation der Individuen bedingt für die so zusammengesetzten Varietäten des Mineralreichs zuvörderst eine innere Textur, welche den einfachen Krystallen und den anorganischen Individuen überhaupt gänzlich abgeht!).

Unter der Textur eines Mineral-Aggregats verstehen wir mit Naumann die durch die Grösse, Form, Lage und Verwachsungsart seiner einzelnen Individuen bedingte makroskopische Modalität der Zusammensetzung. So lange die Individuen noch eine erkennbare Grösse besitzen, wird sich die Zusammensetzung durch die Textur immer noch kund geben; sind aber die Individuen mikroskopisch klein, so verschwindet mit der Zusammensetzung auch die erkennbare Textur des Aggregats. Die kryptokrystallinischen Mineralien erscheinen daher dicht, d. h. ohne alle Textur.

Diese kryptokrystallinischen dichten Mineralien können leicht mit den amorphen Mineralien verwechselt werden, welche stets dicht sind. Hat man Dünnschliffe von hinreichender Durchsichtigkeit hergestellt, so wird deren mikroskopische Prüfung im polarisirten Lichte meist darüber entscheiden, ob man es mit einem kryptokrystallinischen Aggregat, oder mit einem wirklich amorphen Mineral zu thun hat. Glatter

⁴⁾ Es scheint zweckmässig, das unmittelbar und zunächst durch die Individuen selbst bedingte Gefüge der Aggregate als Textur von den ausserdem noch vorkommenden Arten des Gefüges zu unterscheiden, welchen der Name Structur gelassen werden mag.

muscheliger Bruch, starker Glanz der Bruchslächen, und höhere Grade der Pellucidität lassen übrigens bei einem dichten Mineral immer eher auf amorphen, als auf krystallinischen Zustand schliessen.

Die Unterscheidung der verschiedenen Arten von Textur setzt in der Regel eine phanerokrystallinische Zusammensetzung voraus.

Nach der Form der Individuen erscheint die Textur entweder als körnige, oder als schalige (blätterige) und schuppige, oder als stängelige und faserige Textur, welche dann weiter nach der Grösse der Individuen als gross-, grob-, klein- und feinkörnig, als dick- und dünnschalig, als grob- und feinschuppig, als dick- und dünnstängelig, sowie als grob- und feinfaserig unterschieden wird. Nach der besonderen Form der Lamellen und Stängel unterscheidet man wohl auch gerad- und krummschalige, gerad- und krummstängelige, gerad- und krummfaserige Textur.

Nach der Lage der Individuen erscheint

die schalige (oder blätterige) Textur: parallelschalig, divergentschalig und verworren-schalig;

die schuppige Textur: körnigschuppig und schieferigschuppig;

die stängelige und faserige Textur: parallel-, radial- und verworren-stängelig oder -faserig.

Nach der Verwachsungsart der Individuen ist die Textur fest, locker oder zerreiblich. Bisweilen lässt auch die Masse eines Aggregats Zwischenräume wahrnehmen, welche dann gewöhnlich eine drusige Oberfläche haben, und die porose oder cavernose Textur, im Gegensatz der compacten Textur bedingen.

Die Aggregate des zweiten und dritten Grades lassen ausser der Textur der sie zusammensetzenden einfachen Aggregate auch noch eine ihnen eigenthümliche Structur wahrnehmen, welche wesentlich durch die Form, Lage und Verbindungsweise dieser einfachen Aggregate bestimmt wird, und gewöhnlich als krummschalige oder als grob- und grosskörnige Structur erscheint.

Hierher gehört die sogenannte doppelte Structur, in welcher eine Vereinigung von Textur und Structur stattfindet, und die dreifache Structur, welche eigentlich eine doppelte ist, und allemal ein dreifaches Aggregat voraussetzt. Da die Verhältnisse der Structur von der Form der einfachen Aggregate abhängig sind, so müssen wir nun zunächst diese in Betrachtung ziehen.

2. Formen der krystallisirten Agreggate.

§ 84. Krystallgruppe. Die Formen der im freien oder halbfreien Raum deutlich auskrystallisirten Aggregate lassen sich mit *Mohs* wesentlich auf die Krystallgruppe und Krystalldruse zurückführen.

Unter einer Krystallgruppe versteht man ein Aggregat vieler, um und über einander ausgebildeter Krystalle, welche eine gewisse Regel der Anordnung zeigen und sich gegenseitig dergestalt unterstützen, dass nur wenige Punkte als die Stützpunkte des Ganzen erscheinen. Wir unterscheiden sie als eingewachsene und aufgewachsene Krystallgruppe.

a) Bei eingewachsenen oder freien Krystallgruppen liegen die Stützpunkte im Mittelpunkt der Gruppe, von welchem aus sich die Krystalle nach allen Richtungen ausbreiten. Nach der besonderen, z. Th. in wiederholter Aggregation begründeten Gestalt erscheinen sie als kugelige, ellipsoidische, sphäroidische, traubige, nierförmige, knollige, garbenförmige und unregelmässige Krystallgruppen.

b) Bei außewachsenen oder halbfreien Krystallgruppen liegen die Stützpunkte an der Grenze der Gruppe auf einer fremdartigen Unterlage, oberhalb welcher sich die Krystalle ausbreiten. Auch bei ihnen kommen im Allgemeinen die kugeligen, traubigen, nierförmigen, knolligen und unregelmässigen Formen zur Unterscheidung, obwohl solche in der Regel nur mit der oberen Hälste ausgebildet sind.

Ausserdem aber entwickeln sich nach Maassgabe des besonderen Formentypus der Individuen noch folgende besondere äussere Gestalten der Krystallgruppe:

- a) Bei isometrischem oder körnigem Typus der Krystalle pflegen in den freien oder aufgewachsenen Krystallgruppen keine anderen, besonders erwähnenswerthen Verhältnisse vorzukommen als die, dass die Krystalle bisweilen eine reihenförmige, treppenförmige oder auch eine kugelige, halbkogelige Anordnung u. s. w. erkennen lassen.
- β) Bei tafelartigem Typus sind die Krystalle gewöhnlich auf die Weise gruppirt, dass sie von einer Linie, wie von einer gemeinschaftlichen Axe aus divergiren, während ihre breiten Seiten flächen einander zugewendet sind, was nothwendig mit einer keilartigen Verschmälerung jedes Krystalls nach der Gruppirungsaxe hin verbunden ist. Die so gebildeten Gruppen erscheinen keilförmig, fächerförmig, radförmig, mandelförmig, wulstförmig, cylindrisch oder doppelt kegelförnig. Selten sind tafelartige Krystalle so verbunden, dass ihre breiten Seitenflächen beiderseits in eine Ebene fallen, wodurch bei divergirender Stellung die kamm- und radförmigen Gruppen entstehen. Sind viele tafelartige Krystalle rings um einen gemeinschaftlichen Mittelpunkt geordnet, so bilden sie rosettenformige Krystallgruppen.
- γ) Bei stängeligem Typus sind die Krystalle entweder parallel oder divergirend zusammengewachsen; im ersteren Falle entstehen bündelförmige Gruppen, im anderen Falle, welcher meist mit einer Verschmälerung jedes Individuums nach dem Gruppirungscentrum hin verbunden ist, büschelförmige, oder auch sternförmige, kugelige und halbkugelige Krystallgruppen.
- § 85. Krystalldruse. Unter einer Krystalldruse versteht man ein Aggregat vieler neben einander gebildeter Krystalle, welche sich, ohne eine bestimmte Anordnung, auf eine gemeinschaftliche Unterlage dergestalt stützen, dass ihre Stützpunkte auf der ganzen Unterlage vertheilt sind. Die Druse hat sich entweder aus ihrer Unterlage her aus, oder blos auf ihrer Unterlage gebildet; im ersteren Falle ist die Unterlage gleichartig mit der Druse, welche dann nur aus den letzten, fre i ausgebildeten Individuen derselben Mineralart besteht, deren Individuen weiter abwärts ein körniges, lamellares oder stängeliges Aggregat bilden, in welchem dieselben gewissermaassen wurzeln. Im zweiten Falle ist die Unterlage theils und gewöhnlich jungleichartig, theils aber auch gleichartig mit der Druse.

Die Form der Drusen richtet sich im Allgemeinen nach der Form desjenigen Raumes, dessen Begrenzungsfläche ihre Unterlage bildet; sie ist also ganz zufällig, bald eben, bald uneben, gewöhnlich sehr unregelmässig und oft von allen Seiten umschlossen (Drusenhöhle). Bildet die Unterlage einen hohlen sphäroidischen Raum, so nennt man die Druse eine Geode, dergleichen in den grösseren Blasenräumen der Mandelsteine nicht selten zur Ausbildung gelangt sind. Wenn die Druse nur aus einer Lage vieler kleiner, aber ziemlich gleich grosser, dicht neben einander stehender Krystalle

besteht, so bildet sie eine drusige Kruste oder einen Ueberzug ihrer Unterlage, welcher die Form dieser letzteren noch deutlich erkennen lässt, und, wenn die Krystalle sehr klein sind, nur noch als eine Drusenhaut erscheint. Sehr häufig sind grössere Krystalle eines anderen Minerals mit einer solchen Drusendecke oder Drusenkruste überzogen, welche die Formen der umhüllten Krystalle noch mehr oder weniger erkennbar zur Schau trägt. Hat sich eine Druse oder überhaupt eine krystallinische Masse über einer anderen, früher vorhandenen Druse gebildet, so wird sie auf ihrer Unterstäche die Eindrücke der Krystalle dieser älteren Druse zeigen müssen, welche Eindrücke als freie Hohlabdrücke solcher Krystalle erscheinen werden, wenn die ältere Druse später zerstört worden ist. — Manche Drusen zeigen ausnahmsweise die Merkwürdigkeit, dass sich ihre Individuen entweder insgesammt oder doch gruppenweise in paralleler Stellung befinden; in den meisten Drusen ist jedoch keine bestimmte Anordnung der Individuen zu entdecken.

3. Freie Formen der mikrokrystallinischen Aggregate.

§ 86. Einfache Aggregationsformen. Die, zwar noch kenntlich krystallinischen, aber nicht mehr deutlich auskrystallisirten Aggregate bestehen in der Regel aus sehr kleinen Individuen, welche nach Maassgabe ihres besonderen Formentypus als feine Körner, als Schuppen, oder als feine Nadeln und Fasern erscheinen, dicht aneinander gedrängt sind, und daher eine körnige, eine schuppige, oder eine faserige Textur des Aggregats bedingen. Verkleinera sich die Individuen immer mehr, so hören sie endlich auf, unterscheidbar zu sein; die Textur verschwindet, und das Aggregat wird kryptokrystallinisch.

Die im freien (oder doch wenigstens im einseitig freien) Raume gebildeten Formen solcher mikrokrystallinischen und kryptokrystallinischen Aggregate erscheinen sehr häufig als Aggregationsformen des zweiten und dritten Grades (§ 82), sind in ihrer allgemeinen Ausdehnung nicht selten abhängig von der Schwerkraft, finden aber ausserdem ihre Erklärung in den Verhältnissen der Krystallgruppe und Krystalldruse. Die ihnen zu Grunde liegenden Aggregationsformen des ersten Grades sind entweder um einen Punkt, oder längs einer Linie, oder auch über einer Fläche zur Ausbildung gelangt, und stellen daher im Allgemeinen entweder kugelige, oder langgestreckte, oder flach ausgebreitete Formen dar.

Die Kugeln haben sich bisweilen ganz frei gebildet, und erscheinen dann als vollständige Kugeln (Erbsenstein, Oolith). Häufiger entstanden sie auf einer Unterlage, und erweisen sich nur als Halbkugeln, oder, wenn sich viele neben einander bildeten, als unregelmässige Kugelausschnitte, welche in ihrer Vereinigung eine mehr oder weniger starke Decke von nierförmiger Oberfläche darstellen, die eigentlich schon eine Aggregationsform des zweiten Grades ist. — Die langgestreckten Formen sind entweder cylindrisch, und dann meist gerade, selten zackig gewunden (Eisenblüthe); oder sie sind kegelförmig, zapfenförmig, keulenförmig und kolbenförmig gestaltet. Bisweilen erscheinen sie hohl oder röhrenförmig. — Die flach ausgebreiteten Formen stellen Krusten, Schalen, Ueberzüge oder Decken dar, von ebenflächiger oder krummflächiger Ausdehnung, in welcher Hinsicht sie ganz abhängig von der Form ihrer Unterlage sind. Ist oder war diese Unterlage ein Krystall, so zeigen dergleichen Krusten krystallähnliche Formen, welche man Umhüllungs-Pseudo-

morphosen genannt hat (Hornstein, Brauneisanerz). Diese Krystallkrusten sind nicht selten hohl, wenn nämlich der Krystall, um welchen sie sich gebildet hatten, später zerstört und weggeführt worden ist. Uebrigens werden die aus mikro- und kryptokrystallinischen Mineralien bestehenden Krusten und Decken, wenn sie sich über früher vorhandenen Drusen bildeten, auf ihrer Unterfläche dieselben Krystalle indrücke zeigen müssen, welche oben S. 124 bei der Krystalldruse erwähnt worden sind.

Ueber die Textur dieser Aggregationsformen ist noch zu bemerken, dass, bei faseriger Form der Individuen, in den kugeligen Formen eine radiale, in den cylindrischen Formen eine um die Axe symmetrisch geordnete und auf sie rechtwinkelige, in den Krusten eine gegen die Unterlage rechtwinkelige Stellung der Individuen stattzufinden pflegt. In den zackig gewundenen Formen der Eisenblüthe stehen jedoch die Individuen schiefwinkelig auf der Axe.

Die meisten langgestreckten und flach ausgebreiteten Aggregationsformen haben sich aus einer Flüssigkeit, während des freien Herabtröpfelns oder auch tropfenweisen Abfliessens derselben gebildet, weshalb man sie auch unter dem gemeinschaftlichen Namen von Stalaktiten oder stalaktitischen Formen (Tropfsteinen) zusammenfasst. Die langgestreckten Formen sind daher in ihrer Längenausdehnung gewöhnlich vertical, wenn sie sich noch in ihrer ursprünglichen Lage befinden. — Sehr merkwürdig sind die bisweilen vorkommenden cylindrischen, röhrenförmigen, zapfenförmigen Gestalten, deren Spaltungsverhältnisse beweisen, dass sie nur aus einem einzigen Individuum bestehen.

Zu den ganz eigenthümlichen mikrokrystallinischen oder auch kryptokrystallinischen Aggregaten gehören endlich auch diejenigen, welche zumal an einigen gediegenen Metallen (namentlich Gold, Silber, Kupfer und Wismuth), an ein paar Metallverbindungen (Silberglanz und Speiskobalt, namentlich schön an dem mikroskopischen Magneteisen in den Gesteinen), zum Theil auch an künstlich dargestellten Salzen (z. B. am Salmiak) vorkommen, und mit der Krystallform dieser Körper im genauesten Zusammenhang stehen. Sie setzen reguläre, oder doch wenigstens solche Krystallformen voraus, welche einen isometrischen Typus der Individuen gestatten, und sind wesentlich in einer reihenförmigen oder linearen Gruppirung der Individuen begründet, bei welcher sich dieselben durchaus in paralleler oder auch in zwillingsmässiger Stellung befinden. Diese linearen Aneinanderreihungen erfolgen dabei nach den Axenrichtungen (vgl. § 64, 3).

Sind die Individuen sehr klein und mit einander sehr innig verwachsen, so erscheinen diese Aggregate als haarförmige oder drahtförmige, gewöhnlich mehr oder weniger gekrümmte und gekräuselte Gestalten. Oft sind mehre solche Aggregate entweder parallel um eine Axe, oder in einer Ebene nach zwei und mehren Richtungen, oder auch im Raume nach drei Richtungen mit einander verwachsen, und so entstehen die zähnigen, baumförmigen, federförmigen, blechförmigen, blattförmigen, ästigen und gestrickten Gestalten, welche alle mehr oder weniger eine krystallographische Gesetzmässigkeit der Zusammensetzung erkennen lassen 1), und nicht selten mit einer einseitigen Verlängerung der Individuen verbunden sind.

¹⁾ Mohs, Grundriss der Mineralogie, I. 311; G. Rose, Reise nach dem Ural, I. 401; Sadebeck in Min. u. petr. Mitth. 1878. 293. Manche derselben, und namentlich die gestrickten Gestalten erinnern an die oben (S. 92) erwähnten Krystaliskelette.

§ 87. Mehrfache Aggregationsformen. Mit allen, in dem vorhergehenden Paragraph beschriebenen Formen ist nun sehr gewöhnlich eine Wiederholung der Aggregation verbunden, indem sich auf der Oberfläche des zuerst gebildeten Aggregats eine Schale oder Kruste absetzte, in welcher sich die Gestalt dieser Oberfläche wiederholt. Nicht selten liegen viele dergleichen ähnlich gestaltete Schalen übereinander, deren Ablagerungsflächen theils durch wirkliche Ablosungen bezeichnet, theils nur durch einen Wechsel der Farbe angedeutet sind. So entstehen Kugeln, Halbkugeln und Kugelausschnitte von concentrisch schaliger Structur; cylindrische, zapfenförmige, kegelförmige, keulenförmige, kolbenförmige Aggregate von ähnlich gestalteter krummschaliger Structur; Krusten und Ueberzüge von gerad- oder krummschaliger Structur.

Eine andere Art der Wiederholung ist darin begründet, dass viele Kugeln oder Kugelausschnitte, theils von einfacher, theils auch von zweifacher Zusammensetzung über und neben einander gruppirt sind. Es entstehen dadurch mancherlei zusammengesetzte Gestalten und Structuren, von welchen besonders die (bisweilen ausgezeichneten) traubigen und nierförmigen Gestalten, sowie die oolithische und pisolithische Structur und die Glaskopfstructur zu erwähnen sind. — Auch die langgestreckten stalaktitischen Formen finden sich in der Regel zu neuen Aggregaten versammelt; gewöhnlich sind sie alle parallel gestellt, und bilden in dieser Vereinigung parallele Systeme von Cylindern, Zapfen, Kolben u. dgl., welche an ihren oberen Enden oft mit einander verwachsen sind. Die kürzeren kegelförmigen Aggregate sind wohl bisweilen zu knospenförmigen, straussförmigen, staudenförmigen Gestalten verbunden. Nicht selten trifft man auch nierförmige Krusten mit kleinen langgestreckten Stalaktiten besetzt u. s. w.

Ueberhaupt finden sich die Gruppirungen der stalaktitischen Formen in grosser Manchfaltigkeit ausgebildet, und nicht mit Unrecht hat man daher neben den Krystallgruppen und Krystalldrusen auch Stalaktitengruppen und Stalaktitendrusen unterschieden, weil die stalaktitischen Formen der mikro- und kryptokrystallinischen Mineralien auf ähnliche Weise und nach ähnlichen Gesetzen mit einander verbunden zu sein pflegen, wie die Krystalle der krystallisirten Aggregate.

Bei der Glaskopfstructur finden sich häufig ebene und glatte, z. Th. spiegelnde Absonderungsflächen, nach welchen sich das ganze Aggregat in keilförmige Stücke zerschlagen lässt; diese Absonderungsflächen scheinen die einzelnen, radial-faserigen Systeme von Individuen zu trennen, deren jedes für sich einem besonderen Mittelpunkt der Aggregation entspricht, von welchem aus die Bildung eines Kugelausschnittes eingeleitet und mehr oder weniger weit vollendet worden ist.

4. Formen der im beschränkten Raum gebildeten Aggregate.

§ 88. Allgemeine Verhältnisse derselben. Die im beschränkten Raum gebildeten Formen werden auf allen Seiten von fremdartiger Mineralmasse umschlossen, und laufen an ihren Grenzen nirgends in Krystallspitzen aus, selbst wenn sie krystallinisch grosskörnig ausgebildet sind: welches letztere Merkmal freilich bei kryptokrystallinischen Mineralien verloren geht. Sie sind theils von gleichzeitiger Ausbildung mit der umschliessenden Masse, theils spätere Ausfüllungen von hohlen Räumen (Klüften, Spalten, Blasenräumen u. dgl.) und enthalten

nicht selten in ihrem Inneren selbst hohle Räume, welche zur Ausbildung von Drusen Gelegenheit gaben.

Bei weitem die meisten und die ausgedehntesten Massen des Mineralreichs haben sich im beschränkten Raum gebildet, oder doch wenigstens zu derjenigen Beschaffenheit umgebildet, mit welcher sie uns gegenwärtig vorliegen. Die meisten Schichten, Lager und Stöcke, sehr viele Gänge und manche weit verbreitete und tief hinabreichende Gebirgsmassen befinden sich in diesem Falle. Indem wir an gegenwärtigem Orte von diesen grösseren, der Gebirgswelt angehörigen Formen absehen, wenden wir uns zur Betrachtung der kleineren Formen der Art, welche zum Theil selbst in Handstücken studirt werden können.

§ 89. Wichtigste Arten derselben. Das einzeln eingewachsene, aber durch die umgebende Masse in seiner Ausbildung gehemmte und gestörte Individuum liefert uns den Ausgangspunkt für die Betrachtung dieser Formen. Dergleichen Individuen erscheinen als rundliche, längliche oder platte, ganz unregelmässig gestaltete Körper, welche individualisirte Körner oder Massen genannt werden können, je nachdem sie kleiner sind, oder schon eine bedeutendere Grösse besitzen. Sind nun viele solche Individuen zu einem Aggregat vereinigt, so werden sie in ihrer Ausbildung theils gegenseitig, theils durch die umgebende Masse behindert worden sein, und dann entstehen Formen, welche bei ungefähr isometrischem Typus als derb und eingesprengt bezeichnet werden, je nachdem sie etwa grösser oder kleiner als eine Haselnuss sind 1). Das Eingesprengte kann bis zu mikroskopischer Kleinheit herabsinken, in welchem Falle aber ein jedes eingesprengte Theilchen nur einem Individuum zu entsprechen pflegt.

Interessant sind die in manchen Mandelsteinen vorkommenden Kalkspathmandeln, welche sich durch ihre stetige Spaltbarkeit als einzelne Individuen zu erkennen geben, obwohl ihre äussere Form durch die Gestalt des Blasenraums bestimmt wurde, innerhalb dessen sie sich gebildet haben.

Rundliche, eiförmige, mandelförmige Aggregate entstehen durch gänzliche oder theilweise Ausfüllung von übereinstimmend gestalteten Hohlräumen. Ist eine Dimension des Aggregats sehr klein gegen die beiden anderen Dimensionen, so liegen platte Formen vor, welche nach der besonderen Beschaffenheit Platten, Lagen, Trümer, Adern, Anflug genannt werden.

Diese Anflüge erscheinen als ganz dünne, auf fast geschlossenen Klüften und Fugen abgesetzte Lamellen oder Membranen, finden sich nicht selten bei mehren gediegenen Metallen, und sind den Dendriten sehr nahe verwandt.

Alle diese Formen können sowohl bei phanerokrystallinischer, als auch bei kryptokrystallinischer Ausbildung vorkommen. Im ersteren Falle werden sie eine Textur erkennen lassen, welche dieselben allgemeinen Verschiedenheiten zeigen kann, wie solche im § 83 betrachtet worden sind. Während aber das Derbe und Eingesprengte nur eine regellos körnige, schalige oder stängelige Textur besitzt, so findet sich in den Platten und Trümern, wenn solche aus schaligen und blätterigen, oder aus stängeligen und faserigen Individuen bestehen, eine parallele

⁴⁾ Derb nennt man oft auch jèdes, von einer grösseren Masse abgeschlagene und aus Individuen derselben Art bestehende Stück Mineral.

Anordnung derselben, indem die Längsaxen der Blätter oder Fasern auf den Seitenflächen der Platten und Trümer völlig oder doch beinahe rechtwinkelig stehen.

5. Formen der amorphen Mineralien.

§ 90. Wichtigste Arten derselben. Die amorphen Mineralien sind theils tropfbarflüssig, theils fest, in beiden Fällen aber ohne alle Spur von Individualisirung, und daher auch ohne alle Textur, wie solche durch die Individuen bedingt wird. Die flüssigen Mineralien insbesondere, welche nur in Tropfenform auftreten, besitzen auch keine Structur. Dagegen können bei den porodinen und hyalinen Mineralien dieselben Structuren vorkommen, wie bei den kryptokrystallinischen Mineralien, indem durch den wie der holten Absatz derselben amorphen Substanz parallele und concentrische Lagen gebildet wurden, welche sich vielfach umschliessen und zu den manchfaltigsten Gestalten vereinigen. Die Ablagerungsflächen sind auch bei ihnen theils durch wirkliche Absonderung bezeichnet, theils nur durch eine, den successiven Absätzen entsprechende Verschiedenheit der Farbe zu erkennen (Opal, Eisensinter, Kupfergrün).

Was nun die Formen selbst betrifft, so erscheinen diejenigen, welche im freien Raum gebildet wurden, bei einfacher Ablagerung als kugelige, halbkugelige, knollige, tropfenförmige, cylindrische, zapfenförmige, krustenartige Gestalten; bei wiederholter Ablagerung als undulirte Ueberzüge und Decken, als traubige, nierförmige und stalaktitische Gestalten von sehr verschiedener Grösse und Figur, wobei es auch vorkommen kann, dass Ueberzüge über Krystallen gebildet wurden. Die im beschränkten Raum gebildeten Vorkommnisse dagegen lassen besonders derbe und eingesprengte, knollige und sphäroidische, oder auch plattenförmige und trümerartige Gestalten erkennen.

Auf engen Klüften oder Fugen der Gesteine bilden sich häufig durch Infiltrationen von Wasser, welches Metallsalze aufgelöst hält, die sogenannten Dendriten, feine und z. Th. äusserst zierliche baum - oder strauchähnliche Zeichnungen, welche schon Scheuchzer 1709 sehr richtig für das erkannte, was sie sind (tinctura arborifica), obgleich sie auch später noch oft für Pflanzenabdrücke gehalten wurden. Es sind besonders Eisenoxydhydrat, Eisenoxyd und Manganoxyde, welche dergleichen Dendriten bilden, daher sie bald gelb oder braun, bald roth, bald schwarz erscheinen. Sie sind nur oberflächliche, auf beiden Wänden fast geschlossener Fugen oder Klüfte, unter Mitwirkung der Capillarität entstandene Zeichnungen, bei denen das Pigment gewöhnlich sehr dünn, bisweilen auch dick aufgetragen ist. Es kommen aber auch körperliche Dendriten vor, welche sich innerhalb einer Mineral- und Gesteinsmasse nach allen Richtungen ausbreiten. Zu diesen körperlichen Dendriten gehören auch die pflanzenähnlichen Einschlüsse der sogenannten Moosachate, welche, wenn sie grün erscheinen, von Grünerde oder Chlorit gebildet zu sein scheinen. Sie wurden vielfach für wirkliche vegetabilische Petrefacte gehalten, und haben zu manchen Discussionen Veranlassung gegeben, welche indess durch die künstliche Darstellung ähnlicher Gebilde von Gergens zum Abschluss gebracht sein dürften (N. Jahrb. f. Min. 1858. 804). Uebrigens sind wohl viele Dendriten kryptokrystallinischer Natur.

6. Von den Pseudomorphosen.

§ 91. Allgemeine Verhältnisse derselben. Zu den merkwürdigsten Erscheinungen des Mineralreichs gehören die Pseudomorphosen. So nennt man

nämlich diejenigen krystallinischen oder amorphen Mineralkörper, welche ohne selbst Krystalle zu sein, die Krystallform eines anderen Minerals zeigen!). Diese Krystallformen der Pseudomorphosen sind meist sehr wohl erhalten und leicht erkennbar, ja zuweilen ganz scharfkantig und glattflächig?). Zerschlägt man aber eine Pseudomorphose, so erkennt man, dass sie keineswegs aus einem Individuum der ihrer Form entsprechenden Mineralart, sondern meist aus einem körnigen, faserigen oder dichten Aggregat einer ganz anderen Mineralart besteht. Die Krystallform einer Pseudomorphose, welche dem sie aufweisenden Mineral nicht zukommt, ist nur das rückständige Monument des ursprünglichen, und oft spurlos verschwundenen Krystalls, um welchen, in welchem, oder aus welchem die Pseudomorphose entstanden ist. Einer fremden Substanz also, deren Dasein stets der Ausbildung der Pseudomorphose vorangehen musste, verdanken diese Formen ihre Existenz, nicht der eigenen, freiwilligen Krystallisationskraft des pseudomorphen Minerals.

Nach ihrer verschiedenen Entstehung und Beschaffenheit lassen sich die Pseudomorphosen zuvörderstals hypostatische und metasomatische Pseudomorphosen unterscheiden. Die hypostatischen Pseudomorphosen sind solche, welche durch den, von den Begrenzungsflächen eines Krystalls aus mechanisch erfolgten Absatz eines fremdartigen Minerals entstanden; die metasomatischen Pseudomorphosen dagegen solche, welche vermöge der substantiellen Umwandlung eines Krystalls, vermöge der chemischen Ersetzung seiner Substanz durch eine andere, und zwar unter Beibehaltung seiner Form, gebildet wurden.

Die hypostatischen Pseudomorphosen haben sich von den Begrenzungsflächen des Krystalls aus entweder nach aussen, oder nach innen (oder nach beiden Richtungen hin) gebildet, und man unterscheidet demnach Umhüllungs-Pseudomorphosen und Ausfüllungs-Pseudomorphosen.

Als die wichtigsten Quellen für das Studium der Pseudomorphosen sind zu nennen: Breithaupt, Ueber die Echtheit der Krystalle, Freiberg 1815; Haidinger's Abhandlung in den Ann. d. Phys. u. Chem., Bd. 11, S. 173 und S. 366; Zippe, über einige in Böhmen vorkommende Pseudomorphosen, in Verhandlungen der Gesellschaft des vaterländischen Museums, 1832. 43; das selbständige Werk von Landgrebe, über die Pseudomorphosen im Mineralreiche, Kassel 1841; ganz vorzüglich aber das Werk von Blum, die Pseudomorphosen des Mineralreichs, Stuttgart 1843, nebst vier Nachträgen dazu aus den Jahren 1847, 1852, 1863 und 1879, der reichhaltigste Schatz für das Studium aller Erscheinungen der Pseudomorphosen; er theilt dieselben darin ein in Umwandlungs- und Verdrängungs-Pseudomorphosen, welche letztere in Umhüllungs-

⁴⁾ Man nennt sie auch Afterkrystalle; die zweckmässigste Benennung wäre wohl Pseudo-krystalle oder Krystalloide, obschon dies letztere Wort, welches eine äussere Aehnlichkeit mit Krystallen ausdrückt, mehrfach in anderem, weniger passendem Sinn verwandt worden ist. Der Name Pseudomorphose rührt von Hauy her. Unter demselben wurden von Anfang an Gebilde zusammengefasst, welche sich später als auf sehr abweichendem Wege entstanden herausgestellt haben. Wäre nicht die Bezeichnung Pseudomorphosen somit ein Sammelname für Körper, welche ihre Eigenthümlichkeit zum Theil auf rein mechanische m Wege erlangt haben, so würde es mit Rücksicht auf den anderen umfangreicheren Theil wohl gerechtfertigt erscheinen, das folgende Kapitel im dritten Hauptstück, welches sich mit den chemischen Eigenschaften der Mineralien befasst, zu behandeln.

²⁾ An dem Dasein einer äusseren Krystallform muss wohl bei dem Begriff der Pseudomorphosen festgehalten werden. Veründern sich traubige oder nierförmige Massen von Rotheisen unter Erhaltung der Gestalt und Textur in Brauneisen, so ist dies nur eine Umwandlungserscheinung, aber nicht — wie Haidinger und Tschermak wollen — eine Pseudomorphose.

und Ersetzungs-Pseudomorphosen zerfallen. Haidinger gab über diese Gebilde noch eine Abhandlung in Ann. d. Phys. u. Chem., Bd. 62, 1844. 164, worin er eine wenig verwerthbare, auf genetische Verhältnisse begründete Eintheilung der Pseudomorphosen in anogene und katogene Bildungen aufstellte. Eine spätere Schrift über die Pseudomorphosen ist die gekrönte Preisschrift von Winkler, die Pseudomorphosen des Mineralreichs, München 1855. Eine übersichtliche Zusammenstellung, neue Eintheilung und theoretische Betrachtung der Pseudomorphosen gab Scheerer im Jahre 1857, im Handwörterbuch der reinen und angew. Chemie, 2. Aufl., unter dem Titel: Afterkrystalle. Als besondere Bildungen betrachtet er die Paramorphosen (siehe unten S. 434), und die oben S. 93 erwähnten Perimorphosen, d. h. solche Krystalloide, welche aus einer hohlen, oft papierdünnen, aber individualisirten Krystallhülle cines Minerals, und aus einer, meist von ganz an der en Mineralien gebildeten Ausfüllung dieser Hülle bestehen. In einem anderen Sinne bezeichnete Kenngott die Umhüllungs-Pseudomorphosen als Perimorphosen, während er die Ausfüllungs-Ps. Pleromorphosen, und die Umwandlungs-Ps. allein Pseudomorphosen nennt, übrigens die Paramorphosen anerkennt. Viele hierher gehörige Betrachtungen finden sich auch in der Abhandlung Hausmann's: Ueber die durch Molekularbewegungen in starren Körpern bewirkten Formveränderungen, in Abhandl. der Kgl. Soc. der Wiss. zu Göttingen, VI. 139 und VII. 3, sowie in der reichhaltigen und kritischen Abhandlung von Delesse, Recherches sur les pseudomorphoses, in Ann. des mines [5], tome 16, 1859. 317 ff. Auch sind diejenigen Betrachtungen und Untersuchungen über die Pseudomorphosen sehr wichtig, welche G. Bischof im I. und II. Bande der zweiten Auflage seines Lehrbuchs der chem. Geol. an vielen Stellen mitgetheilt hat. Unter den neueren Forschungen über diese Gebilde nehmen den ersten Rang diejenigen von Eugen Geinitz ein (N. Jahrb. f. Miner. 1877. 449; vgl. auch in Tschermak's Min. u. petr. Mitth. 1879. 489). welcher nicht nur sehr richtige kritische Vergleichungen der einzelnen Begriffsbestimmungen veranstaltete, sondern namentlich durch sorgfältige mikroskopische Studien das Verständniss zahlreicher Bildungsprocesse wesentlich förderte. Die neuesten vollständigen Zusammenstellungen gab J. Roth in dem ersten Bande (1879) seiner ausgezeichneten »Allgemeinen und chemischen Geologie«. Fortwährend werden übrigens noch in den mineralogischen Zeitschriften neue Fälle von Pseudomorphosen - Bildung zur Sprache gebracht.

§ 92. Umhüllungs- und Ausfüllungs-Pseudomorphosen. Die Umhüllungs-Pseudomorphosen sind wesentlich nichts anderes, als die in den §§ 85 und 89 erwähnten abformenden Krusten, welche irgend ein Mineral über den Krystallen eines anderen Minerals bildete; doch pflegt man nur die dünneren, mikrokrystallinischen, kryptokrystallinischen oder amorphen Krusten, deren Oberfläche die Form des umhüllten Krystalls deutlich wiedergibt, als Pseudomorphosen zu bezeichnen. Sie sind zuweilen papierdünn, haben meist eine drusige, rauhe, fein nierförmige oder gekörnte Oberfläche, und umschliessen oft noch den umhüllten Krystall, wie eine Schale den Kern. Sofern aber mit diesem Krystall und seinem Ueberzug keine weiteren Veränderungen vorgegangen sind, kann man den letzteren kaum als eine Pseudomorphose im strengsten Sinne des Wortes bezeichnen.

Sehr häufig ist jedoch dieser Krystall durch einen späteren Auflösungsprocess, welcher die Umhüllung verschonte, gänzlich oder theilweise zerstört und entfernt worden, und dann können zweierlei verschiedene Verhältnisse stattfinden.

1) Entweder ist der dadurch frei gewordene Krystallraum leer geblieben, und die Innenseite der Umhüllungs-Pseudomorphose stellt einen vollkommenen negativen Abdruck der Krystallform dar.

Auf Gängen ist diese Ueberkrustung und spätere Wegführung des inneren Krystalls eine sehr gewöhnliche Erscheinung; hauptsächlich ist es der Quarz, welcher in dünnen Rinden andere Krystalle, z. B. Kalkspath, Eisenspath überzieht, und wegen seiner grossen Unlöslichkeit bei nachfolgenden Auflösungsvorgängen als Hülle von fremder erborgter Gestalt übrig blieb.

2) Oder es gab der entstandene leere Raum Gelegenheit zum Absatz neuer Substanz an der Innenseite der Umhüllungs-Pseudomorphose, wodurch dieselbe zuweilen gänzlich, gewöhnlich aber nur theilweise ausgefüllt wurde, indem diese innere Bildung zuletzt mit einer kleinen Krystall- oder Stalaktiten-Druse endigte. Eine derartige Ausfüllungs-Pseudomorphose setzt demnach stets das Dasein einer früher gebildeten Umhüllungskruste voraus und besitzt äusserlich ebenfalls nur eine entliehene, nicht selbständige Form.

Wir haben also bei dieser Combination einer Umhüllungs- und Ausfüllungs-Pseudomorphose vier Acte zu unterscheiden: Bildung des urspfünglichen Krystalls, Ueberkrustung desselben, Fortführung des Krystalls, Ausfüllung des Hohlraums durch eine andere Substanz. Allerdings ist somit zu ihrer Entwickelung eine immerhin complicirte Reihe von Processen erforderlich, von Vorgängen aber, welche keineswegs so schwierig denkbar oder so unwahrscheinlich sind, dass man deshalb die Existenz von Ausfüllungs-Pseudomorphosen überhaupt gänzlich in Abrede zu stellen berechtigt wäre, wie dies einigemal geschehen ist. Man erwäge nur, dass sich in den Niederschlägen der Gangräume oft eine vielfache Succession und Repetition sehr verschiedenartiger Substanzen zu erkennen gibt, welche beweist, dass die, aus einer und derselben Gangspalte hervorbrechende Mineralquelle im Laufe der Zeit eine sehr verschiedenartige Beschaffenheit hatte, und daher noch weit mehr als vier verschiedene Acte der Bildung und Zerstörung nach einander bedingen konnte.

Die Substanz, welche den leeren Raum ausfüllte, ist in den meisten Fällen dasselbe Mineral, aus welchem auch die Hülle besteht, oder eine Varietät desselben; hier fand also eine successive Repetition des Absatzes statt, unterbrochen durch die Auflösung des überrindeten Krystalls. Bisweilen gehören aber auch Umhüllungs- und Ausfüllungs- Pseudomorphosen verschiedenen Mineralien an. Für die Ausfüllungs-Pseudomorphosen ist es charakteristisch, dass die auf der Innenseite der Hülle gebildeten Individuen eine ein wärts gewandte Stellung besitzen.

Wenn später auflösende Substanzen auf die ausgefüllte Umhüllungs-Pseudomorphose einwirkten, so konnte, sofern Schale und Kern demselben Mineral angehörten, nicht die erstere weggeführt werden, ohne dass auch der letztere zerstört worden wäre. Bestanden sie dagegen aus verschiedenen Mineralien, so mochte der Fall eintreten, dass nur die Hülle dem Lösungsprocess unterlag und verschwand, während die Ausfüllung davon nicht angegriffen wurde. Alsdann bleibt also nur noch die Ausfüllungs-Pseudomorphose erhalten, und man würde sie gar nicht von einer directen Umwandlung des ursprünglichen Krystalls unterscheiden können, wenn nicht die Geschichte ihrer Bildung innerhalb eines Hohlraums durch die einwärts gekehrte Richtung ihrer Individuen und durch die öftere Anwesenheit von Drusen im Inneren erwiesen würde.

§ 93. Umwandlungs-Pseudomorphosen. Eine Umwandlungs-Pseudomorphose ist eine solche, welche durch die innere Umwandlung eines krystallisirten Minerals in ein anderes, krystallinisches oder amorphes Mineral entstanden ist, ohne dass dabei die äussere Form des ursprünglichen Minerals

verloren ging. Diese Umwandlung ist in den allermeisten Fällen eine substantiell-chemische; nur äusserst selten handelt es sich dabei um eine blose Um lagerung der Molekule bei gleichbleiben der chemischer Constitution. Da nun diese Umwandlung gewöhnlich an der Oberfläche beginnt, und allmählich weiter einwärts dringt, so findet man gar nicht selten im Inneren einer solchen Pseudomorphose noch einen unverändert en Kern des ursprünglichen Minerals, aus dessen Zersetzung die Pseudomorphose hervorgegangen ist. Diese partielle Alteration ist deshalb besonders wichtig, weil durch sie die Natur des veränderten Minerals noch sicherer festgestellt wird, als es durch die alleinige Deutung der äusseren Pseudomorphosenform geschehen kann. In manchen Fällen ist sogar die Spaltbarkeit des ursprünglichen Minerals noch mehr oder weniger erhalten geblieben, wie z. B. in den Pseudomorphosen von Gyps nach Anhydrit¹), von Aragonit nach Gyps, von Brauneisen nach Eisenspath u. s. w.

Alle genaueren Untersuchungen vereinigen sich dahin, dass der Stoffwechsel, um welchen es sich hier handelt, in erster Linie durch das in feinster Vertheilung hinzutretende und verschiedene Substanzen gelöst enthaltende Wasser herbeigeführt wird.

Früher in den alten Mineraliensammlungen nur als ein zufälliges schliessliches Auhängsel in ein Armsünderschränkehen verbannt, als ein verwahrlostes Häuflein seltsamer und sinnloser Missgeburten mit viel Verwunderung und wenig Nutzen betrachtet, bilden die Umwandlungs-Pseudomorphosen schon seit geraumer Zeit den Gegenstand grossen wissenschaftlichen Interesses und eines eifrigen Studiums, welches auch für die Geologie zu so bedeutsamen Resultaten geführt hat, dass der Einfluss jener unscheinbaren Gebilde auf ganze grosse Kapitel dieser Wissenschaft unverkennbar ist. Denn sie vermitteln uns die Erkenntniss und Specialisirung der gesetzmässig verlaufenden chemischen Processe, welche in dem grossen Laboratorium der äusseren Erdkruste thätig sind.

So nachdrücklich und erfolgreich haben übrigens diese Alterationsvorgänge nachgewiesenermaassen oftmals gespielt, dass alle die unzähligen Individuen eines Minerals auf einer local begrenzten Lagerstätte, z. B. einem Erzgange, sammt und sonders bis auf das letzte in eine andere Substanz umgewandelt sind, so dass nur in ihrer geretteten Form das Andenken an ihr früheres Vorhandensein dort aufbewahrt wird.

Die alte Form ist mitunter ganz vorzüglich erhalten: die Kantenwinkel sind nur von höchst geringfügigen Veränderungen in ihrem Werth oder in ihrer Schärfe betroffen worden und charakteristische Oberflächen - Erscheinungen, z. B. die oscillatorische Combinationsstreifung, bisweilen völlig unverwischt geblieben.

Die pseudomorphe Umbildung ist nur ein ganz specieller Fall der grossartigen chemischen Veränderungsvorgänge im Mineralreich, derjenige nämlich, bei welchem während und trotz der Metamorphose die äussere Gestalt erhalten blieb. Tausendfältig häufiger sind der Natur der Sache gemäss die wenn auch eben so gesetzlich, dann doch weniger exact und vorsichtig verlaufenden Processe, durch welche neben der alterirten chemischen Beschaffenheit auch die Krystallform des ursprünglichen Minerals entweder bis zur Unkenntlichkeit verunstaltet oder gänzlicher Zerstörung preisgegeben wurde.

Da wo bei der beginnenden materiellen Umwandlung ein Mineral neue Stoffe, wenn auch nur in spärlicher Menge in sich aufgenommen hat, mag der analysirende Chemiker leicht verleitet sein, dieselben für zufällig beigemengte Bestandtheile zu halten. Scheinbar unwesentlich und lästig, weil sie der Formelconstruction Schwierig-

¹⁾ Nach dem Vorgang von Blum wird das Mineral, aus welchem die Pseudomorphose jetzt besteht, zuerst, darauf, durch anach averbunden, das ursprüngliche genannt.

keiten bereiten, werden sie aber bedeutungsvoll, wenn man sie mit der Zusammensetzung der vollendeten Pseudomorphosen vergleicht und gewahrt, dass sie das erste Stadium des Uebergangs in ein anderes Mineral bezeichnen. Das oft versuchte Einzwängen solcher unbestimmter Zwischenstufen in irgend eine chemische Formel hat natürlich keinen Sinn, und von diesem Gesichtspunkte aus betrachtet, mag der Selbständigkeit mancher sogenannten Mineralspecies in der Folge ernstliche Gefahr drohen.

Etliche Mineralien sind sogar der Umwandfung in mehre abweichend geartete Producte fähig; einen solchen Ausgangspunkt für eine vielgliederige Reihe von verschiedenen pseudomorphen Mineralien bildet z.B. der Cordierit: der Pinit, Aspasiolith, der Gigantelith, Oosit, Pyrargyllit, Bonsdorffit, Fahlunit, Praseolith, Esmarckit, Chlorophyllit, Iberit — alle diese theils glimmerähnlichen, theils serpentinartigen wasserhaltigen Gebilde sind nichts weiter als ehemaliger Cordierit, der sich auf verschiedenen Stadien und in verschiedenen Richtungen der chemisch wohl zu verfolgenden Zersetzung befindet, dessen zwölfflächige Säulengestalt sie grösstentheils beibehalten und dessen halbfrische Ursubstanz sie vielfach als verschonten Kern noch einschliessen.

Die Umwandlung der Mineralkörper schreitet auf den verschiedensten Wegen gegen die frische Substanz vor, theils vorhandenen Spaltrissen, Sprüngen oder mikroskopischen Capillarspältchen, auch fremden Einschlüssen im Mineral folgend, theils sich nach der verschiedenen physikalischen Beschaffenheit im Inneren des Krystalls richtend; und zwar entweder in unregelmässigen, körnigen, flockigen oder strahligen Partikelchen oder anderseits in Krystallcontouren erscheinend, welche bald dem Umwandlungsproduct, bald dem ursprünglichen Mineral eigentbümlich sind 1). In seltenen Fällen beginnt übrigens auch die Veränderung im Inneren der Krystalle.

Die Umwandlungs-Pseudomorphosen kann man in folgende drei Gruppen bringen:

- 1) solche, bei welchen die ursprüngliche und die an ihre Stelle getretene Substanz chemisch identisch sind, sog. Paramorphosen;
- 2) solche, welche zwar auf chemischer Umwandlung beruhen, bei welchen aber zwischen der ursprünglichen und der pseudomorphen Substanz noch ein chemischer Zusammenhang stattfindet, indem beide Massen einen oder mehre Bestandtheile gemein haben. Diese können gebildet werden durch
 - a. Verlust von Bestandtheilen,
 - b' Aufnahme von Bestandtheilen.
 - c theilweisen Austausch von Bestandtheilen;
- 3) solche, bei welchen die chemischen Bestandtheile beider Substanzen vermöge des stattgefundenen völligen Stoffaustausches gänzlich von einander verschieden sind (Blum's Verdrängungs-Pseudomorphosen) 2).

In den meisten Pseudomorphosen bildet das neue Mineral ein regelloses und verworrenes Aggregat von Individuen; in manchen Fällen aber behaupten diese epigenetischen Individuen eine parallele Stellung zu einander, und zugleich eine gesetzmässige Stellung zu der Krystallform des ursprünglichen Minerals; wie z. B. die Aragonit-Individuen des sogenannten Schaumkalkes nach Gyps, in welcher Pseudomorphose nach G. Rose die Verticalaxen und brachydiagonalen Hauptschnitte beider Mineralien einander parallel sind.

⁴⁾ F. Zirkel, Mikrosk. Beschaffenh. d. Min. u. Gest., S. 100. — Eugen Geinitz, N. Jahrb. f. Min., 1876, 476.

³⁾ Seltsamer Weise zühlt Blum die Umhüllungs-Pseudomorphosen auch zu den Verdrängungs-Pseudomorphosen.

Die einzelnen der oben genannten Fälle erfordern nun eine specielle Erläuterung.

4) U.-Ps. (Paramorphosen), gebildet ohne Verlust und ohne Aufnahme von Stoffen, können nur bei dimorphen Substanzen vorkommen, und finden sich im Mineralreich an Aragonitkrystallen, die in Kalkspath, an Kalkspathkrystallen, die in Aragonit, an Anatas- und Arkansitkrystallen, die in Rutil, an Andalusitkrystallen, die in Disthen umgewandelt wurden.

Ueber die früher wenig bekannte Umwandlung von Kalkspath in Aragonit machte Sandberger bemerkenswerthe Mittheilungen in Ann. d. Phys. u. Chem. Bd. 129, S. 472¹). Ein interessantes Beispiel von Pseudomorphosen dieser Art liefern auch die aus geschmolzenem Schwefel künstlich dargestellten Krystalle, welche nach einiger Zeit von selbst, oder, mit Schwefelkohlenstoff befeuchtet, sogleich in ein Aggregat von rhombischen Krystallen übergehen, ohne jedoch ihre monokline Form dabei zu verlieren.

Das Verhältniss solcher, ohne Verlust und ohne Aufnahme von Stoffen gebildeter Pseudomorphosen hat Dana stüher als Allomorphismus, Stein als Paramorphismus, Stein als Paramorphismus, Stein als Paramorphismus bezeichnet, welchem letzteren sich Scheerer anschliesst, indem er dergleichen Pseudomorphosen Paramorphosen nennt (Ann. d. Phys. u. Chem. Bd. 89, S. 44). Scheerer bemerkt, sie könnten nicht als gewöhnliche Umwandlungs-Pseudomorphosen betrachtet werden, weil sie weder innerlich noch äusserlich eine ihrer Substanz fremdartige Form besitzen, wie z. B. die undurchsichtig gewordenen Krystalle des monoklinenSchwesels; auch hat er später die Paramorphosen in einer besonderen, sehr gehaltreichen kleinen Schrist behandelt (der Paramorphismus und seine Bedeutung in der Chemie, Mineralogie und Geologie, 4854). Hält man sich an die oben gegebene Definition, so gehören die Paramorphosen mit in das Gebiet der Umwandlungs-Pseudomorphosen. Doch mag die Einsührung eines besonderen Namens für diese, durch eine blose Stoffumsetzung entstandenen Pseudomorphosen zweckmässig sein.

Da manche Mineralien sich unter ganz anderen Bedingungen gebildet haben mögen, als solche gegenwärtig bestehen, und unter den jetzt waltenden Bedingungen vielleicht nur eines an der en Körpertypus fähig sind, so ist es sehr wahrscheinlich, dass es Paramorphosen gibt, deren ursprünglicher Körpertypus nirgends mehr existirt. Die Paramorphose wird dann die Krystallform eines gleichsam ausgestorbenen Minerals zeigen, zu dessen Bezeichnung Haidinger vorgeschlagen hat, dem Namen des jetzigen Minerals das Wort Paläos vorzusetzen. So würde z. B. Paläo-Natrolith der Name einer ausgestorbenen Mineralart sein, welche, bei der chemischen Constitution des Natroliths, eine ganz eigenthümliche Krystallform besass, gegenwärtig aber nur in Paramorphosen rückständig ist, welche ein faseriges Natrolith-Aggregat von jener Krystallform darstellen. Es wäre ein, unter den jetzigen Bedingungen nicht mehr existenzfähiger Prototypus der Natrolithsubstanz.

2a) U.-Ps. gebildet durch Verlust von Bestandtheilen sind nicht sonderlich häufig, z. B. Kalkspath nach Gaylussit (durch Austritt von kohlensaurem Natron und Wasser), Willemit nach Kieselzink, gediegen Kupfer nach Rothkupfererz (durch Desoxydation), Hausmannit nach Manganit, Silberglanz nach Rothgültigerz durch Verlust von Schwefelantimon oder Schwefelarsen).

Künstlich kann man nach den Versuchen von Berzelius den Vorgang bei dieser letzteren Umwandlung nachahmen, indem man Rothgültigerz-Krystalle in eine Auflösung von Schwefelalkalien bringt, welche in wenigen Stunden die Sulphosäure auszieht und das Schwefelsilber zurücklässt.

¹⁾ Die hierher gehörigen Vorkommnisse aus den sicilianischen Schwefeldistricten bält v. Lasaulx nicht für eigentliche Paramorphosen, sondern für mechanische Ausfüllungs-Pseudomorphosen (N. Jahrb. f. Min. 1879. 507).

- 2b) Bei den U.-Ps., gebildet durch Aufnahme von Bestandtheilen, sind es meistens Sauerstoff, Wasser oder Kohlensäure, welche in die neue Verbindung eintreten; z. B. die weit verbreitete Umwandlung von Anhydrit in Gyps, die Pseudomorphosen von Malachit nach Rothkupfererz (welches bisweilen seinerseits selbst schon eine hierher gehörige Pseudomorphose nach gediegen Kupfer ist), von Martit nach Magneteisenerz, von Bleivitriol nach Bleiglanz.
- 2c) Bei den U.-Ps., erzeugt durch theilweisen Austausch der Bestandtheile, hat die ursprüngliche Substanz gewisse Theile verloren, andere dafür aufgenommen, z. B. Aragonit nach Gyps, Kaolin nach Feldspath, Baryt nach Witherit, Bleiglanz nach Pyromorphit, Malachit nach Kupferlasur, Brauneisenerz nach Eisenkies oder Eisenspath, Grünerde nach Augit, Zinkspath nach Kalkspath.

Mehrfach findet hierbei der wechselseitige Austausch von Kohlensäure gegen Wasser statt, indem das letztere, wo es lange Zeit und in steter Zufuhr sich erneuernd wirkt, eine so schwache Säure, wie es die Kohlensäure ist, auszutreiben und sich selbst an deren Stelle zu setzen vermag (z. B. Malachit nach Kupferlasur, Brauneisenerz nach Eisenspath). — In manchen Fällen lässt sich dieser Austausch von Bestandtheilen als das Resultat einer einfachen, auf sog. doppelte Wahlverwandtschaft gegründeten Wechselzersetzung zweier Salze betrachten. Wenn z. B. auf Gypskrystalle Wasser einwirkte, welches kohlensaures Natron gelöst enthielt, so verband sich die Kohlensäure mit dem Kalk des Gypses zu Aragonit, welcher die Form des letzteren beibehielt, während das gebildete schweselsaure Natron als leicht löslicher Stoff weggeführt wurde. Künstlich kann man, wie Stein darthat, diesen Vorgang nachmachen: behandelt man längere Zeit hindurch Gypskrystalle mit einer Auflösung von kohlensaurem Natron bei 50°, so werden sie in Kalkspath umgewandelt. Sorby hat manche dergleichen Pseudomorphosen dargestellt, indem er verschiedene Krystalle in geeigneten Solutionen bei verschiedenen Temperaturen bis zu 150° C. behandelte (Comptes rendus T. 50, 1861. 991). Auch Scheerer gab manche Verfahrungsarten an, nach denen sich künstliche Pseudomorphosen erzeugen lassen.

Sehr häufig entstehen solche Pseudomorphosen dadurch, dass das mit einem schwerer löslichen Stoff beladene Wasser diesen absetzt und dagegen einen leichter löslichen auflöst, wobei jener die Form von diesem anninmt. Diese Bildungsweise, auf welche G. Bischof aufmerksam gemacht hat, ist nach ihm auch die Ursache einer eintretenden poröseh Beschaffenheit. Wenn Wasser, welches den schwerer darin löslichen Eisenspath enthält, mit dem leichter darin löslichen Kalkspath in Berührung kommt, so wird unter der Voraussetzung, dass sowohl die zugeführte Lösung des Eisenoxydulcarbonats, als die abgeführte des Kalkcarbonats eine gesättigte sei, mehr Kalkspath fortgeführt, als Eisenspath an dessen Stelle tritt, und es müssen sich daher hohle oder poröse Pseudomorphosen bilden — abgesehen davon, dass diese hier schon deshalb entstehen müssen, weil Eisenspath specifisch schwerer als Kalkspath ist. A. Knop hat auf diese Weise durch Einwirkung einer Lösung des schwerer löslichen Thonerde-Ammoniakalauns auf Krystalle des leichtlöslichen Eisenoxyd-Ammoniakalauns hohle Krystalle der ersteren Substanz künstlich erzeugt (Z. f. Kryst. IV. 1880. 257).

3) Sehr merkwürdig ist die Gruppe von Pseudomorphosen, welche durch völligen Austausch der Stoffe gebildet wurden, z.B. Quarz nach Flussspath, Quarz nach Kalkspath, Brauneisenstein nach Quarz, Brauneisenstein nach Kalkspath, Zinnstein nach Feldspath, Kieselzink nach Bleiglanz, Eisenkies nach Quarz, Pyrolusit nach Kalkspath u. s. w.

So räthselhaft diese Processe auch meistens sind, so kann man doch bisweilen solche Verdrängungen mit Hülfe der bekannten Zersetzungserscheinungen erklären,

namentlich wenn man bedenkt, dass nicht immer eine directe Umwandlung stattgefunden zu haben braucht, sondern dass dieselbe durch Zwischenglieder allmählich vermittelt sein kann. So ist die Pseudomorphose von Brauneisenstein nach Kalkspath leicht zu deuten, wenn man annimmt, dass dieselbe zuvörderst das Stadium derjenigen von Eisenspath nach Kalkspath durchlaufen habe; beide Vorgänge, sowohl die Umwandlung von Kalkspath in Eisenspath, als die von Bisenspath in Brauneisenstein, sind einzeln als solche sehr wohl constatirt. So mag ferner die Pseudomorphose von Quarz nach Flussspath in der Weise erfolgt sein, dass Wasser, welches kieselsaures und kohlensaures Natron enthielt, auf Flussspath reagirte: es bildete sich Fluornatrium, welches in Lösung weggeführt wurde, und kieselsaurer Kalk, der seinerseits durch das kohlensaure Natron zersetzt wurde; dabei erzeugte sich kohlensaurer Kalk, welcher gleichfalls im aufgelösten Zustand abgeführt wurde, und Kieselsäure, die als unlösliches Endproduct zurückblieb.

Zu dieser Gruppe von Pseudomorphosen gehört übrigens, wie Bischof mit Recht bemerkt, manches, was scheinbar in den Bereich der Gruppe 2c) fällt: jedes pseudomorphe Gebilde nämlich, von welchem sich nachweisen lässt, dass der gemeinschaftliche Bestandtheil nicht von dem verdrängten zu dem verdrängenden Mineral übergegangen sei. So ist z. B. bei der Pseudomorphose von Zinkspath nach Kalkspath nicht etwa nur Zinkoxyd gegen Kalk ausgetauscht worden und die Kohlensäure verblieben, sondern das kohlensaure Zinkoxyd hat als solches den ganz weggeführten kohlensauren Kalk verdrängt. Ebenso ist die Gemeinschaftlichkeit des sicherlich nicht vererbten Sauerstoffs bei der Pseudomorphose Quarz nach Kalkspath kein Grund, um dieselbe etwa der Gruppe 2c) zuzugesellen.

Die Reinheit, in welcher bei sehr vielen Pseudomorphosen die ursprüngliche Form erhalten blieb (z. B. Quarz nach Datolith, Brauneisenerz nach Eisenkies), deutet darauf hin, dass es wahrscheinlich sehr verdünnte wässerige Auflösungen waren, welche in langen Zeiträumen allmählich die Veränderung bewirkten.

Uebrigens hat Eugen Geinitz auf mikroskopischem Wege überzeugend nachgewiesen, dass bei manchen der stets in diese Abtheilung gestellten Pseudomorphosen (z. B. Hornstein oder Chalcedon nach Kalkspath oder Flussspath) zunächst eine zarte krustenförmige Umhüllung aus der neuen Substanz sich um den bestehenden Krystall gebildet hat, welche gleichsam die Wandungen des Gefässes abgab, worin die Umwandlung (vielleicht auch manchmal die Auslaugung und Neu-Ausfüllung) vor sich ging.

E. Geinitz hat vorgeschlagen, die Umwandlungs-Pseudomorphosen der Abtheilung 2a) Apomorphosen, diejenigen der Abtheilung 2b) Epimorphosen, diejenigen der Abtheilung 2c) partielle und endlich die der Abtheilung 3) totale Allomorphosen (statt des längeren Allassomorphosen) zu nennen.

7. Von den organischen Formen.

§ 94. Verschiedene Arten und Verhältnisse derselben. Die organischen Formen, in welchen so viele Mineralien und Gesteine auftreten, zeigen manche Analogieen mit den Pseudomorphosen, und lassen sich grossentheils wie diese als hypostatische und metasomatische Gebilde unterscheiden. Je nachdem sie übrigens dem Thierreich oder dem Pflanzenreich angehören, können wir sie Zoomorphosen oder Phytomorphosen nennen.

Eigentliche Umhüllungsgebilde in dem Sinne, wie die Umhüllungs-Pseudomorphosen kommen selten vor (Kalktuff, Sprudelstein). Weit häufiger sind die durch Umhüllung gebildeten äusseren Abdrücke (Spurensteine), sowie die durch Ausfüllung gebildeten inneren Abdrücke oder Abgüsse (Steinkerne) organischer Formen, welche die Analoga der Krystalleindrücke (§ 86) und der Ausfüllungs-Pseudomorphosen (§ 92) sind.

Wurde der organische Körper, welcher einen äusseren oder inneren Abdruck lieferte, später zerstört, und der dadurch leer gewordene Raum mit Mineralmasse erfüllt, so entstanden Bildungen, welche sich theils mit den durch Ausfüllung oder Verdrängung, theils mit den durch Umwandlung gebildeten Pseudomorphosen vergleichen lassen. Dasselbe gilt von den wirklich versteinerten oder vererzten organischen Körpern, bei welchen nicht nur die Form, sondern auch oft die Structur bis in das feinste Detail erhalten zu sein pflegt, so dass man in ihnen einen Atom für Atom bewirkten Austausch der organischen Substanz gegen die Mineralsubstanz annehmen möchte (verkieseltes Holz).

Die mineralisirten organischen Körper endlich, wie Authracit, Steinkohle und manche fossile Harze sind als solche Umwandlungsproducte zu betrachten, welche während eines sehr langsamen Zersetzungsprocesses, und meist durch Verlust von Bestandtheilen gebildet wurden.

Kieselsäure und kohlensaurer Kalk sind bei weitem die gewöhnlichsten Versteinerungsmittel; sehr selten treten Gyps, Cölestin, Flussepath, Baryt als solches auf. Unter den metallischen Mineralien spielt der Pyrit oder Eisenkies nebst Brauneisenstein als seinem Umwandlungsproduct die Hauptrolle als Vererzungsmittel; hin und wieder haben auch Eisenspath, Vivianit, Bleicarbonat, Zinkspath, Retheisenerz, Bleiglanz, Kupferglanz, Glaukonit für die Brhaltung der organischen Formen gedient. Merkwürdig ist die regelmässige Stellung der Kalkspath-Individuen in den versteinerten Crinoiden, Echiniden, Belemniten, Inoceramen u. a., sowie der Umstand, dass einzelne Theile der Echiniden (z. B. die Cidaritenstacheln) sehr häufig blos von einem einzigen Kalkspath-Individuum gebildet werden, dessen Hauptaxe mit der Längsaxe des Stachels zusammenfällt. Vergl. Hersel, Einflüss des organischen Körpers auf den unorganischen in Enkriniten, Pentakriniten u. s. w., Marburg 1826. Ueber den Versteinerungsprocess: Landgrebe, die Pseudom. im Mineralreiche, S. 246. Göppert in Ann. d. Phys. u. Ch., Bd. 38, S. 564; Bd. 43, S. 395; Bd. 55; S. 570. Brown, Geschichte d. Natur, Bd. II. 671. Blum, I. Nachtrag z. d. Pseudom., 452.

8. Von den secundären Formen der Mineralien.

- § 95. Verschiedene Arten derselben. Alle bisher betrachteten Formen der Mineralien besitzen den Charakter der Ursprünglichkeit, d. h. sie sind unmittelbar bei der Bildung des betreffenden Minerals entstanden. Es kommen aber auch andere Formen vor, welche diesen Charakter entbehren, und deshalb als secundäre Formen bezeichnet werden können. Dahin gehören die durch mechanische Zerstückelung und Zermalmung, durch Reibung und Abschleifung, sowie die durch Ausnagung und Auflösung entstandenen Formen, welche theils als lose, ringsum oder allseitig begrenzte Körper, theils nur als oberflächliche, einseitig oder nur mehrseitig begrenzte Gestalten ausgebildet sind. Nach der soeben angedeuteten Entstehungsweise lassen sich diese secundären Formen besonders als fragmentare oder klastische Formen, als Frictionsformen, als Erosionsformen und Contractionsformen unterscheiden.
 - 1) Klastische oder fragmentare Formen; als solche gelten die bisweilen vorkommenden (und im folgenden Abschnitt näher betrachteten) Spaltungsstücke; dann alle, durch Zertrümmerung von Mineralmassen und durch Fortführung ihrer Fragmente in den Gewässern gebildeten Formen, welche nach Maassgabe ihrer Grösse und Gestalt durch verschiedene Ausdrücke, als scharfkantige und stumpf-

kantige Stücke, als Geschiebe und Gerölle, als eckige, platte und rundliche Körner, als Sand und Staub bezeichnet werden.

2) Frictionsformen (oder Contusionsformen); sie sind nur oberflächliche Formen an den Wänden von Klüften und Spalten, entstanden durch die gewaltsame Bewegung der zu beiden Seiten solcher Spalten liegenden Gebirgstheile; sie zeigen die sehr charakteristischen Frictionsstreifen, besitzen oft einen hohen Grad von Politur, und sind besonders dadurch ausgezeichnet, dass ursprünglich jedenfalls zwei, einander correspondirende Flächen vorhanden sind. Nach Maassgabe ihrer besonderen Beschaffenheit nennt man sie Rutschflächen, Quetschflächen oder Spiegel.

Aehnliche, aber nur ein seitig, und an der Oberstäche des Felsgrundes ausgebildete Formen zeigen die durch die Einwirkung von Gletschern, vielleicht auch durch das Fortschieben von Gebirgsschutt bei heftigen Fluthen gebildeten Felsenschliffe.

- 3) Erosignsformen; sie entstanden theils durch die mechanische Gewalt, theils durch die auflösende Einwirkung des Wassers oder gewisser organischer Körper; zu ihnen gehören z. B. die seltsam ausgenagten Formen des Kalksteins, da, wo er dem Wellenschlag und der Brandung ausgesetzt ist; die Formen, welche Gyps und Steinsalz durch die auflösende Einwirkung der Atmosphärilien und Gewässer erhalten; die Aushöhlungen des Kalksteins durch Bohrmuscheln, und andere Erscheinungen.
- 4) Contractionsformen (formes de retrait): entstanden durch das mit der allmählichen Austrocknung oder Abkühlung verbundene Schwinden der Massen, was innere Zerberstungen oder Absonderungen zur Folge hatte; Septarien, stängeliger Thoneisenstein, geglühter Magnesit. Auch die Kerne der sogenannten Klappersteine lassen sich gewissermaassen hierher rechnen.

Zweites Hauptstück.

Von den physikalischen Eigenschaften der Mineralien.

§ 96. Uebersicht. Die physikalischen Eigenschaften der Mineralien haften theils beständig an ihrer Substanz, theils werden sie nur vorübergehend, durch den Conflict-mit einer von aussen einwirkenden Kraft oder Materie in ihnen hervorgerufen. Zu den ersteren gehören die Cohärenz und Elasticität, die Dichtigkeit oder das specifische Gewicht, und der Magnetismus; zu den letzteren die optischen, elektrischen und thermischen Eigenschaften der Mineralien. Die meisten und bemerkenswerthesten derselben geben sich in erster Linie an den Krystallen, oder an den anorganischen Individuen überhaupt auf eine eigenthumliche und gesetzmässige Weise zu erkennen.

Sohneke bringt die physikalischen Eigenschaften der Krystalle nach dem Grade ihrer Abhängigkeit von der krystallographischen Richtung in zwei Gruppen: 4) die Eigenschaften, bei denen Gleichheit nur in solchen Richtungen herrscht, die auch krystallographisch übereinstimmen (dazu hauptsächlich alle von der Cohärenz abhängigen Eigenschaften); 2) diejenigen, bei welchen die Gleichheit nicht durchgängig auf krystallographisch übereinstimmende Richtungen beschränkt ist (hierher die optischen, thermischen, magnetischen Eigenschaften). — Jede geometrische Symmetrie-Ebene ist, wie Groth treffend hervorhob, zugleich auch eine physikalische, aber nicht umgekehrt jede physikalische auch eine geometrische.

- 1. Spaltbarkeit der Individuen und Bruch der Mineralien überhaupt.
- § 97. Spaltbarkeit der Individuen. Coharenz überhaupt ist der innere Zusammenhalt der Körper, welcher sich durch den grösseren oder geringeren

Widerstand offenbart, den sie jeder mechanischen Theilung entgegensetzen. Wir unterscheiden an der Cohärenz die Quantität (den Grad oder die Stärke), und die Qualität (die eigenthumliche Weise ihrer Aeusserung).

An den Krystallen oder Individuen überhaupt müssen wir ferner die Quantität der Cohärenz nach verschiedenen Richtungen unterscheiden. Es ist nämlich eine sehr merkwürdige Erscheinung, dass in jedem anorganischen Individuum nach verschiedenen Richtungen verschiedene, und nach gewissen Richtungen weit geringere Grade der Cohärenz stattfinden, als nach anderen Richtungen. Jedes Individuum zeigt also nach bestimmten Richtungen Minima der Cohärenz, welche sich dadurch offenbaren werden, dass es in solchen Richtungen leichter zerrissen, oder nach den darauf normalen Richtungen durch Anwendung eines Messers, Meissels u. dgl. leichter gespalten werden kann, als nach anderen Richtungen. Ein jeder Krystall und überhaupt ein jedes Individuum besitzt demnach eine mehr oder weniger deutliche Spaltbarkeit, durch welche die Hervorbringung von Spaltungsflächen und Spaltungslamellen ermöglicht wird. Individuen von Glimmer, Gyps, Kalkspath, Bleiglanz, Flussspath, Topas u. a. Mineralien lassen die Erscheinung besonders deutlich beobachten.

Sehr wichtig ist ferner die Thatsache, dass die Spaltungsslächen stets den Flächen bestimmter Formen des betreffenden Formencomplexes parallel liegen, welche entweder an dem Krystall schon vorhanden oder daran möglich sind; woraus denn von selbst folgt, dass die Richtungen jener Minima der Cohärenz stets normal auf den selben Krystallslächen sein müssen.

Da sich ferner jede Spaltungsfläche als eine ebene Fläche mit gleicher Vollkommenheit durch den ganzen Körper des Individuums verfolgen lässt, so müssen wir auch schliessen, dass die Minima der Cohärenz einen sehr em in enten Charakter behaupten, und keineswegs durch allmähliche Uebergänge in die grösseren Cohärenzgrade der zunächst anliegenden Richtungen verlaufen.

Endlich sind wir berechtigt anzunehmen, dass die Spaltbarkeit ohne Grenzen stattfindet, und auf immer dunnere und dunnere Lamellen gelangen lässt, bis zuletzt die Instrumente nicht mehr fein genug sind, um fernere Spaltungen zu bewerkstelligen (Gyps, Glimmer).

Die Spaltbarkeit ist also nur eine Folge der eigenthümlichen Cohärenzverhältnisse, des Vorhandenseins von Minimalgraden der Festigkeit bei den anorganischen Individuen, aber durchaus nicht eine Structur oder ein Gefüge derselben, wie so oft gesagt wurde, und nur dann mit Recht gesagt werden könnte, wenn die Spaltungsflächen und Spaltungslamellen als solche in den Individuen wirklich präexistirten, ehe sie durch mechanischen Eingriff zum Vorschein gebracht werden; dies ist aber schlechterdings nicht der Fall, vielmehr hat man sich die Sache nur so vorzustellen, dass die Substanz des Krystalls in jedem Punkte nach der Richtung der Normalen der Spaltungsflächen am wenigsten cohärirt, oder, atomistisch zu reden, dass jedes Molekül von seinen Nachbarn nach diesen Richtungen am wenigsten angezogen wird. Da die Spaltungsflächen eine Theilung der Krystalle in Lamellen oder Blätter gestatten, so hat man sie auch Blätterdurchgänge genannt. — Der Verlauf der Spaltbarkeit findet sich bei vielen Mineralien durch Sprünge oder Risse im Inneren angezeigt; einige derselben, wie Glimmer, Gyps gelangen vielfach schon im zerspaltenen Zustand in unsere Hände.

§ 98. Spaltungsformen. Lässt sich an einem Individuum ein Minimum der

Cohärenz oder eine Spaltungssläche nachweisen, so findet dasselbe nach den Normalen aller gleichwerthigen Flächen, oder nach den sämmtlichen Flächen derjenigen Krystallform (oder Partialform) statt, zu welcher die beobachtete Spaltungssläche gehört. Auch sind jederzeit diese correlaten Minima von völlig gleichem Werth, während sich die zu verschiedenen Formen gehörigen Minima als ungleichwerthig erweisen (Beispiele an Kalkspath, Bleiglanz, Amphibol, Baryt, Gyps). Spaltungsslächen, welche nicht in gleichem Grade eben sind, lassen also immer auf die Ungleichheit der mit ihnen parallelen Krystallslächen schliessen.

Die gleichwerthigen Spaltungsflächen sind also stets in derselben Anzahl vorhanden, wie die Flächenpaare der ihnen entsprechenden Krystallform; sie gestatten die Darstellung von Spaltungsformen, welche sich durch nichts, als durch den Mangel der Ursprünglichkeit von den Krystallformen unterscheiden (§ 2) und, gleichwie diese, theils als geschlossene, theils als offene Formen zu erkennen geben. Daher bestimmt man auch die Spaltungsformen jeder Art am einfachsten und genauesten durch die krystallographischen Namen und Zeichen der entsprechenden Krystallformen.

Vielfach fällt bei dem ersten Versuch, die Spaltungsform herzustellen, dieselbe etwas verzerrt aus: so liefert das cubisch spaltende Steinsalz vielleicht längliche rechtwinkelige Parallelepipeda, der oktaëdrisch spaltbare Flussspath zunächst Tetraëder, die rhombendodekaëdrisch spaltbare Zinkblende Formen, welche nicht von allen zwölf Flächen begrenzt sind.

Eine sehr wichtige Thatsache, welche der Spaltbarkeit einen grossen Werth für die Diagnose der Mineralien verleiht, ist es aber, dass jede Mineralart immer nur eine, oder einige wenige Spaltungsformen erkennen lässt, welche in allen ihren Varietäten dieselben, und von der äusseren Krystallform sowie überhaupt von der Ausbildungsweise der Individuen gänzlich unabhängig sind. Diese specifische Einerleiheit der Spaltungsformen, bei aller Manchfaltigkeit der Krystallform eines und desselben Minerals, erhebt die Spaltbarkeit zu einem Merkmal von grösstem Belang. Ob der Kalkspath in flachen Rhomboëdern oder in spitzen Skalenoëdern oder in hexagonalen Prismen krystallisirt, seine Spaltharkeit ist stets die gleiche. Und selbst die ganz ungestalteten Individuen der körnigen, schaligen und stängeligen Aggregate, welche keine Spur von Krystallformen besitzen, zeigen die Spaltbarkeit nach denselben Richtungen und mit derselben Vollkommenheit, wie die Krystalle derselben Substanz. Die Spaltbarkeit ist daher eine, allen Individuen derselben Mineralart in gleicher Weise zukommende Eigenschaft, wie vollkommen oder wie unvollkommen und wie verschieden auch ihre äussere Form beschaffen sein mag. So ermöglichen denn die Spaltungsformen bisweilen die Feststellung des Krystallsvstems bei Substanzen, welche nicht in ausgebildeten Individuen, sondern nur in krystallinischen Stücken vorliegen, während dieselben anderseits verwandt werden können, um die Richtigkeit der Deutung einer Krystallform zu erproben.

Ein Krystall z. B., der nur nach einer oder nur nach zwei Richtungen spaltet, kann daher nicht dem regulären System angehören, welches mindestens drei gleich-

werthige Spaltungsrichtungen erfordert. — Geschlossene Spaltungsgestalten mit Spaltungsflächen gleicher Qualität sind ein nothwendiges Postulat des regulären Systems.

- § 99. Bezeichnung und Benennung der Spaltungsrichtungen. In den erschiedenen Krystallsystemen sind besonders folgende Spaltungsrichtungen zu semerken. Die Spaltbarkeit ist gewöhnlich
 - 1) im regulären System:

oktaëdrisch nach 0¹), Flussspath, Rothkupfererz, hexaëdrisch nach ∞0∞, Steinsalz, Bleiglanz, dodekaëdrisch nach ∞0, Zinkblende, Sodalith;

≥ im Tetragonalsystem:

pyramidal nach P oder 2P∞, Scheelit, Wulfenit, Kupferkies, prismatisch nach ∞P oder ∞P∞, Rutil, Zinnerz, basisch nach 0P, Uranit, Apophyllit;

- 3) im Hexagonalsystem:
 - a) bei holoëdrischer Ausbildung.

pyramidal nach P oder P2, Pyromorphit, prismatisch nach ∞ P oder ∞ P2, Apatit, Nephelin, Zinkit, basisch nach 0P, Beryll, Pyrosmalith, Zinkit;

b) bei rhomboëdrischer Hemiëdrie:

rhomboëdrisch nach R, Kalkspath, Eisenspath, Dolomit, prismatisch nach ∞R oder ∞P2, Zinnober, basisch nach 0R, Chalkophyllit, Antimon;

4) im rhombischen System:

pyramidal nach P, Schwefel,
prismatisch nach ∞ P, Gerussit, Natrolith,
makrodomatisch nach P ∞ , oder brachydomatisch nach P ∞ .
basisch nach 0P, Topas, Prehnit,
makrodiagonal nach ∞ P ∞ , Anhydrit,
brachydiagonal nach ∞ P ∞ , Antimonglanz;

5) im monoklinen System:

hemipyramidal nach P oder —P. Gyps,
prismatisch nach &P., Amphibol, Pyroxen,
klinodomatisch nach &W., Kupferlasur,
hemidomatisch nach &P. oder —P.,
basisch nach &P. Magnesiaglimmer, Orthoklas. Klinochlor, Epidot,
orthodiagonal nach &P., Epidot,
klinodiagonal nach &P., Gyps, Stilbit, Orthoklas;

6) im triklinen System:

hemiprismatisch nach $\infty P'$ oder $\infty' P$, Labradorit, hemidomatisch nach einem halben Makrodoma oder Brachydoma, basisch nach 0P, Albit, Oligoklas, Labradorit. makrodiagonal nach $\infty P \infty$, oder brachydiagonal nach $\infty P \infty$, Albit, Oligoklas, Labradorit.

⁴⁾ Die Benennungen der am häufigsten vorkommenden Spaltungsflächeif sind mit gesperrter Schrift gedruckt.

§ 100. Verschiedene Vollkommenheit der Spaltbarkeit. Gleichwie sich die Spaltbarkeit an einem und demselben Individuum nach den Richtungen verschiedener Krystallstächen sehr ungleichwerthig herauszustellen pslegt (§ 97), so finden wir auch, dass sie, obwohl nach denselben Flächen vorhanden, doch bei verschiedenen Mineralien, ja sogar in verschiedenen Varietäten einer und derselben Mineralart mit recht verschiedenen Graden der Vollkommenheit stattsinden kann (Eisenglanz, Magneteisenerz, Eisenkies, Korund und Sapphir). Daher muss, ausser der Lage der Spaltungsstächen, auch die Leichtigkeit oder Schwierigkeit der Spaltung selbst, und die Beschaffenheit der Spaltungsstächen berücksichtigt werden.

Die Spaltbarkeit ist entweder höchst vollkommen (Glimmer, Gyps, Antimonglanz), oder sehr vollkommen (Flussspath, Baryt, Amphibol), oder vollkommen (Pyroxen, Kryolith), oder unvollkommen (Granat, Quarz), oder endlich sehr unvollkommen, wenn nur einzelne, kaum bemerkbare Spuren derselben vorhanden sind. Die Spaltungsflächen selbst aber sind entweder stetig ausgedehnt, oder unterbrochen und gleichsam abgerissen, übrigens meist glatt, selten gestreift. Sehr unvollkommene Spaltungsrichtungen geben sich nur in kleinen sporadischen Elementen von Spaltungsflächen zu erkennen, und lassen sich oft nur bei starker Beleuchtung auf den Bruchflächen des Minerals entdecken. Nur bei wenigen krystallinischen Mineralien unterscheiden sich die Minima der Cohärenz so wenig von den übrigen Cohärenzgraden, dass sie gar keine Spaltungsflächen, sondern lediglich Bruchflächen wahrnehmen lassen.

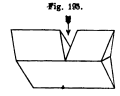
Bei solchen Mineralien, welche der vielfach wiederholten Zwillingsbildung mit parallelen Zusammensetzungsflächen unterworfen sind, und daher in polysynthetischen Krystallen oder in dergleichen individualisirten Massen austreten, sind gestreifte Spaltungsflächen eine sehr gewöhnliche Erscheinung. Diese Streifung ist eine nothwendige Folge der wiederholten Zwillingsbildung und gibt unter Anderem ein vortreffliches Merkmal ab, um die triklinen Feldspathe von den monoklinen Feldspathen zu unterscheiden.

§ 101. Gleitflächen und Schlagfiguren. Ausser den Spaltungsflächen gibt es in den Krystallen noch andere Flächen, welche dadurch ausgezeichnet sind, dass parallel denselben ein Gleiten, eine gegenseitige Verschiebung der Theilchen mit bedeutend grösserer Leichtigkeit als in den unmittelbar benachbarten Richtungen von Statten gehen kann und welche durch zweckmässigen Druck hervorgebracht werden. Viele Mineralien besitzen diejenigen Richtungen als Gleitslächen, nach welchen auch die Zwillingsbildung insbesondere erfolgt. Ueber die hierber gehörigen Erscheinungen hat zuerst E. Reusch interessante Beobachtungen angestellt!).

Feilt man an einem hexaëdrischen Spaltungsstück von Steinsalz zwei gegentberliegende Kanten regelmässig weg, und presst man hierauf das Spaltungsstück zwischen den angefeilten Abstumpfungsflächen, so entsteht in ihm eine Trennungsfläche, welche der in der Richtung des Druckes liegenden Fläche von coo parallel ist. Feilt man ebense an einem Spaltungsstück von Kalkspath zwei gegenüberliegende schärfere Kanten dergestalt weg, dass die angefeilten Flächen dem Prisma cop? entsprechen, und presst man das Stück zwischen beiden Flächen, so sieht man in dessen Innerem Trennungsflächen aufblitzen, welche den Flächen des Rhombeders — Raparallel sind, also dieselbe Lage haben, wie die Zwillingslamellen, welche die Spaltungsstücke so häufig durchsetzen; und in der That sind auf diese Weise dergleichen Lamellen erzeugt worden. Reusch nannte die so durch einen Druck entstandenen Trennungsflächen Gleitflächen. Nach Max Bauer besitzen auch am Bleiglanz die Rhomben – Dodekaederflächen, am Cyanit die Basisflächen, nach Seligmann am Antimonglanz die Basisflächen Gleitflächencharakter.

Die Thatsache, dass die Rhomboëdersläche $-\frac{1}{4}R$ am Kalkspath die Bedeutung einer Gleitsläche hat, war übrigens schon 1828 Breweter bekannt. Nach der Auffassung von Beusch beruht die Entstehung der Gleitsläche darin, dass der Druck eine Drehung der Theilchen um eine Axe, welche in einer Fläche $-\frac{1}{4}R$ und zugleich senkrecht zu einem Hauptschnitt (senkrecht zur Polkante von R) liegt, bewirkt, so dass die Moleküle dadurch in eine neue Gleichgewichtslage gelangen. Sehr merkwürdig ist bei dieser künstlichen Zwillingsbildung am Kalkspath die ebenfalls von Reusch beobachtete Thatsache, dass eine solche durch Druck hervergebrachte Lamelle, welche nicht durch die ganze Dicke des Krystalls geht, mittels Erwärmung wieder zum Verschwinden gebracht werden kann. — Nach Baumhauer lässt sich aus einem prismatischen Spaltungsstück von Kalkspath ein äusserlich vollkommen modellgleicher Zwilling aus zwei nach $-\frac{1}{2}R$ symmetrischen Hälften herstellen, indem die Klinge eines gewöhnlichen Teschenmessers in geeigneter Weise allmählich hineingedrückt wird (Fig. 195); die stattfindende

Verschiebung gibt sich auch darin kund, dass die auf den Flächen des in Zwillingsstellung übergegangenen Theiles erzeugten Aetzfiguren (vgl. § 102) sowohl ihre Lage als ihre Gestalt verändert haben; ritzt man in die Fläche vor der Einwirkung des Druckes mit einer seinen Spitze einen Kreis ein und bewirkt dann die Verschiebung des betreffenden Theiles, so zeigt sich an Stelle des Kreises eine zierliche Ellipse (Z. s. Kryst. III. 1879. 588; vgl. auch Brezing ebendas. IV. 1880.



518). — O. Mügge hat gezeigt, dass am Kalkspath auch ∞ P2, 0R und vielleicht noch einige andere Flächen als »Structurflächen« zu betrachten sind, d. h. als Flächen, parallel welchen eine Trennung, Verschiebung oder Drehung der kleinsten Theilchen besonders leicht stattfindet (N. Jahrb. f. Min. 1883. I. 32, 81).

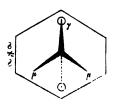
¹⁾ Ann. d. Phys. u. Chem., Bd. 132. 441, und Bd. 136. 130; auch Monatsberichte der Akad. der Wissenschaften in Berlin, 1872, April, S. 242, und 1878 vom 29. Mai.

Bauer hat zuerst die Vermuthung ausgesprochen, dass eine allgemeine Beziehung zwischen gewissen Gleitslächen der Krystalle und ihren Zwillingsslächen bestehe, wie dies z.B. für den Glimmer gilt, bei welchem die Gleitslächen zugleich Zwillingsslächen sind, ebenso beim Cyanit bezüglich der Fläche OP; auch Mügge hat darauf aufmerksam gemacht, dass bei so vielen anderen Mineralien (wie namentlich beim Kalkspath) z. Th. die Zwillingsflächen mit den Spalt-, Gleit- und sog. Absonderungsflächen zusammenfallen, z. Th. letztere zu ersteren symmetrisch liegen; bei derselben gegenseitigen Lage beider Arten von Flächen tritt besonders häufig polysynthetische Zwillingsbildung ein, und diese ist bei gewissen Mineralien eben an den eingewachsenen, dem Gebirgsdruck ausgesetzten Massen weit häufiger als an den aufgewachsenen derselben Art. - Doch unterscheiden sich die Gleitflächen von den Zwillingsflächen dadurch, dass sie in Richtungen existiren können, nach denen vermöge der Symmetrie keine Zwillingshildung möglich ist, z. B. coO beim Steinsalz, OP heim Antimonglanz.

Aehnliche Flächen lassen sich aber auch durch einen Schlag hervorbringen, indem man auf die zu prüfende Krystall- oder Spaltungsfläche einen stumpf-konisch zugespitzten Stahlstift (den Körner der Metallarbeiter) senkrecht aufsetzt, und gegen denselben mit einem kleinen Hammer einen kurzen leichten Schlag führt. Dabei entstehen gleichzeitig mehre Trennungsflächen in der Form kurzer Sprtinge, welche vom Schlagpunkt aus nach bestimmten Richtungen divergiren, und daher eigenthumliche Figuren bilden, welche Reusch Schlagfiguren nennt. So entstehen auf einer Spaltungsfläche von Steinsalz zwei Sprünge, die ein rechtwinkeliges Kreuz bilden, und den auf der geschlagenen Fläche senkrechten Flächen von ∞0 parallel sind, während nach anderen Richtungen die übrigen sichtbar werden. Diese Sprunge entsprechen Trennungsflächen, welche bei dem Steinsalz als eigentliche Spaltungsflächen nicht ausgebildet sind. Auf einem Spaltungsstück von Kalkspath entsteht ein gleichschenkeliges Dreieck, dessen Schenkel den Mittelkanten parallel sind, während die der Polecke zugewendete Basis der langen Diagonale der geschlagenen Fläche parallel ist, nach welcher Richtung auch die ganze Figur dicht gestreift erscheint. Auf parallel der Basis geschnittenen Kalkspathplatten erhält man einen Stern, dessen drei Strahlen 120° mit einander bilden.

Fig. 196.





Besonders interessant sind die von Reusch an Lamellen zweiaxiger Glimmer hervorgebrachten Schlagfiguren. Wenn sie gut gelingen, so erscheinen sie als sechsstrahlige Sterne, welche aber bisweilen zu dreistrahligen werden, indem die Radien von der Mitte aus nur nach einer Richtung verlaufen. Einer dieser Radien (y, welchen Reusch den charakteristischen Radius nennt, ist stets parallel den zwei Lamellenkanten, welche der Klinodiagonale entsprechen, während die beiden anderen, nicht wie dieser einfach, sondern treppenartig verlaufenden Risse (μ) den übrigen vier Kanten des Hexagons parallel liegen (Fig. 196)¹). Da die Ebene der optischen Axen in den meisten Glimmern parallel der Orthodiagonale, in den übrigen parallel der Klinodiagonale ist, so verhilft uns die Schlagfigur zur Erkennung dieses Unterschiedes. Denn in einem Glimmer der ersten Art wird die Ebene der optischen Axen recht winkelig auf dem charakteristischen Radius sein, während sie demselben in einem Glimmer der zweiten Art parallel ist; bei jenem fällt also die Axen-Ebene mitten

¹⁾ Man vergleiche auch die treffliche Abhandlung von Bauer über den Glimmer (Ann. d.

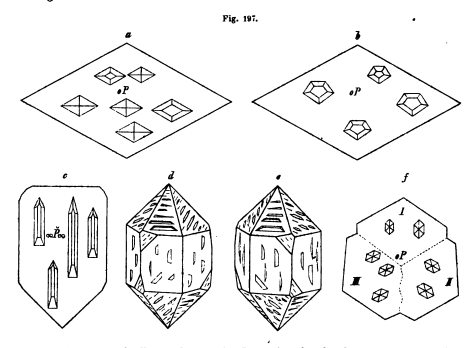
zwischen zwei Durchmesser der (hexagonalen) Schlagfigur; bei diesem coincidirt sie mit dem charakteristischen Durchmesser derselben. Diese Unterscheidung ist ganz unabhängig davon, wie die Lamelle begrenzt ist, und kann an jedem ganz regellos gestalteten Glimmer vollzogen werden.

§ 102. Aetzfiguren. Auch durch den hinreichend langsamen und vorsichtigen $^{\times}$ Angriff von lösenden oder corrodirend wirkenden Mitteln auf die Krystalle offenbaren sich gewisse latente Cohäsionsverhältnisse nach bestimmten Richtungen, indem auf den glatten Krystallflächen mikroskopisch kleine und von ebenen Flächen begrenzte Vertiefungen (oder Erhabenheiten), die sogenannten Aetzfiguren entstehen, welche namentlich von Leydolt, G. Rose, Haushofer, am eingehendsten und erfolgreichsten aber von H. Baumhauer untersucht worden sind. Dieselben lassen erkennen, dass die Löslichkeit nach verschiedenen Richtungen eine verschiedene ist, sind aber auf einer und derselben Fläche eines homogenen Krystalls sämmtlich einander ähnlich und unter einander parallel gestellt; ferner erweisen sie sich gleichartig auf krystallographisch gleichwerthigen, und verschiedenartig auf ungleichwerthigen Flächen. Sie erscheinen zwar, wie Baumhauer gezeigt hat, unabhängig von den Spaltungsrichtungen, stehen aber mit den Symmetrieverhältnissen der betreffenden Krystalle im engsten Zusammenhang, indem sie in dieser Hinsicht genau von derselben Ordnung sind, wie die Krystallform selbst. Deshalb ermöglichen sie nicht nur die Erkennung des Krystallsystems, sondern geben auch, selbst wenn man nur einzelne Flächen der Krystalle untersuchen kann, ein Mittel an die Hand, die Existenz und Art einer etwaigen hemiedrischen, tetartoedrischen oder hemimorphen Ausbildung festzustellen. Zudem zeigen die Aetzeindrücke in manchen Fällen, dass gewisse Krystallflächen, wenn sie auch holoëdrisch erscheinen, dies doch in Wirklichkeit nicht sind, sondern als Grenzformen hemiedrischer, tetartoedrischer oder hemimorpher Gestalten aufgefasst werden mussen (vgl. z. B. Apatit). Wegen ihrer relativ verschiedenen Lage auf den gleichnamigen Flächen mit einander verwachsener Krystalle lassen diese künstlichen Eindrücke ferner Zwillinge leicht als solche erkennen und die Art ihrer Verbindung beurtheilen; auch treten nach der Aetzung die Zwillingsgrenzen, sowie die eingeschalteten Lamellen besonders deutlich hervor. — Uebrigens machen Laspeyres und Baumhauer darauf aufmerksam, dass die Aetzfiguren, wenn sie auch auf denselben Flächen eines Krystalls dieselbe Symmetrie und zwar diejenige des Krystalls selbst aufweisen, doch ihrer Ausbildungsweise nach von der Natur des angewandten Aetzmittels abhängig sind '), weshalb dieselben nicht zugleich die Form der den Krystall aufbauenden Molektile wiedergeben können. Jedenfalls bieten dieselben als Hülfsmittel zur Erlangung einer genaueren Kenntniss der Krystallstructur ein nicht geringes Interesse dar.

Phys. u. Chem., Bd. 438, S. 337), in welcher die Wichtigkeit dieser durch die Schlagfiguren ermöglichten Unterscheidung der Glimmer nach ihrer ganzen Bedeutung hervorgehoben, und das Verfahren zur Erzeugung jener Figuren ausführlich erläutert wird. Eine fernere Arbeit in Zeitschr. d. geol. Ges. 4874. 487, behandelt den Gegenstand noch weiter und erörtert den Unterschied zwischen den Schlagfiguren und ähnlichen, aber anders orientirten Bruchlinien, die durch plötzlichen Druck mit einem abgerundeten Stift bei Glimmerblättchen, welche auf elastischer Unterlage aufruhen, hervorgebracht werden; diese Knickungen stehen auf den Schlaglinien fast genau senkrecht.

⁴⁾ Vgl. dar. auch die am Kalkspath mit verschiedenen Säuren gewonnenen Aetzresultate von O. Meyer, N. Jahrb. f. Min. 1883. I. 74.

Die Beobachtung derselben geschieht unter dem Mikroskop, entweder unmittelbar an der geätzten Fläche oder an Hausenblase-Abdrücken derselben.



In Fig. 197 gibt Fig. a die auf der Basis des rhombischen Topas vermittels geschmolzenen Aetzkalis, Fig. b die auf der Basis des monoklinen Muscovits durch Behandlung mit Flussspath und Schwefelsäure erzeugten Aetzfiguren wieder; die ersteren sind, entsprechend der Symmetrie der rhombischen Basis, gleichgestaltet einerseits nach rechts und links, anderseits nach vorne und hinten, wogegen diejenigen auf der Basis des Muscovits blos nach rechts und links sich symmetrisch verhalten. Fig. c zeigt die mit Salzsäure hervorgerufenen Aetzfiguren auf dem Brachypinakoid des nach der Verticalaxe hemimorphen Kieselzinks, welche selbst oben anders als unten ausgebildet sind. Werden Quarzkrystalle mit Flusssäure geätzt, so bedecken sich die Flächen mit feinen Figuren, welche durch Form oder Lage den unsymmetrischen Charakter aller Flächen bekunden und zugleich den Gegensatz der beiden Rhomboëder +R und -R ersichtlich machen; bei dem linken Quarzkrystall (Fig. d) finden sich dieselben Figuren in gerade entgegengesetzter Stellung, wie bei dem rechten (Fig. e). Der vielleicht scheinbar ein einfaches Individuum bildende Drilling von Aragonit lässt auf der mit Essigsäure geätzten Basis die drei verwachsenen Krystalle durch die relativ abweichende Lage ihrer Aetzfiguren deutlich unterscheiden (Fig. f).

Aeltere Beobachtungen über die Aetzung von Krystallen finden sich schon in einer Abhandlung von Daniell, im Quarterly Journal of Science, I. 1816, p. 24, dieselbe erschien auch übersetzt in Oken's Isis vom Jahre 1817, S. 745. — Besonders wurde dann die Aufmerksamkeit auf die Aetzeindrücke wieder gelenkt durch die Versuche von Leydolt am Quarz (Sitzgsber. Wien. Akad. XV. 59) und jene von Lavizzari am Kalkspath, von welchen letzteren Kenngott in seiner Uebersicht der Resultate mineral. Forschungen in den Jahren 1862 bis 1865, S. 454 berichtet. H. Baumhauer gab in den Ann. d. Phys. u. Ch., Bd. 138, S. 563; Bd. 139, S. 349; Bd. 140, S. 271; Bd. 145, S. 459; Bd. 150, S. 619; Bd. 153, S. 75, und mehrfach in den neueren Jahrgängen des N. Jahrb. f. Mineralogie sowie in der Zeitschr. f. Kryst. die Re-

sultate seiner unermüdlichen und werthvollen Untersuchungen über die Aetzfiguren an Krystallen; da die Krystallflächen oder die Massen der Krystalle sich gegen corrodirende Mittel anders verhalten als gegen Spaltung, so folge, dass in chemischer Hinsicht eine andere Cohäsion, wenn man so sagen dürfe, existirt, oder doch existiren kann, als in physikalischer. Vgl. auch Knop in seinem System der Anorganographie 1876, S. 25. Ferner hat sich Klocke sehr eingehend mit den Aetzfiguren z. B. der Alaune beschäftigt. Ueber die Aetzerscheinungen bei der Zinkblende vgl. Becke in Tsch. Min. u. petr. Mitth. V. 457. Bei dem Bleiglanz bilden die Aetzfiguren auf dem Oktaëder und Dodekaëder vertiefte Aetzgrübchen, auf den Würfelflächen erhabene Aetzhügel. — Aehnlich wie bei vielen Krystallen die Aetzung durch Säuren, wie bei den in Wasser löslichen der Angriff durch dieses Mittel (oder durch den Wasserdampf beim Anhauchen), wirkt nach G. Rose bei dem Diamant der Verbrennungsprocess, indem sich während des Verbrennens auf seiner Oberfläche (durch den Sauerstoff als corrodirendes Mittel) kleine dreiffächige Vertiefungen ausbilden, deren Flächen denen des Ikositetraëders 303 parallel sind.

An einem und demselben Krystall werden die ungleichartigen Flächen (und Kanten) auch durch Aetzmittel abweichend rasch und stark angegriffen; verdünnte Säure ätzt an einem Aragonitkrystall die Flächen von $\infty P\infty$ rascher als die von ∞P ; an einem Kalkspath wird in derselben Zeit R stärker geätzt, als 0R; an einem pyramidal endenden Quarzkrystall werden die Polkanten abwechselnd sehr stark und nur wenig angegriffen. — Natürliche Krystall flächen scheinen im Allgemeinen schwieriger durch Aetzung angreifbar als künstliche Spalt flächen; Spaltflächen, welche längere Zeit der Luft ausgesetzt waren, schwieriger als frisch erzeugte.

Bisweilen zeigen auch in der Natur vorkommende Mineralien Erscheinungen, welche man als Wirkungen einer mit natürlichen Corrosions-Mitteln vor sich gegangenen Oberflächen-Aetzung aufzufassen veranlasst ist; selbstyerständlich dürfen diese Vorkommnisse weder mit der im § 61, 3 erwähnten treppenartigen Vertiefung der Flächen, noch mit der im § 60 besprochenen Drusigkeit verwechselt werden. Eine tief eingreifende Aetzung kann wohl eine wie zernagt aussehende Form im Gefolge haben.

In den Kreis dieser Erscheinungen gehören auch wohl die auf natürlichem Wege sich bei der Zersetzung von Krystallen entwickelnden regelmässigen Verwitterungs-(oder Verstäubungs-)gestalten, deren oft scharfe Begrenzungsflächen dem Krystallsystem der Substanz angehören und mit den Symmetrieverhältnissen derselben im Einklang stehen; vgl. auch § 437.

§ 403. Bruch der Mineralien. Wird ein Mineral nach Richtungen zerbrochen oder zerschlagen, in welchen keine Spaltbarkeit vorhanden ist, so entstehen Bruchflächen, die man kurzweg den Bruch neunt. Bei Mineralien von sehr vollkommener Spaltbarkeit ist es schwierig, Bruchflächen hervorzubringen, zumal wenn die Spaltung nach mehren Richtungen gleich erfolgt; an den Individuen solcher Mineralien, wie z. B. an denen des Kalkspaths oder Bleiglanzes, ist daher der eigentliche Bruch nur selten wahrzunehmen. Je unvollkommener aber die Spaltbarkeit ist, um so bestimmter tritt der Bruch hervor, indem die Spaltungsflächen an sehr vielen Stellen durch Bruchflächen unterbrochen werden, und zuletzt nur noch an einzelnen Punkten sichtbar sind.

Bei der Beschreibung des Bruches hat man die allgemeine Form der Bruchflächen und ihre Beschaffenheit im Kleinen anzugeben.

Nach der Form der Bruchflächen erscheint der Bruch:

1) muschelig, wenn die Bruchslächen muschelähnliche Vertiefungen zeigen,

wobei weiter flach- und tiefmuscheliger, gross- und kleinmuscheliger, vollkommen und unvollkommen muscheliger Bruch unterschieden wird;

- 2) eben, wenn die Bruchflächen ziemlich frei von Vertiefungen und Erhabenheiten sind, und sich in ihrer Ausdehnung einer Ebene nähern;
- 3) uneben, wenn dieselben regellos Erhöhungen und Vertiefungen zeigen. Nach der Beschaffenheit der Oberfläche erscheint der Bruch:
- 1) glatt, wenn die Bruchfläche ganz stetig ausgedehnt und frei von kleinen Rauhheiten ist;
- 2) splitterig, wenn die Bruchfläche kleine halbabgelöste Splitter zeigt; diese Splitter werden dadurch besonders sichtbar, dass sie in ihren scharfen Rändern lichter gefärbt und stärker durchscheinend sind; wie denn überhaupt eine deutliche Wahrnehmbarkeit des splitterigen Bruches nur bei pelluciden Mineralien stattfinden kann; man unterscheidet übrigens nach der Grösse der Splitter feinsplitterigen und grobsplitterigen Bruch;
- 3) er dig, wenn die Bruchsläche lauter staubartige oder sandartige Theilchen wahrnehmen lässt; feinerdig und groberdig; kommt wohl bei Individuen nur im zerstörten oder zersetzten Zustande vor; Thon, Tripel;
- 4) hakig, wenn dieselbe sehr kleine drahtähnliche Spitzen von hakenartiger Krümmung zeigt; findet sich nur bei dehnbaren gediegenen Metallen.

2. Härte der Mineralien.

§ 104. Schwierigkeit ihrer Bestimmung. Ausser der Bestimmung der relativen Cohärenz, wie sich solche in den Verhältnissen der Spaltbarkeit zu erkennen gibt, ist auch eine, wenigstens approximative Bestimmung der absoluten Cohärenz, oder der Härte der Krystalle und der Mineralien überhaupt von grosser Wichtigkeit. Unter der Härte eines festen Körpers versteht man den Widerstand, welchen er der Trennung seiner kleinsten Theile entgegensetzt.

Zu einer leichten, schnellen und für das gewöhnliche praktische Bedürfniss hinreichend sicheren Bestimmung der Härte steht uns kein anderes Mittel zu Gebot, als das Experiment, mit einer Stahlspitze oder auch mit dem scharfkantigen Fragment eines Minerals in das zu prüfende Mineral einzudringen, also dasselbe zu ritzen. Da nun die Ursache des dabei geleisteten Widerstandes in der Cohärenz, oder in derjenigen Kraft zu suchen ist, welche die Theile des Minerals zusammenhält, und da diese Cohärenz in den Krystallen nach gewissen Richtungen ihre Minima hat, so wird natürlich auch die Härte an einem und demselben Krystall nach verschiedenen Richtungen mehr oder weniger verschieden sein müssen, was sich schon dadurch offenbart, dass an einem und demselben Krystall die Flächen verschiedener Krystallformen bei dem Ritzungs-Experiment oft einen sehr verschiedenen Widerstand erkennen lassen.

Aber auch eine und dieselbe Krystallstäche zeigt oft nach verschiedenen Richtungen mehr oder weniger auffallende Verschiedenheiten der Härte; und sogar dieselbe Richtung auf derselben Fläche verräth dergleichen Verschiedenheiten, je nachdem längs dieser Richtung das Ritzungs-Experiment in dem einen, oder in dem entgegengesetzten Sinne ausgeführt wird. Doch zeigen stets alle

correlaten, d. h. alle derselben Form oder Partialform angehörigen Flächen ganz übereinstimmende Verhältnisse.

Man würde also eigentlich bei Krystallen die Flächen, auf welchen, und die Richtung, nach welcher das Experiment angestellt worden ist, angeben müssen, dafern eine sehr genaue Bestimmung der Härte stattfinden sollte oder könnte. Da jedoch eine solche Bestimmung bei Anwendung der gewöhnlichen Ritzungsmethode ohnedies nicht zu hoffen ist, so muss man sich mit einer ungefähren Bestimmung der mittleren Härte begnügen, und diese ist mit einer, dem nächsten Bedürfniss der Mineralogie hinreichend entsprechenden Genauigkeit durch das von Mohs angegebene Verfahren zu erhalten.

Schon Hunghens bemerkte, dass sich die Flächen der rhomboëdrischen Spaltungsstücke des Kalkspaths nach einer Richtung leichter ritzen lassen, als nach der anderen. Dieselbe Erscheinung ist später bei mehren Mineralien, z. B. am Gyps, Disthen und Glimmer erkannt, zuerst aber von Frankenheim ausführlicher verfolgt und nach ihrer Abhängigkeit von der Lage der Spaltungsflächen untersucht worden (Frankenheim, de crystallorum cohaesione, Vratisl. 1829, auch in Baumgartner's Zeitschrift für Physik, Bd. 9, S. 94 und 194). Beim Flussspath sind die Oktaëderslächen weniger hart als die Würfelflächen; auf den Würfelflächen ist nach Franz die geringste Härte in der Richtung der Diagonalen, die grösste parallel den Kanten. Franz versuchte, die Härtebestimmungen durch Ritzen in einer etwas bestimmteren Weise zur Ausführung zu bringen, wobei die bereits von Frankenheim erkannte Abhängigkeit der nach verschiedenen Richtungen verschiedenen Härtegrade von den Spaltungsverhältnissen noch genauer ermittelt wurde (Annalen d. Phys. u. Ch., Bd. 80, 1850. 37). Seebeck construirte und von Franz benutzte Apparat (Sklerometer) beruht darauf, dass sich über dem Mineral eine verticale Diamant- oder Stahlspitze befindet, welche durch aufzulegende Gewichte auf die zu prüfende Fläche hinabgedrückt wird; wenn man nun das Mineral in horizontaler Lage langsam unter dieser Spitze fortbewegt, so lässt die Menge der Gewichte, womit die Spitze belastet werden muss, damit auf der Fläche ein Strich erscheint, eine Vergleichung der Härte zu. Sehr genaue und gründliche Forschungen über diesen Gegenstand verdankt man auch Grailich und Pekarek, welche in den Sitzungsber. d. Wien. Akad., Bd. 13 (1854). 410 eine Abhandlung veröffentlicht haben, in welcher ein ähnlicher Apparat zur Prüfung und Messung der Härte beschrieben, und eine sklerometrische Untersuchung des Kalkspaths mitgetheilt wird, woraus das überraschende Resultat folgt, dass sich in diesem Mineral der kleinste und grösste Härtegrad wie 4: 40 verhalten. Auch hat Grailich über die Form der Cohäsionsfläche der Krystalle scharfsinnige Studien eingeleitet, aber leider nicht durchführen können, weil der Tod den ausgezeichneten Forscher frühzeitig ereilte (vgl. Sitzungsber. Wien. Akad., Bd. 33, 1858. 657). Ausführliche Untersuchungen stellte in neuerer Zeit F. Exner vermittels 116 Beobachtungsreihen an 17 Substanzen an; die sehr werthvollen Ergebnisse finden sich niedergelegt in einer von der Wiener Akademie gekrönten Preisschrift (Wien, 1873). — Auch Pfaff hat sich jüngst vielfach mit der Härte der Krystalle beschäftigt. Er versuchte die absolute Härte dadurch zu messen, dass man mit der horizontalen Schneide eines meisselförmigen Diamantsplitters bei mässiger Belastung vielmals über eine horizontale Krystallsläche abhobelnd hinfährt; wägt man den Krystall vor und nach dem Ritzen, so kann man aus der Gewichtsdifferenz der beiden Wägungen (dem Gewicht des weggeritzten Pulvers) und dem spec. Gewicht des Krystalls theoretisch die Tiefe der Hobelrinne berechnen. Damit verbindet dann Pfaff den weiteren Satz, dass die Härte der Mineralien genau im umgekehrten Verhältniss stehe zu der bei gleicher Belastung und gleicher Zahl der Gänge der Diamantschneide über die Krystallfläche erzeugten Tiefe der Hobelrinne. Mesosklerometer nennt Pfaff ein von ihm construirtes Instrument zur Messung der mittleren Härte. Es besteht im Wesentlichen darin, dass eine belastete feste Diamantspitze sich in eine darunter befindliche, vermittels eines Zahnrades in drehende Bewegung versetzte Krystallfläche einbohrt, und nun vermittels eines kleinen Fühlhebels die Tiefe, bis zu welcher der Bohrer eindrang, genau gemessen wird. Die Zahl der Umdrehungen, welche nöthig ist, um den gleichmässig nach allen Richtungen wirkenden Bohrer stets um den gleichen Betrag in den Krystall eindringen zu lassen, steht direct im Verhältniss zur Härte (Sitzgsber. München. Akad. 1883. 55, 375; 1884. 255.

Streng genommen würde sich also der mittlere Härtegrad eines krystallinischen Minerals nicht sowohl an dessen grösseren Krystallen oder Individuen, sondern an dessen kryptokrystallinischen Aggregaten, also an den sogenannten dichten Varietäten bestimmen lassen, in welchen jedes Individuum gleichsam auf einen materiellen Punkt reducirt ist, dessen Härte die mittlere Resultante aller der nach verschiedenen Richtungen vorhandenen Härtegrade darstellen würde.

- § 105. Methode der Härtebestimmung nach Mohs. Diese Methode beruht auf folgenden beiden Axiomen:
 - 1) Von zwei Körpern, von welchen der eine den anderen zu ritzen vermag, ist der ritzende härter als der geritzte; und
 - 2) von zwei Körpern, welche, bei ungefähr gleichem Volumen und ähnlicher Configuration, mit möglichst gleichem Druck auf einer feinen Feile gestrichen werden, ist derjenige der härtere, welcher einen schärferen Klang, einen grösseren Widerstand und ein spärlicheres Strichpulver gibt.

Das erstere dieser Axiome begründet die Aufstellung einer Härtescala, indem man mehre Mineralien von deutlich ausgesprochenen Härtedifferenzen in eine Reihe stellt, deren mit Zahlen bezeichnete Glieder als feste Vergleichungspunkte für alle übrigen Bestimmungen dienen. So hat Mohs folgende zehngliederige Scala aufgestellt, welche als allgemein angenommen gelten darf:

 Härtegrad 4 = Talk,
 Härtegrad 6 = Orthoklas.

 " 2 = Steinsalz oder Gyps,
 " 7 = Quarz,

 " 3 = Kalkspath,
 " 8 = Topas,

 " 4 = Flussspath,
 " 9 = Korund,

 " 5 = Apatit,
 " 10 = Diamant.

Mit Ausnahme des Diamants, der sehr selten in Anwendung kommt, hat man grössere und kleinere Stücke dieser Mineralien vorräthig, um sie bei den Härtebestimmungen zu benutzen. Glas hat ungefähr die Härte des Apatits.

Die Prüfung der Härte eines gegebenen Minerals geschieht nun in der Weise, dass man mit einem etwas scharfkantigen Stück desselben die Glieder der Scala zu ritzen versucht, indem man von den härteren zu den minder harten herabsteigt, um nicht die Probestücke der unteren Härtegrade unnöthiger Weise zu zerkratzen. Dadurch bestimmt sich zuvörderst das jenige Glied der Scala, dessen Härtegrad von dem des gegebenen Minerals noch eben übertroffen wird. Hierauf versucht man, ob das zu prüfende Mineral selbst von dem Mineral des nächst höheren Härtegrades geritzt wird, oder nicht. Im letzteren Falle hat es genau den nächst höheren Härtegrad; im ersteren Falle liegt seine Härte zwischen diesem und dem nächst niederen Härtegrad. Ist das zu prüfende Mineral eingewachsen oder nicht

verfügbar in isolirten Bruchstücken, so versucht man dasselbe mit den Gliedern der Härtescala zu ritzen, wobei man von unten nach oben fortgeht, bis dasjenige Glied erreicht wird, welches eine Ritzung hervorbringt.

Das Resultat solcher Prüfung drückt man einfach durch Zahlen aus; fände man z. B., dass ein Mineral genau so hart ist, als Orthoklas, so schreibt man: H. = 6; oder fällt seine Härte zwischen die des Orthoklases und Quarzes, so schreibt man: H. = 6,5. Dass nun diese Zahlen kein genaues Maass-Verhältniss der Härte ausdrücken können und sollen, dies versteht sich von selbst; auch würde man eben so gut Buchstaben oder sonstige Zeichen gebrauchen können, wenn nicht die Zahlenreihe den Vortheil gewährte, die successive Steigerung der Härtegrade einigermaassen auszudrücken. Die gelehrten Bedenklichkeiten, welche gegen solchen Gebrauch von Zahlen erhoben worden sind, dürften kaum einen zureichenden Grund zur Verwerfung derselben abgeben. Uebrigens sind die Härtedifferenzen zwischen den höheren Gliedern der Scala weitaus bedeutender, als zwischen den Ansangsgliedern.

Bei den Versuchen von *Calvert* und *Johnson* über die Härte der Metalle und Legirungen fand sich das Gusseisen am härtesten; setzt man dessen Härte == 1000, so ist sie

```
für Cadmium = 108
für Stahl
           = 958
                        für Aluminium = 271
                         \approx Silber = 208
» Stabeisen = 948
                                                   » Wismuth == 52
          = 375
                         » Zink
                                     = 183
                                                   » Zinn
 » Platin
                                                                 27
 » Kupfer = 301
                         » Gold
                                     = 167
                                                   » Blei
```

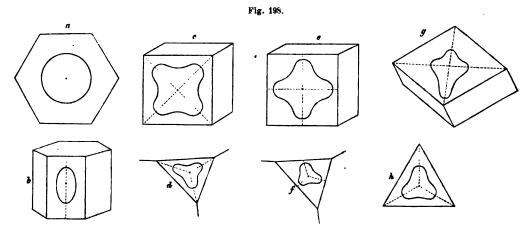
Die Legirungen von Kupfer und Zink sind alle härter als Kupfer, jene von Zinn und Zink alle weicher als Zink.

Sowohl zur Controle des ersten durch Ritzen gefundenen Resultates, als auch zur genaueren Ermittelung des Härtegrades, wenn solcher zwischen zwei Glieder der Scala fällt, dient nun die Anwendung des zweiten Axioms. Man vergleicht nämlich das Probestück mit einem, nach Form und Grösse ungefähr gleichen Stück sowohl des nächst höheren, als auch des nächst niederen Härtegrades auf der Feile, wobei das Gefühl und Gehör des Beobachters sich gegenseitig unterstützen, und auch auf die Menge des abgefeilten Pulvers Rücksicht zu nehmen ist.

- § 106. Allgemeine Ergebnisse der Härtebestimmungen. Nach den bisherigen Untersuchungen, insbesondere denen von Exner, gelten folgende Sätze:
 - 1) Gegensätze in der Härte werden überhaupt nur an solchen Krystallen beobachtet, welche eine Spaltbarkeit besitzen.
 - 2) Die Krystallslächen, welche der vollkommensten Spaltbarkeit parallel gehen, sind überhaupt am wenigsten hart, diejenigen, auf welchen die Spaltbarkeit senkrecht steht, am härtesten.
 - Auf einer Krystallfläche, welche der Spaltung parallel geht und welche von keiner weiteren Spaltrichtung getroffen wird, zeigt sich nach allen Richtungen dieselbe Härte.
 - 4) Eine Fläche, auf welcher die Spaltbarkeit senkrecht steht, besitzt in der Richtung parallel zur Spaltung die geringste, senkrecht zur Spaltung die grösste Härte.
 - 5) Auf einer Fläche, welche schief von einer Spaltebene geschnitten wird, zeigt sich sogar eine Härtedifferenz längs derselben Linie: ritzt man von dem stumpfen Durchschnittswinkel gegen den scharfen zu, so offenbart sich die grössere Härte; wird umgekehrt die Härte in der Richtung von dem scharfen.

Durchschnittswinkel gegen den stumpfen zu geprüft, so erweist sie sich geringer.

Um graphisch auf einer Krystallfläche die Grösse der Härte in einer bestimmten Richtung darstellen zu können, drückte Exner das zum Ritzen nothwendige Gewicht durch die relative Länge von Linien aus, welche vom Mittelpunkt aus gezogen werden; in der Richtung, in welcher bei 3 Gramm Belastung ein Ritz erfolgte, wurde eine dreimal so lange Linie aufgetragen, als in einer anderen, in welcher zum Ritzen blos 1 Gr. erforderlich war. Verbindet man die Enden sämmtlicher vom Mittelpunkt aus strahlenförmig auslaufender Linien, so wird die Härtecurve auf der geprüften Fläche erhalten. Zeigen sich keine Härtegegensätze nach verschiedenen Richtungen, so ist diese Curve ein Kreis, steht auf der untersuchten Fläche eine einzige Spaltbarkeit senkrecht, so gibt sie eine Ellipse; wird die Fläche von mehren Spaltrichtungen geschnitten, so liefert sie eine gelappte Figur, welche in der Richtung grösserer Härte eine Ausbuchtung, in derjenigen geringerer eine Einbuchtung zeigt.



Auf der sechsseitigen Basis (a in Fig. 198) des monoklinen Glimmerkrystalls, welcher nur nach dieser Fläche Spaltbarkeit zeigt, erscheint nach Satz 3 die Härtecurve als Kreis; auf der Seitenfläche dieses Minerals (Fig. b) ist sie eine Ellipse, deren kürzere Axe parallel zur basischen Spaltbarkeit steht (Satz 4). Auf den Würfelflächen des vollkommen cubisch spaltbaren Steinsalzes (Fig. c) ist die Härtecurve vierlappig, indem die Maxima der Härte den Diagonalen parallel sind (Satz 4). Wird an dem Steinsalzwürfel eine dreieckige Oktaëderfläche angeschliffen (Fig. d), so erscheint die geringste Härte senkrecht gegen die Combinationskante von Oktaëder und Würfel. Gerade umgekehrt liegen die Verhältnisse an dem oktaëdrisch spaltbaren regulären Flussspath. Auf den Würfelslächen (Fig. e) ist senkrecht zu den Kanten die Härte am grössten, in der Richtung der Diagonalen am geringsten; auf einer Oktaëdersläche desselben (Fig. f) ergibt sich hier senkrecht gegen die Combinationskante von Würfel und Oktaëder die grösste Härte. Der rhomboëdrisch spaltbare Kalkspath ist überhaupt auf diesen Spaltungsflächen am mindesten hart; auf ihnen (Fig. g) erscheint eine vierlappige Härtecurve, welche ihren schwächsten Lappen gegen die Polecke des Rhomboëders wendet; wird an dem Rhomboëder die gleichseitig-dreieckige Basis angeschliffen (Fig. h), so zeigt sie eine symmetrisch-dreilappige Härtecurve.

3. Tenacität und Elasticität der Mineralien.

§ 107. Verschiedenheiten derselben. Die Qualität der Cohärenz oder die Tenacität lässt vorzüglich folgende Verschiedenheiten erkennen. Ein Mineral ist:

- spröd, wenn sich jede, durch eine Stahlspitze, Feile oder ein Messer bewirkte Unterbrechung des Zusammenhangs von selbst nach vielen Richtungen weiter fortsetzt, so dass sich kleine Risse und Sprünge bilden und viele, zum Theil fortspringende Splitter ablösen, was meist mit Heftigkeit und einem knisternden Geräusch geschieht; Zinkblende, Feldspath;
- 2) mild, wenn sich die Unterbrechung des Zusammenhangs nur wenig fortsetzt, wobei die abgetrennten Theile nur pulverartig zermalmt erscheinen und ruhig liegen bleiben; Speckstein, Kupferglanz;
- 3) geschmeidig, wenn die Unterbrechung des Zusammenhangs genau nur so weit stattfindet, als das Instrument eingedrungen ist, dabei weder Splitter noch Pulver entstehen, sondern die abgetrennten Theile ihren Zusammenhang behaupten; Silberglanz, Silber, Kupfer;
- 4) biegsam, wenn dünne Blättchen oder Stäbchen gebogen werden können, ohne nachher ihre frühere Form wieder anzunehmen; Chlorit, Talk;
- 5) elastisch, wenn dunne Blättchen oder Nadeln nach der Biegung, oder grössere Massen nach einer Zusammendrückung in ihre vorige Form und Lage zurückspringen; Glimmer, Elaterit, Asbest;
- 6) dehnbar, wenn es sich unter dem Hammer zu dünnen Blechen plätten oder auch zu Draht ausziehen lässt, ohne den Zusammenhang zu verlieren.

Die meisten Mineralien sind spröde, die wenigsten geschmeidig, und nicht viele mild.

Nach Haidinger ordnen sich die Metalle nach ihrer Streckbarkeit zu Draht in: 4. Gold, 2. Silber, 3. Platin, 4. Eisen, 5. Kupfer, 6. Zink, 7. Zinn, 8. Blei; nach ihrer Hämmerbarkeit in: 4. Gold, 2. Silber, 3. Kupfer, 4. Zinn, 5. Platin, 6. Blei, 7. Zink, 8. Eisen.

Fast alle Verschiedenheiten der Tenacität beruhen eigentlich mit auf der Elasticität, welche die Mineralien in einem höheren oder geringeren Grade besitzen und in ihren Individuen insofern auf eine krystallographisch gesetzmässige Weise offenbaren, als die Elasticitätsverhältnisse in den Krystallen in verschiedenen Richtungen verschieden, in allen gleichwerthigen Richtungen jedoch gleich beschaffen sind.

Schneidet man aus einem Mineral Stäbchen, so kann man die durch angehängte Gewichte hervorgebrachte Verlängerung, die durch aufgelegte Gewichte erfolgende Verkürzung derselben messen; eine Biegung erfahren horizontale Stäbchen, welche an einem Ende festgeklemmt, am anderen freien durch Gewichte bélastet werden, oder welche an beiden Enden unterstützt und in der Mitte belastet sind. - Nach Baumgarten, welcher Kalkspathstäbchen prüfte, die nach verschiedenen Richtungen aus einem Rhomboëder herausgeschnitten waren, ist das Maximum des Elasticitätscoëfficienten parallel den Kanten des Rhomboëders und sind die Minima parallel den kurzen Diagonalen seiner Flächen (Annal. d. Phys. u. Chem. Bd. 152, S. 369). Auch Voigt und Groth fanden, dass beim Steinsalz sich der Elasticitätscoëfficient erheblich mit der Richtung ändert (z. B. senkrecht zu $\infty 0 \infty = 4.17$, senkrecht zu $\infty 0 = 3.40$, senkrecht zu 0 = 3,18 Millionen Gramm). Aehnliche sehr ausführliche Feststellungen sind später von Coromilas über die Elasticitätsverhältnisse im Gyps und Glimmer gemacht worden (im Auszug in Z. f. Kryst. I. 1877, 407); vgl. auch Koch über Sylvin und Steinsalz in Annal. d. Phys. u. Chem. XVIII. 1883. 325; Beckenkamp über Alaun in Z. f. Kryst. IX. 4885. 41. Hierher gehören auch aus älterer Zeit die schönen akustischen

Untersuchungen von Savart (Annal. d. Phys. u. Ch. Bd. 16, S. 206) und die gründlichen Forschungen Neumann's (ebend. Bd. 31, S. 177). Savart schnitt bei seinen Untersuchungen über die Schallschwingungen des Bergkrystalls Platten von 1 Linie Dicke und 24—27 L. Durchmesser in verschiedenen Richtungen aus demselben. Wären dieselben homogen wie Glas, so müssten sie unter gleichen Verhältnissen gleiche Knotenlinien und gleiche Töne geben. Allein auf den verschiedenwerthigen Flächen konnten die Töne um eine Quinte von einander abweichen. Vermöge des tetartoëdrischen Charakters des Bergkrystalls tönen auch drei Flächen der oberen scheinbar holoëdrischen Pyramide anders als die drei übrigen. Die Elasticität von Steinsalz und Eis hat Reusch in ähnlicher Weise aus der Tonhöhe schwingender Stäbe dieser Substanzen zu bestimmen versucht.

Nach den bisherigen Erfahrungen weichen die Elasticitätseigenschaften der Krystalle, welche von der Cohäsion abhängig sind, insofern von den Eigenschaften der optischen Elasticität ab, als sie sich nicht, wie diese letzteren, auf drei zu einander senkrechte Elasticitätsaxen beziehen lassen.

4. Specifisches Gewicht.

§ 108. Wichtigkeit dieser Eigenschaft. Das specifische Gewicht, Eigengewicht oder Volumgewicht liefert für die Mineralogie ein Merkmal des ersten Ranges, weil verschiedene Mineralsubstanzen in den meisten Fällen verschiedenes, dagegen alle Varietäten eines und desselben Minerals sehr nahe gleiches specifisches Gewicht haben. Die genaue Bestimmung desselben wird am sichersten durch eine gute Wage erreicht, wobei die Abwägung im destillirten Wasser (von + 4° C.) mittels eines kleinen niedrigen Flacons mit sein durchbohrtem eingeschliffenem Stöpsel (Pyknometer) in vielen Fällen derjenigen vorzuziehen ist, bei welcher der Körper an einem Haar in das Wasser eingehängt wird. Nur da, wo geringere Grade der Genauigkeit genügen, kann man sich auch des Nicholson'schen Aräometers bedienen. In der Regel wird eine um so genauere Bestimmung erfordert, je niedriger das specifische Gewicht ist, während bei sehr schweren Körpern auch minder genaue Wägungen wenigstens zur Diagnose hinreichend sind.

Das spec. Gewicht ist gleich dem absoluten Gewicht, dividirt durch den Gewichtsverlust, welchen das Mineral im Wasser erleidet. Ist M das Gewicht des als feine Splitter oder Körnchen vorhandenen Minerals, G das Gewicht des Ganzen, nachdem das Mineral in das Fläschchen eingetragen und der übrige Raum desselben genau mit Wasser gefüllt wurde, P das ein für allemal bestimmte Gewicht des blos mit Wasser

ganz gefüllten Pyknometers, so ist das spec. Gewicht $=\frac{M}{P+M-G}$. Ist das Mineral im

Wasser löslich, so bestimmt man das specifische Gewicht desselben mit Beziehung auf eine andere Flüssigkeit von bekannter Dichtigkeit z. B. Alkohol, Baumöl) und reducirt dann das Ergebniss auf Wasser.

- § 109. Regeln für die Wägung. Bei der Bestimmung des specifischen Gewichts der Mineralien sind besonders folgende Punkte zu berücksichtigen:
 - 1) Das zu wägende Stück muss vollkommen rein, und frei von beigemengten fremdartigen Substanzen sein;
 - 2) dasselbe muss frei von Höhlungen und Porositäten sein; dies ist besonders dann zu beachten, wenn man eine zusammengesetzte Varietät zu wägen hat;

- dasselbe muss vor der Abwägung im Wasser sorgfältig benetzt und gleichsam mit Wasser eingerieben, oder auch im Wasser gekocht werden, um die der Oberfläche adhärirende Luft zu vertreiben;
- 4) saugt das Mineral Wasser ein, so muss man dasselbe sich völlig damit sättigen lassen, bevor man es im Wasser wägt.

Die erste Bedingung wird am sichersten erfüllt, wenn man das Mineral in kleinen Krystallen, oder überhaupt in so kleinen Stücken anwendet, dass man sich durch den Augenschein von der Reinheit derselben überzeugen kann. Der zweite Punkt macht es oft rathsam und bisweilen nöthig, das Mineral zu pulverisiren, um alle Zwischenräume und Porositäten zu vernichten. Die dritte Bedingung kann bei allen, und muss bei pulverförmigen Mineralien durch Auskochen derselben im Wasser erreicht werden. Des vierte Erforderniss endlich macht ebenfalls eine gehörige Zerkleinerung des Minerals nothwendig, um sicher zu sein, dass nicht noch im Inneren der Stücke wasserfreie Stellen geblieben sind.

Die erste Bedingung kann freilich in vielen Fällen gar nicht genau erfüllt werden, indem die specifischen Gewichte der Mineralien durch die in § 79 erwähnten sehr häufig mechanisch oder chemisch untrennbaren mikroskopischen Einschlüsse mehr oder weniger alterirt werden müssen.

Die Methode, das spec. Gewicht der Körper im pulverisirten Zustande zu bestimmen, welche besonders von Beudant nach ihrer ganzen Wichtigkeit hervorgehoben (Annales de chimie et de phys. T. 38, p. 389, auch Ann. d. Phys. u. Ch. Bd. 14, 1828. 474) und schon früher von Hessel für den Bimsstein angewendet worden ist (Leonhard's Zeitschr. f. Mineral., 4825. II. 344), liefert in manchen Fällen ganz überraschende, und jedenfalls solche Resultate, die sehr nahe das normale spec. Gewicht der Substanz darstellen dürften; obgleich nach Osann und Girard der Einstuss der Capillarität kleine Schwankungen herbeiführt, je nachdem eine grössere oder geringere Quantität des zerkleinerten Minerals gewogen wird (Kastner's Archiv, Bd. I, S. 58). Man vergleiche auch G. Rose's Abhandlung über die Fehler bei der Bestimmung des spec. Gewichts sehr fein vertheilter Körper (in Ann. d. Phys. u. Ch. Bd. 73, 1848. 1, und Bd. 75, S. 403), aus welcher sich ergibt, dass zwar die sehr feinen chemischen Niederschläge, nicht aber die durch mechanische Zerkleinerung dargestellten Pulver ein höheres spec. Gewicht zeigen, als solches den betreffenden Körpern im krystallisirten Zustande zukommt. Schiff gab gelegentlich Bemerkungen über den Binfluss der mechanischen Zerkleinerung der Masse auf die Grösse des spec. Gewichts, und fand durch Versuche, dass letzteres meist höher ausfällt, wenn die Masse sein zertheilt ist. Die Ursache dieser Erscheinung glaubt er in einer, durch die Massenanziehung bewirkten Verdichtung des Wassers an der Oberfläche des gewogenen Körpers finden zu können (Annal. d. Chemie u. Pharm., Bd. 108, 1858. 29).

Methoden und Apparate zu sehr genauen Bestimmungen der spec. Gewichte haben Scheerer und Marchand angegeben (Annalen d. Phys. u. Ch., Bd. 67, S. 420, und Journ. f. prakt. Chemie, Bd. 24, S. 439). Auch Jenzsch beschreibt in Annal. d. Phys. u. Ch. Bd. 99, S. 454 einen Apparat und eine Methode zur genaueren Ermittelung des spec. Gewichts. Ebendas. S. 639 theilte Raimondi ein Verfahren zur Gewichtsbestimmung vermittels der gewöhnlichen Wage mit, wobei aber der Uebelstand besteht, dass man den Körper nicht vorher in Wasser auskochen kann. Axel Gadolin gab eine einfache Methode an, welche wesentlich auf der Anwendung einer Wage mit eingetheiltem Wagebalken beruht, an welchem die zu wägende Probe und das Gewicht verschoben werden können (Annal. d. Phys. u. Ch. Bd. 406, 4859. 215). Ein ähnliches Verfahren hat Tschermak in den Sitzungsber. Wien. Akad., 4863, vorgeschlagen. Gute Bemerkungen über die genauere Bestimmung des specifischen Gewichts gab auch Schrö-

der in Ann. d. Phys. u. Ch. Bd. 106, 1859. 226. In demselben Bande der Annalen, S. 334, theilt Osann eine neue einfache aber nicht besonders feine Methode zu den gewöhnlichen Gewichtsbestimmungen mit. Ueber einen von Pisani ersonnenen, übrigens nur approximative Resultate liefernden Apparat zur Bestimmung des spec. Gew. vgl. Comptes rendus Bd. 86, 1878. 350. — Die von Jolly (Sitzungsber. d. Münch. Akad., 1864. 162) vorgeschlagene Federwage beruht auf einem in thesi sehr richtigen Princip, scheint aber in praxi einigen Bedenken unterworfen.

Eine Bestimmung des spec. Gewichts kann man bei manchen Mineralien auch mit Hülfe derjenigen schweren Lösungen vornehmen, deren man sich bei petrographischen Untersuchungen bedient, um Felsartengemengtheile auf Grund ihrer verschiedenen spec. Gewichte von einander zu trennen. Besitzt eine solche schwere Flüssigkeit ihrerseits z. B. das spec. Gew. 3, so wird Feldspath (2,6) darauf schwimmen, Topas (3,5) darin untersinken, ein Mineral aber, dessen spec. Gew. ebenfalls genau 3 ist, weder aufsteigen noch untersinken, sondern gerade schwebend erhalten werden. Da man jener Flüssigkeit nun durch Verdünnung mit Wasser jedes beliebige spec. Gew. zwischen 3 und 4 ertheilen kann, so ist es, um das spec. Gew. eines zu prüfenden geeigneten Mineralfragments zu ermitteln, nur erforderlich, diese Verdünnung derart vorzunehmen, dass das Mineral genau suspendirt bleibt; das pyknometrisch oder direct durch die Westphal'sche Wage erhaltene spec. Gew. der betreffenden Lösung ist alsdann auch dasjenige des Minerals.

Von solchen schweren Flüssigkeiten stehen im Gebrauch: a) die Kaliumquecksilberjodid-Lösung, eine wässerige Lösung von Jodkalium und Jodquecksilber 1), mit einem spec. Gew. bis zu 3,146; zuerst angegeben von Sonstadt (Chemical News, 1873, vol. 29, S. 127), dann empfohlen durch Church (Mineralog. Magazine I. 1877. 237), namentlich von Thoulet (Bull. soc. minéral. 1879. II. 17, 189); vgl. darüber Goldschmidt im N. Jahrb. f. Min. Beilageb. I. 179; über die Regeneration derselben van Werveke ebendas. 1883. II. 86. b) die analoge Baryumquecksilberjodid-Lösung mit einem erreichbaren spec. Gew. von 3,58, angegeben von Rohrbach (ebendas. 1883. II. 186. c) die Cadmiumborowolframiat-Lösung (9 WO³, B²O³, 2CdO, 2H²O+16H²O) mit dem Maximalgewicht von 3,6, gewöhnlich ca. 3,28; zuerst benutzt von D. Klein (vgl. Bull. soc. minér. IV. 1881. 419, auch Z. f. Kryst. VI. 306); von Mann als besonders zweckmässig und haltbar empfohlen im N. Jahrb. f. Min. 1884. II. 172. — Schon 1862 schlug Graf Schaffgotsch eine Lösung von salpetersaurem Quecksilber zur Bestimmung des spec. Gewichts von Mineralien vor (Annal. d. Phys. u. Chem. Bd. 116. S. 279). — Ueber die Westphal'sche Wage vgl. Cohen im N. Jahrb. f. Min. 1883. II. 87.

Eine vollständige Uebersicht der Mineralspecies nach ihren specifischen Gewichten gab Websky im ersten Theil seiner Mineralogischen Studien. Breslau 1868.

§. 440. Unterschied des krystallinischen und amorphen Zustandes. Eine und dieselbe Substanz zeigt im Allgemeinen ein verschiedenes specifisches Gewicht, je nachdem sie im krystallisirten (krystallinischen) oder im amorphen Zustande vorliegt, und zwar ist der letztere der specifisch leichtere; es ergibt sich dies, wenn man die specifischen Gewichte einzelner krystallisirter Mineralien mit denjenigen vergleicht, welche das glasig-amorphe Erstarrungsproduct der betreffenden kunstlich (ohne Veränderung der chemischen Zusammensetzung) geschmolzenen Mineralien aufweist. So sind die specifischen Gewichte für:

⁴⁾ Am einfachsten wird die concentrirte Lösung dadurch erhalten, dass man Jodkalium im Ueberschuss zusetzt, auf dem Wasserbad bis zur Bildung einer Krystallhaut eindampft, und nach dem Erkalten filtrirt.

krystallisirt							geschmolzen und glasig erstarrt					
Rothen Granat von Grönland	3,90											3,05
Grossular vom Wiluifluss												
Vesuvian von Egg	3,45											2,957
Adular vom St. Gotthard	2,564											2,351
Orthoklas von Hirschberg	2,595											2,284
Augit von Guadeloupe												

5. Von den optischen Eigenschaften der Mineralien.

§ 111. Einfache und doppelte Strahlenbrechung. Es ist bekannt, dass ein Lichtstrahl bei seinem Eintritt aus der Luft in einen tropfbar-flüssigen oder starren durchsichtigen Körper vermöge seiner veränderten Fortpflanzungsgeschwindigkeit eine Ablenkung von seiner Richtung, eine Brechung oder Refraction erleidet. sobald er nicht rechtwinkelig auf die Trennungsfläche beider Medien einfällt. Dasselbe wird daher auch in allen Fällen stattfinden müssen, wenn ein Lichtstrahl aus der Luft in ein pellucides Mineral eintritt.

Die Winkel, welche der so auffallende und der gebrochene Strahl mit einer zur Oberfläche des Minerals senkrechten Geraden bilden — der Einfallswinkel (e) und der Brechungswinkel (r) — haben stets für eine und dieselbe Substanz ein constantes Verhältniss der Sinus, welches man Brechungs exponent oder Brechungsindex oder Brechungsquotient (μ oder n) nennt, indem $\frac{\sin e}{\sin r} = n$. Derselbe beträgt z. B. für Bergkrystall 1,548, d. h. wenn ein Lichtstrahl aus der Luft in Bergkrystall eintritt, so ist der Sinus des Einfallswinkels 4,548 mal grösser als der Sinus des Brechungswinkels. Beim Granat, in welchem die Strahlen stärker gebrochen werden, ist er 1,815, beim Diamant 2,419 u. s. w. Die Lichtgeschwindigkeiten verhalten sich umgekehrt wie die Brechungsquotienten. Der Brechungsquotient ändert sich übrigens nicht nur mit der Substanz, sondern auch mit der Farbe, d. h. mit der Wellenlänge des Lichtes.

Die meisten Krystalle zeigen jedoch diese Brechung des Lichtes auf die ganz merkwürdige Weise, dass der in sie einfallende Lichtstrahl zugleich einer Bifurcation oder einer Theilung in zwei Strahlen unterliegt, von welchen zwar oft der eine den Gesetzen der gewöhnlichen Brechung, der andere aber ganz eigenthümlichen Gesetzen unterworfen ist; weshalb man jenen den ordentlichen oder gewöhnlichen Strahl, diesen den ausserordentlichen oder ungewöhnlichen Strahl nennt, und beide durch die Buchstaben O und E unterscheidet.

Die Krystalle des regulären Systems sind allein hiervon ausgenommen, sie zeigen keine Doppelbrechung des Lichtes. In ihnen ist die Fortpflanzungsgeschwindigkeit desselben und demzufolge auch die Elasticität des Aethers nach allen Richtungen hin die gleiche, keine Direction hat vor einer anderen etwas voraus und sie verhalten sich in dieser optischen Hinsicht wie amorphe, überhaupt unkrystallinische Körper. Die Krystalle der übrigen Systeme dagegen, bei welchen nicht alle Axen gleichwerthig sind, besitzen die Eigenschaft der Doppelbrechung, obwohl sie dieselbe nur selten unmittelbar wahrnehmen lassen, und dazu gewöhnlich erst einer zweckmässigen Schleifung oder anderer Vorbereitungen

bedürsen. Am deutlichsten gibt sich die Doppelbrechung an den durchsichtigen Spaltungsstücken des Kalkspaths (dem sog. Doppelspath) zu erkennen, an welchen sie auch zuerst von Erasmus Bartholin im Jahre 1669 entdeckt worden ist¹). Die Doppelbrechung eines Minerals ist natürlich um so stärker, je grösser die Differenz zwischen den Brechungsexponenten der beiden Strahlen ist. Die einfach lichtbrechenden Körper (amorphe und reguläre) nennt man auch isotrope, die doppeltbrechenden anisotrope.

Indem in den isotropen Medien die Fortpflanzungsgeschwindigkeit des Lichtes nur abhängig ist von seiner Schwingungszahl (oder Wellenlänge) und von der Natur der Substanz, dagegen unabhängig von der Fortpflanzungsrichtung, stellt die optische Elasticitätsfläche²) hier eine Kugel dar; d. h., wenn in einem Punkt eines isotropen Mediums eine Lichtbewegung erregt wird, so pflanzt dieselbe sich radial in das ungebende Medium derart fort, dass zu einer bestimmten Zeit ein gleicher Bewegungszustand an allen denjenigen Punkten herrscht, welche auf einer Kugeloberfläche liegen, deren Centrum der Erregungspunkt ist.

Von den bei manchen Krystallen des regulären Systems vorkommenden Erscheinungen, welche dem allgemeinen Gesetz zu widersprechen scheinen, dass die Krystalle dieses Systems nur einfache Strahlenbrechung zeigen, sowie von der Erklärungsweise dafür wird später die Rede sein.

Schon 1767 gab der Herzog von Chaulnes eine Methode an, wie sich vermittels eines Mikroskops der Brechungsexponent planparalleler isotroper Mineralplättchen bestimmen lässt; derselbe ist gleich dem Quotienten aus der Dicke d des Plättchens und der Differenz aus dieser Dicke und der Verschiebung v des Tubus, welche nöthig ist, um einen Punkt, auf den scharf eingestellt wird, durch die zwischengeschobene Platte

hindurch wieder scharf zu erblicken $\left(n=\frac{d}{d-v}\right)$; sowohl die Dicke des Plättchens als die Tubusverschiebung können ermittelt werden, wenn die Mikrometerschraube mit einem Theilkreis verschen ist, welcher die Umdrehung derselben in Theilstrichen dieses Kreises abzulesen und somit die Grösse der Verticalbewegung zu bestimmen gestattet. Sorby hat in sehr sinnreicher Weise diese Methode auch zur Messung der Brechungsindices durchsichtiger anisotroper Mineralblättchen, z. B. der Mineraldurch-

Einen zweckmässigen Apparat, durch Totalreflexion die Lichtbrechungsverhältnisse fester Körper zu ermitteln, beschrieb *F. Kohlrausch* in Ann. d. Phys. u. Ch. IV. 1878. 1; vgl. Z. f. Kryst. II. 1878. 100³.

schnitte in Gesteinsdünnschliffen angewandt (Miner, Magazine I. 97, 194; II. 1, 103).

Experimenta crystalli islandici disdiaclastici, quibus mira et insolita refractio detegitur.
 Havniae 4669.

²⁾ Es braucht kaum besonders betont zu werden, dass die optische Elasticität der Krystalle völlig verschieden ist, von der S. 453 besprochenen gewöhnlichen oder rein mechanischen Elasticität.

³ Das Verfahren beruht darauf, dass man aus der Beobachtung des Grenzwinkels der totalen Reflexion auf einer ebenen Fläche einer in Schwefelkohlenstoff getauchten Substanz die Brechungsindices der letzteren bestimmen kann, sofern dieselben kleiner sind als die des Schwefelkohlenstoffs bei derselben Temperatur. Ueber Einrichtung und Benutzung des Apparats s. auch Fock in Z. f. Kryst. 1V. 1880. 588. Eine zweckmässige Modification desselben wurde von Klein vorgenommen (N. Jahrb. f. Min. 1879. 880), während Liebisch angab, wie man auch ein Reflexionsgoniometer zu dem gleichen Gebrauch einrichten kann, und Bauer hervorhob, wie auch der bei dem Fuess'schen sog. Universalinstrument vorhandene Axenwinkelmessungsapparat fast ohne weitere Veränderung als Totalreflectometer zu benutzen ist (N. Jahrb. f. Min. 1882. I. 432). Ueber eine Abänderung des Verfahrens siehe Feuszner in Z. f. Kryst. VII. 1883. 505. — Ueber eine Methode, die Brechungscoefficienten einaxiger Krystalle zu bestimmen vgl. M. Bauer in Monatsber. d. Berl. Akad. vom 3. Novbr. 1881 oder in N. Jahrb. f. Min. Beilageb. II. 19. Vgl. auch Ch. Soret über ein Refractometer zur Messung der Brechungsexponenten und der Dispersion in Z. f. Kryst. VII. 1883. 529.

§ 112. Optische Axen. In jedem doppeltbrechenden Krystall gibt es jedoch entweder eine Richtung, oder zwei Richtungen, nach welchen ein hindurchgehender Lichtstrahl keine Doppelbrechung erfährt, sondern ungetheilt bleibt. Diese Richtungen nennt man die Axen der doppelten Strahlenbrechung (Refractionsaxen) oder die optischen Axen, und unterscheidet demgemäss optisch-einaxige und optisch-zweiaxige Krystalle¹). — Die Krystalle des tetragonalen und hexagonalen Systems sind optisch-einaxig, die rhombischen, monoklinen, triklinen Krystalle optisch-zweiaxig. Man sieht also, in welchem genauen Zusammenhang die Erscheinungen der Doppelbrechung nicht nur mit den Krystallsystemen, sondern auch mit deren Haupt-Abtheilungen stehen.

Die Erscheinungen der Doppelbrechung in den damit ausgestatteten optischanisotropen Krystallen erweisen, dass in ihnen die Fortpflanzungsgeschwindigkeit des Lichtes nicht nur von der Wellenlänge und der Substanz, sondern im Allgemeinen auch noch von der Richtung abhängig ist, in welcher sich die Bewegung fortpflanzt; indem also in ihnen die Elasticität des Lichtäthers nach verschiedenen Richtungen eine abweichende ist, setzt man demzufolge gewisse Richtungen grösserer oder kleinerer Aether-Elasticität in denselben voraus, welche in einer engen und gesetzlichen Beziehung zu den krystallographischen Axen stehen und welche man als die optischen Elasticitätsaxen bezeichnet. — Die optischen Axen und die Elasticitätsaxen sind in den Krystall-Individuen stets entsprechend der Symmetrie des inneren Baues derselben orientirt.

§ 113. Optisch-einaxige Krystalle. In ihnen geht die optische Axe, nach welcher keine Doppelbrechung des durchlaufenden Lichtstrahls erfolgt, parallel der krystallographischen Hauptaxe c, während in jeder anderen Richtung Doppelbrechung stattfindet. Dies verweist darauf, dass in diesen Krystallen die Aether-Elasticität in der Direction der Hauptaxe verschieden ist von der in allen anderen Richtungen; wie aber die krystallographischen Nebenaxen a sowohl im tetragonalen als hexagonalen System gleichwerthig sind, so geschieht es auch hier, dass senkrecht zu der Hauptaxe nach allen Richtungen hin die gleiche Elasticität wirkt und der Krystall optisch gleich beschaffen ist 2). Die Elasticitätsaxen dieser beiden Systeme bestimmen daher als optische Elasticitätsfläche (oder als Wellenfläche des bewegten Aethers) ein Rotationsellipsoid, dessen Rotationsaxe die krystallographische Hauptaxe c ist; und wie diese in ihrer Länge von den Nebenaxen a abweicht, so ist auch die Elasticitätsaxe, welche mit ihr zusammenfällt, grösser oder kleiner, als die darauf senkrecht stehenden. Man bezeichnet die grösste Elasticitätsaxe mit a, die kleinste mit a.

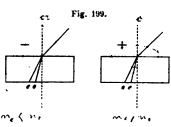
Der ordentliche Strahl pflanzt sich in diesen Krystallen nach allen Richtungen hin mit gleicher Geschwindigkeit fort und deshalb ist sein Brechungsexponent stets constant, seine Wellenoberfläche eine Kugel; der Brechungsexponent für den ausserordentlichen Strahl ist variirend je nach der Richtung, in welcher dieser den Krystall durchläuft, seine Wellenoberfläche ein Rotationsellipsoid; geht er senkrecht zur Hauptaxe hindurch, so ist die Differenz zwischen beiden Exponenten am grössten, sie nimmt

2) Bei den einaxigen Krystallen hat die optische Axe für jede Lichtart oder Farbe dieselbe Lage, sie zeigen keine Dispersion der optischen Axe.

⁴⁾ Die optischen Axen sind also nicht einzelne Linien, sondern Richtungen, denen unendlich viele Linien parallel laufen. Jeder Punkt des Krystalls hat seine optische Axe.

ab mit dem Winkel, welcher mit der Hauptaxe gebildet wird, und parallel mit der Hauptaxe ist der Brechungsexponent von E gleich dem von O. Man bezeichnet den Brechungsexponenten von O mit ω , denjenigen des ausserordentlichen Strahls, welcher sich senkrecht zur Hauptaxe fortpflanzt, mit ε .

Man unterscheidet die doppelte Strahlenbrechung der einaxigen Krystalle als negative (repulsive) und positive (attractive) Strahlenbrechung, je nachdem der Brechungs-Index des Strahles E kleiner oder grösser als jener des Strahles O



ist (Fig. 199). So verhält sich z. B. der Kalkspath ($\omega=4,654$; ε , senkrecht zur Hauptaxe = 1,483) negativ, der Quarz ($\omega=4,548$; $\varepsilon=4,558$) positiv. Bei den negativen Krystallen ist also die Aether-Elasticität in der Richtung der Hauptaxe grösser als in jeder anderen Richtung, namentlich als senkrecht zu ihr (c=a), während die positiven Krystalle sich umgekehrt verhalten (c=c);

bei den letzteren pflanzen sich die senkrecht zur Hauptaxe schwingenden Strahlen rascher fort, als die parallel derselben schwingenden. Die negativen besitzen daher ein nach der optischen Axe in die Länge gezogenes, die positiven ein senkrecht auf dieselbe abgeplattetes Elasticitätsellipsoid.

Doch kann dieser Unterschied der + oder — Doppelbrechung für die optischeinaxigen Krystalle keine specifische Trennung begründen, sobald sie in ihren übrigen Eigenschaften übereinstimmen; denn er findet sich zuweilen an verschiedenen Krystallen eines und desselben Minerals, ja sogar an verschiedenen Stellen eines und desselben Krystalls; z. B. bei Pennin und Apophyllit.

Für jede Krystall- oder Spaltungsfläche, welche als Eintrittsfläche des Lichtes dient, versteht man unter dem optischen Hauptschnitt diejenige Ebene, welche auf solcher Fläche normal und zugleich der optischen Axe parallel ist¹). Der ordentliche Strahl führt hier seine Schwingungen senkrecht zum optischen Hauptschnitt aus, der ausserordentliche schwingt in dem optischen Hauptschnitt.

§. 114. Optisch-zweiaxige Krystalle. Die Krystalle des rhombischen, monoklinen und triklinen Systems erweisen sich ebenfalls als doppeltbrechend, doch weichen hier beide Strahlen von den Gesetzen der gewöhnlichen Brechung ab, indem sie beide einen variabeln Brechungsquotienten besitzen, so dass in ihnen eigentlich gar kein ordentlicher Strahl mehr vorhanden ist. Zwei Richtungen, die beiden optischen Axen, giebt es hier, nach welchen keine Doppelbrechung erfolgt, indem die beiden Strahlen mit gleicher Geschwindigkeit und Schwingungsrichtung hindurchgehen.

In den Krystallen dieser Systeme setzt man drei Axen von abweichender optischer Elasticität voraus, von welchen man die Axe der grössten Elasticität mit a, die der mittleren mit b, die der kleinsten mit c bezeichnet. Während die krystallographischen Axen (a die Brachy- resp. Klinodiagonale, b die Makro- resp. Orthodiagonale, c die Verticalaxe) nur im rhombischen System senkrecht auf-

⁴⁾ Von dem optischen Hauptschnitt gilt dasselbe wie von den optischen Axen; er ist nicht eine einzelne Ebene, sondern die durch solche Ebene bestimmte Richtung, welcher unendlich viele Ebenen parallel liegen.

einander stehen, schreibt man den Elasticitätsaxen aller optisch-zweiaxigen Krystalle die gegenseitige Rechtwinkeligkeit zu. Eine Ebene, welche durch je zwei Elasticitätsaxen gelegt wird, nennt man einen Hauptschnitt der Wellenfläche, deren es demzufolge drei gibt. Die Elasticitätsoberfläche in den optisch-zweiaxigen Krystallen ist ein dreiaxiges Ellipsoid, bei welchem sowohl Längsschnitte als Querschnitt Ellipsen sind. Entsprechend den drei Elasticitätsaxen hat man bei den optisch-zweiaxigen Krystallen auch drei verschiedene Brechungsexponenten zu unterscheiden.

Die optischen Axen bilden in diesen Krystallen mit einander einen Winkel. welcher nicht nur in den verschiedenen Mineralsubstanzen, sondern auch oft in den verschiedenen Varietäten einer und derselben Art sehr verschiedene Werthe hat. Der Winkel ist meist verschieden von 90°, daher einerseits ein spitzer (2 Va). anderseits ein stumpfer (2 Vo). Eine den spitzen Winkel der optischen Axen halbirende Linie nennt man die Bisectrix (schlechthin), die optische Mittellinie, die erste oder spitze Mittellinie; die Halbirungslinie des stumpfen Winkels bezeichnet man als stumpfe Bisectrix, als zweite oder stumpfe Mittellinie. Die beiden Mittellinien liegen daher in der Ebene der optischen Axen und sind senkrecht auf einander. Senkrecht auf der Ebene der optischen Axen steht die sog. optische Normale. Die beiden Mittellinien und diese Normale sind die drei Elasticitätsaxen. Immer ist die optische Normale auch die Axe der mittleren Elasticität (b). während abwechselnd in den verschiedenen Krystallen die beiden Mittellinien mit den Axen der grössten oder der kleinsten Elasticität zusammenfallen. Coincidirt die Bisectrix (die spitze Mittellinie) mit der Axe der grössten Elasticität (a), so heisst der Krystall negativ (Aragonit, Titanit, Borax), coincidirt sie mit der kleinsten Elasticitätsaxe (t), so ist der Krystall ein positiver (Topas, Schwerspath, Gyps). In der Richtung der Bisectrix pflanzen sich also in zweiaxigen negativen Krystallen diejenigen Strahlen, welche in der Ebene der optischen Axen schwingen, schneller fort, als diejenigen, welche rechtwinkelig darauf vibriren; bei den zweiaxigen positiven Krystallen ist es gerade umgekehrt!).

Da die Grösse des Winkels der optischen Axen von dem Verhältniss der Fortpflanzungsgeschwindigkeiten $\alpha: b: c$ (oder von dem Verhältniss der Hauptbrechungsindices $\alpha: \beta: \gamma = \frac{1}{\alpha}: \frac{1}{b}: \frac{1}{c}$) abhängt und da das Verhältniss dieser Grössen mit der Wellenlänge des Lichtes variirt, so sind auch die Winkel der optischen Axen für die verschiedenen Arten homogenen Lichtes (oder die verschiedenen Farben) nicht einander gleich. Diese Erscheinung, welche bei allen optisch-zweiaxigen Krystallen auftritt, nennt man die Dispersion der optischen Axen. Beim Aragonit z. B., bei welchem übrigens die Differenzen nicht sehr

⁴⁾ Denkt man sich in einem negativen zweiaxigen Krystall den durch die spitze Bisectrix (= a) halbirten Axenwinkel immer kleiner und zuletzt gleich Null werdend, so fallen die optischen Axen mit a zusammen und es ergibt sich die Beschaffenheit eines negativen einaxigen Krystalls, in welchem die einzige optische Axe abermals die Axe (a) der grössten Elasticität ist und b alsdann = c wird. Dieselbe Vorstellung geleitet von einem positiven zweiaxigen Krystall auf einen positiven einaxigen, dessen Hauptaxe zugleich die Axe der kleineren Elasticität c ist. Die optisch-einaxigen (tetragonalen und hexagonalen) Krystalle stellen also gewissermaassen die Specialfälle der optisch-zweiaxigen dar, dass entweder a = b (Charakter +) oder c = b (Charakter -) ist.

erheblich sind, beträgt der wirkliche Winkel der optischen Axen für: roth 48° 10′, gelb 48° 12′, grün 48° 18′, blau 48° 24′; beim Kryolith der scheinbare Winkel derselben in Luft für: roth 58° 50′, gelb 59° 24′, blau 60° 10′.

Da der Winkel der optischen Axen in verschiedenen Varietäten einer und derselben optisch-zweiaxigen Substanz bei derselben Lichtart sehr verschieden sein kann, wie solches z. B. für den Topas und den Glimmer in sehr auffallender Weise der Fall ist. so lässt er sich auch nicht mit Sicherheit als ein Merkmal zur Unterscheidung benutzen. Ja, nach Mitscherlich's Beobachtungen ändert er sich sogar mit der Temperatur, z. B. beim Gyps, dessen optische Axen bei der Erhitzung auf 70° zu einer einzigen zusammenfallen und bei gesteigerter Temperatur in einer rechtwinkelig zur ersteren gelegenen Ebene wieder auseinandergehen. Im Adular vom St. Gotthard verkleinert sich der Axenwinkel bei der Erwärmung, wird hierauf Null und bei 200° Temperatur haben die wieder auseinandergegangenen Axen eine zu deren anfänglicher Ebene senkrechte Lage angenommen; bei der Abkühlung kehrt Alles wieder in rückläufiger Reihenfolge zum ursprünglichen Zustand zurück; nach einer bis zur Rothgluth fortgesetzten Erhitzung bleibt aber die erfolgte Veränderung bei der Erkaltung permanent. Auch hat Des-Cloizeaux gezeigt, dass ein und derselbe Orthoklaskrystall bei derselben Temperatur, in verschiedenen seiner Spaltungslamellen, ganz ausserordentliche Verschiedenheiten des Neigungswinkels der optischen Axen erkennen lässt. — Ebenso ist in gewissen optischzweiaxigen Krystallen die Lage der optischen Axen-Ebene nicht immer constant; vielmehr schwankt sie bisweilen zwischen zwei auf einander rechtwinkeligen Richtungen; ja es kommt sogar vor, dass die Axen der verschiedenen Farben in zwei verschiedenen, jedoch auf einander rechtwinkeligen Ebenen liegen, wie dies z. B. am Orthoklas, Stilbit, Prehnit, Gyps und anderen Mineralien beobachtet wird. -- Die Familie der Glimmer bietet sogar scheinbare Uebergänge zwischen optisch - einaxigen und zweiaxigen Krystallen dar; theoretisch lassen sich ja auch die ersteren als optisch-zweiaxig mit unendlich kleinem Axenwinkel betrachten.

Im rhombischen System fallen die drei ungleichwerthigen rechtwinkeligen optischen Elasticitätsaxen a > b > c ihrer Richtung nach für alle Farben und Temperaturen mit den krystallographischen zusammen, ohne dass jedoch bei der hergebrachten willkürlichen Aufstellung der Krystalle auch die längste Krystallaxe mit der grössten Elasticitätsaxe coincidirte, oder a der Brachydiagonale (a), b der Makrodiagonale (b), c der Verticalaxe (c) entspräche. So ist z. B. im Olivin (wo die optischen Axen in der Basis liegen, und die Brachydiagonale deren spitzen Winkel von 87° 46' halbirt) a = b, b = c, c = a. Die kleinste und grösste Elasticitätsaxe halbiren die Winkel der optischen Axen, zwei der krystallographischen Axen sind also hier die Mittellinien, und die Ebene der optischen Axen ist stets parallel einem der drei krystallographischen Hauptschnitte (Pinakoide) — alles entsprechend den Symmetrieverhältnissen dieses Systems. Die Dispersion der optischen Axen findet dergestalt statt, dass dieselben für alle Strahlen genau symmetrisch zur Bisectrix liegen; eine Dispersion (veränderliche Lage) der Elasticitätsaxen kann hier nicht eintreten, da sie zugleich krystallographische Axen sind.

Im rhombischen System können daher folgende Fälle vorkommen:

Optische Axenebene parallel OP; alsdann $\begin{cases} \text{entweder } a = a, b = c \\ \text{oder } a = c, b = a \end{cases} c = b$ Optische Axenebene par. $\infty \overline{P}\infty$; alsdann $\begin{cases} \text{entweder } c = a, b = c \\ \text{oder } c = c, b = a \end{cases} a = b$ Optische Axenebene par. $\infty \overline{P}\infty$; alsdann $\begin{cases} \text{entweder } c = a, a = c \\ \text{oder } c = c, a = a \end{cases} b = b$

Im monoklinen System fällt nur noch die Orthodiagionale (die auch krystallographisch bevorzugte einzige Axe der Symmetrie) mit einer der optischen Elasticitätsaxen zusammen, die beiden anderen stehen zu den krystallographischen Axen nicht mehr in einer gesetzmässigen Beziehung und verändern in der zur Orthodiagonale senkrecht stehenden Ebene ihre Lage mit der Farbe des Lichtes und der Temperatur (Dispersion der Elasticitätsaxen). Die Ebene der optischen Axen ist hier entweder parallel oder rechtwinkelig mit dem klinodiagonalen Hauptschnitt (der Symmetrie-Ebene). Daraus ergeben sich folgende Fälle:

- 1) Die Ebene der optischen Axen liegt in dem klinodiagonalen Hauptschnitt, welcher demzufolge auch die spitze und stumpfe Bisectrix, die Axe der kleinsten und grössten Elasticität enthält, während die Orthodiagonale b die Axe der mittleren Elasticität b darstellt und optische Normale ist. Die Lage der optischen Axen und deren Bisectricen gegen die krystallographische Verticalaxe und Klinodiagonale ist nicht auf ein allgemeines Gesetz zurückzuführen, sondern lässt sich jedesmal nur durch das Experiment feststellen (Gyps, Diopsid, Epidot).
- 2) Die Ebene der optischen Axen steht senkrecht auf dem klinodiagonalen Hauptschnitt. Dabei geht entweder
 - a) die spitze Bisectrix parallel der Orthodiagonale; die stumpfe Bisectrix und die optische Normale fallen in die Symmetrie-Ebene (Borax, Heulandit); oder es steht
 - b) die spitze Bisectrix senkrecht auf der Orthodiagonale, während die stumpfe mit der letzteren zusammenfällt (Orthoklas).

Die Orthodiagonale fungirt also entweder als optische Normale (Fall 1), oder als spitze Bisectrix (Fall 2a), oder als stumpfe Bisectrix (Fall 2b); eine andere Orientirung ist nicht möglich.

Für die Krystalle des triklinen Systems, in welchen man auch drei senkrechte Elasticitätsaxen annimmt, lässt sich im Allgemeinen gar keine bestimmte Relation zwischen der Lage der Axenebene und den Elementen des krystallographischen Axensystems aufstellen, weshalb denn in jedem concreten Falle die Auffindung der Axenebene, der optischen Axen und ihrer Mittellinien durch Experimente versucht werden muss. Die optischen Elasticitätsaxen haben hier sämmtlich für jede Farbe und für jede Temperatur eine etwas andere Lage.

Anm. Wenn auch, wie sich aus dem Vorhergehenden ergibt, die optischen Eigenschaften eines Krystalls denselben Grad der Symmetrie zeigen, wie seine äussere geometrische Form, so ist es doch noch völlig räthselhaft, in welcher engeren Verbindung die geometrischen Constanten eines Krystalls mit der relativen Grösse der optischen Elasticitätsaxen stehen.

Davon, dass an mehren Mineralien, welche sich ihrer Krystallform nach optischeinaxig verhalten sollten, dennoch Erscheinungen nachgewiesen worden sind, wie sie eigentlich nur in optisch-zweiaxigen Krystallen zu erwarten sein würden, wird später die Rede sein (§ 125).

Des-Cloizeaux untersuchte (Comptes rendus, T. 62, 1866. 988) den Einfluss hoher Temperaturen auf die optischen Eigenschaften doppeltbrechender Krystalle, und gelangte dabei wesentlich auf folgende Resultate:

1) Eine Erwärmung von 10 bis 190°C. scheint ohne Einfluss auf die optisch-einaxigen Krystalle zu sein;

- 2) in den Krystallen des rhombischen Systems ändert sich dabei der Winkel der optischen Axen, bald mehr, bald weniger;
- 3) in den Krystallen des monoklinen Systems ändert sich nicht nur der Winkel der optischen Axen, sondern auch meist die Ebene, in welcher sie liegen, dafern sie nicht die Symmetrie-Ebene, oder das Klinopinakoid ist;
- 4) in den Krystallen des triklinen Systems geben sich kaum bemerkbare Aenderungen in der Lage der Axen zu erkennen.
- § 145. Polarisation des Lichtes. Der gesetzmässige Zusammenhang zwischen den Erscheinungen der Doppelbrechung und den drei Gruppen von Krystallsystemen würde in solchen Fällen, da die letzteren nicht unmittelbar bestimmt werden können, eine mittelbare Bestimmung derselben durch die Verhältnisse der Lichtbrechung zulassen. Da jedoch eine directe Ermittelung der Doppelbrechung meistens mit eigenthümlichen Schwierigkeiten verbunden ist, so müssen wir zu den Erscheinungen der Lichtpolarisation unsere Zuflucht nehmen, welche mit den Verhältnissen der Lichtbrechung auf das Innigste verknüpft sind.

Unter der Polarisation des Lichtes versteht man eine eigenthumliche Modification desselben, vermöge welcher seine fernere Reflexions- oder Transmissionsfähigkeit nach gewissen Seiten hin theilweise oder gänzlich aufgehoben wird. In einem polarisirten Strahl finden die Aetherschwingungen nur in einer einzigen, zu seiner Fortpflanzungsrichtung senkrechten Ebene statt, während ein nicht polarisirter gewöhnlicher sich nach allen Seiten rings um seine Gangrichtung gleichartig verhält.

Man kann das Licht sowohl durch Reflexion als auch durch Transmission polarisiren. Lässt man z. B. einen Lichtstrahl auf einen an seiner Rückseite geschwärzten Glasspiegel unter dem Einfallswinkel von $54\frac{10}{2}$ auffallen, so zeigt er sich nach der Reflexion mehr oder weniger vollkommen polarisirt. Er hat nämlich seine fernere Reflexionsfähigkeit total verloren, sobald man ihn mit einem zweiten Spiegel (dem Prüfungsspiegel) unter demselben Einfallswinkel dergestalt auffängt, dass die Reflexionsebenen beider Spiegel auf einander rechtwinkelig sind. Dagegen findet noch eine vollständige Reflexion statt, wenn beide Reflexionsebenen einander parallel sind; sowie eine partielle Reflexion, wenn beide Ebenen irgend einen Winkel bilden, der zwischen 0° und 90° liegt.

Unter dem Polarisationswinkel einer reflectirenden Substanz versteht man denjenigen Einfallswinkel des Lichtes, bei welchem die Polarisation desselben möglichst vollkommen erfolgt; so ist also $54\frac{10}{2}$ der Polarisationwinkel für gewöhnliches Spiegelglas; für andere Substanzen hat er andere Werthe. — Brewster fand, dass derjenige Einfallswinkel der Polarisationswinkel (p) ist, bei welchem der reflectirte Strahl auf dem gebrochenen senkrecht steht; tang p = dem Brechungsquotienten.

Man nennt die Reflexions-Ebenen beider Spiegel auch die Polarisations-Ebenen derselben, und sagt, das Licht, welches vom ersten Spiegel reflectirt wird, sei nach der Richtung der Reflexions-Ebene desselben polarisirt, oder habe seine Polarisationsrichtung nach dieser Ebene. Demgemäss lässt sich die Thatsache des Fundamentalversuchs auch allgemein so darstellen: wenn ein durch Reflexion polarisirter Lichtstrahl eine zweite polarisirende Spiegelfläche trifft, so wird er im Maximum oder Minimum der Intensität reflectirt, je nachdem die beiden Polarisations-Ebenen parallel oder rechtwinkelig sind. — Ueberhaupt

aber lässt sich der polarisirte Zustand eines Lichtstrahls daran erkennen, dass man ihn mit einem Prüfungsspiegel unter dem Einfallswinkel von 544° auffängt, und darauf Acht gibt, ob er bei einer einmaligen Umdrehung des Spiegels zwei Mal ein Maximum und zwei Mal ein Minimum der Reflexion zeigt. Bei jedem Maximum der Reflexion gibt die Reflexions-Ebene des Prüfungsspiegels die Lage der Polarisations-Ebene an.

Der erste Spiegel, welcher das Licht polarisirt, wird deshalb auch der Polarisator, der zweite Spiegel, mit welchem man das polarisirte Licht untersucht, der Analysator genannt. Dieselben Benennungen braucht man auch für andere Körper, deren man sich einestheils zur Polarisation, anderntheils zur Prüfung oder Analyse des Lichtes bedient.

Das Licht kann aber auch durch Transmission oder Brechung polarisirt werden. Lässt man z. B. auf ein System von parallelen Glasplatten einen Lichtstrahl unter $54\frac{1}{4}$ ° einfallen, so wird sich nicht nur, wie eben gezeigt, der reflectirte Strahl, sondern auch der transmittirte Strahl polarisirt erweisen. Allein die Polarisations-Richtung beider Strahlen ist wesentlich verschieden, indem der reflectirte Strahl nach einer Parallel-Ebene, der transmittirte Strahl dagegen nach einer Normal-Ebene der Einfalls-Ebene polarisirt ist; man sagt daher, dass beide Lichtstrahlen auf einander rechtwinkelig polarisirt sind.

Endlich ist auch eine jede Doppelbrechung des Lichtes zugleich mit einer Polarisation desselben verbunden, indem beide Strahlen, sowohl O als E, jedoch beide auf einander rechtwinkelig, und zwar O nach einer Parallel-Ebene, E nach einer Normal-Ebene des optischen Hauptschnitts der Eintrittsfläche polarisirt sind. Der ordentliche Strahl schwingt also senkrecht zum Hauptschnitt, der ausserordentliche parallel zu demselben oder in demselben. — Wenn jedoch ein Lichtstrahl den Krystall in der Richtung einer optischen Axe durchläuft, so verschwindet zugleich mit der Doppelbrechung auch die Polarisation des Lichtes, und der Strahl verhält sich wie gewöhnliches (nicht polarisirtes) Licht.

Die beiden Strahlen O und E eines doppeltbrechenden Krystalls verhalten sich also auf ähnliche Weise zu einander, wie der reflectirte und der transmittirte Strahl der Glasplattensäule.

Turmalinplatten, welche der Hauptaxe parallel geschliffen worden sind, erlangen bei einem gewissen Grade der Verdickung die Eigenschaft, einen rechtwinkelig durch sie hindurchgeführten Lichtstrahl nur als einfachen Strahl zu transmittiren, welcher jedoch polarisirt, und zwar als Strahl E nach einer der Basis OR parallelen Richtung polarisirt ist 1). Man kann also auch statt des Prüfungsspiegels eine solche Turmalinplatte anwenden; oder man kann bei de Spiegel durch zwei Turmalinplatten ersetzen, welche das Licht im Maximum oder Minimum der In-

⁴⁾ Der hexagonale (rhomboëdrische) Turmalin besitzt nämlich Doppelbrechung, und würde daher eigentlich in solchen Lamellen zwei Strahlen O und E liefern; es ist jedoch eine Eigenthümlichkeit dieses Minerals, dass diese Lamellen bei einer gewissen Dicke den Strahl O absorbiren und nur noch den Strahl E durchlassen, welcher nach OR polarisirt ist. Der Turmalin lässt also nur solche Schwingungen im Maximum durch, welche parallel seiner Hauptaxe gerichtet sind. Statt der Turmalinplatten kann man sich auch nach Herapath und Haidinger zweier Krystalle des schwefelsauren Iodchinins (Herapathit) bedienen. Kenngott fand, dass zwei durchsichtige Epidotlamellen sich ebenso wie zwei Turmalinplatten benutzen lassen.

tensität transmittiren werden, je nachdem sie mit parallelen oder mit rechtwinkeligen Hauptaxen über einander gelegt worden sind. Zwei in drehbare Ringe gefasste Turmalinplatten werden gewöhnlich an den Armen eines scheerenahnlich gebogenen Messinghrahts befestigt, den man dann die Turmalinzange nennt. Noch vorzüglicher wegen ihrer Farblosigkeit und Durchsichtigkeit sind die aus zwei eigenthümlich geschliffenen, mit Canadabalsam zusammengekitteten Kalkspathstücken hergestellten Nicol'schen Prismen (Nicols), welche gleichfalls nur den Strahl E, jedoch im vollkommen polarisirten Zustand, hindurchlassen, während Oan der Balsamschicht durch Totalreflexion entfernt wird. Gehen die optischen Hauptschnitte zweier hinter einander befindlicher Nicols parallel, so ist das Gesichtsfeld hell, denn der aus dem ersten Nicol austretende polarisirte Strahl E, welcher parallel der Hauptaxe schwingt, kann diese Schwingung ungestört auch in dem zweiten Nicol fortsetzen; stehen die Hauptschnitte der Nicols aber senkrecht (gekreuzt), so erscheint das Gesichtsfeld dunkel, weil der aus dem ersten Nicol austretende polarisirte Strahl jetzt in den zweiten mit einer solchen Schwingung gelangt, wie sie dessen ordentlichem Strahl entspricht, weshalb er hier seitlich reflectirt und an der Balsamschicht vernichtet wird; je kleiner der Winkel der beiden Hauptschnitte ist, desto heller, je mehr er sich 90° nähert, desto dunkler erscheint das Gesichtsfeld.

Man kann sich daher Polarisations-Apparate auf sehr verschiedene Weise zusammenstellen, je nachdem man einen Spiegel, eine Turmalinplatte, oder ein Nicol'sches Prisma entweder als Polarisator, oder als Analysator anwendet.

Mit einem Mikroskop wird eine Polarisationseinrichtung in der Weise verbunden, dass der polarisirende Nicol in fixer Stellung in den Schlitten eingeschoben wird, welcher sich unter dem das Object tragenden Tischchen befindet, während man den analysirenden, mit einer Gradeintheilung versehenen Nicol (entweder mit dem Ocular verbindet, oder) auf das Ocular oben aufsetzt. In diesem Falle gelangt das gewöhnliche, am Spiegel reflectirte Tageslicht als schmales und daher fast paralleles Lichtbündel durch den Polarisator in die Mineralplatte, welche also im parallelen polarisirten Licht untersucht wird.

Um nun anderseits sowohl die Untersuchung im convergenten Licht, im Lichtkegel vornehmen zu können, als auch ein grösseres Gesichtsfeld zu erhalten, bedient man sich der sog. Polarisationsmikroskope. Man hat verschiedene Constructionen derselben ausgeführt, welche aber im Wesentlichen auf Folgendes hinauslaufen: Am Fusse eines verticalen Stativs befindet sich als Polarisator entweder eine Spiegelcombination, oder ein Glasplattensatz, eine Turmalinplatte oder ein Nicol, wobei die drei letzteren ihr Licht durch einen Erleuchtungsspiegel beziehen. Die parallelen polarisirten Strahlen werden in einem darauf folgenden Linsensatz stark convergent gemacht und durchsetzen so das darüber befindliche Untersuchungsobject, aus welchem sie divergent austreten. Nun passiren sie ein weiter nach oben angebrachtes zweites Linsensystem, welches sie wieder schwächer convergent macht, und welches mit dem unteren ein möglichst grosses Gesichtsfeld (übrigens keine sehr bedeutende Vergrösserung) gewährt. Als Analysator, der wie die beiden Linsensätze an dem Stativ verschiebbar ist, dient oben ein drehbarer

Nicol, dessen Polarisations-Ebene alle Stellungen zu derjenigen des Polarisators annehmen kann.

Solche sog. Polarisationsmikroskope (wohl zu unterscheiden von dem mit Polarisationsvorrichtung versehenen eigentlichen Mikroskop) sind namentlich von Amici und Nörremberg construirt worden und haben durch Des-Cloizeaux, Brezina und Groth mancherlei Verbesserungen und Vervollständigungen erfahren, sowie Nebeneinrichtungen erhalten 1). — Aeusserst zweckmässig ist der Apparat und sind die Beobachtungsmethoden, welche P. Groth in Annalen d. Phys. u. Ch. Bd. 144, S. 34 angegeben hat. Das Instrument (Universalapparat für krystallographisch-optische Untersuchungen, Preis 570 Mark), welches der Mechaniker R. Fuess in Berlin liefert, dient zugleich als Polarisationsapparat und als Stauroskop, sowie zur Messung des Winkels der optischen Axen in Luft und Oel, zur Bestimmung der Brechungsexponenten und des Charakters der Doppelbrechung, der Dispersion der optischen Axen und Mittellinien, zur Ermittelung des Drehungsvermögens circularpolarisirender Substanzen, sowie als Goniometer; vgl. auch dessen Physikal. Krystallographie, 1876 S. 472. Ueber einige Modificationen desselben und über eine neue Stauroskopvorrichtung vgl. Calderon in Z. f. Kr. II. 4877. 68. — Becke beschrieb in Tschermak's Min. u. petr. Mitth. 1879. 430 einen neuen Polarisationsapparat von E. Schneider in Wien, welcher dadurch, dass die beiden mittleren planconvexen Linsen des gewöhnlichen Nörremberg'schen Apparats zu einer Kugel zusammengeschoben sind, und sammt dem Präparat gedreht werden können, sowohl ein grosses Gesichtsfeld als auch den Vortheil gewährt, dass das Präparat in verschiedener Richtung durchblickt und der Austritt der selbst einen sehr stumpfen Winkel bildenden optischen Axen (vgl. S. 172) noch wahrgenommen werden kann.

§ 116. Unterschied von einfach- und doppeltbrechenden dünnen Mineralblättehen im parallelen polarisirten Licht. Zu diesen Untersuchungen dient das im vorigen Paragraph erwähnte, mit Polarisationsvorzichtung versehene Mikroskop, an welchem sich ein graduirter, mit Nonius versehener, horizontal drehbarer Tisch befindet, um dem Object eine verschiedene Lage gegen die Polarisationsebene ertheilen zu können.

Wird nun ein dünnes Blättchen eines einfach brechenden Minerals (regulären Krystalls oder amorphen Körpers) auf den Objecttisch zwischen beide Nicols gebracht, deren Hauptschnitte oder Polarisations-Ebenen gekreuzt sind, so wird an der dadurch hervorgebrachten Dunkelheit des Gesichtsfeldes nichts geändert, da jene isotrope Substanz die Schwingungsrichtung des durchgehenden Lichtes nicht alterirt. Da die Aether-Elasticität darin nach allen Directionen hin gleich ist, so wird auch dadurch, dass man dasselbe Blättchen um seine eigene Axe dreht, oder dadurch, dass man eine von dem Mineral in anderer Richtung gewonnene Lamelle unterschiebt, keinerlei Veränderung eintreten. Wenn umgekehrt durch die parallele Stellung beider Nicolhauptschnitte das Gesichtsfeld hell erscheint, so wird das zwischengeschobene Blättchen keine andere Farbe aufweisen, als es auch im gewöhnlichen Licht besass.

Genau so wie einfachbrechende Lamellen verhalten sich zwischen gekreuzten (und parallelen) Nicols diejenigen von doppeltbrechenden einaxigen Substanzen, welche senkrecht zu einer optischen Axe geschnitten sind; da der

⁴⁾ Weil das in Rede stehende Instrument mit convergentem Licht gar kein eigentliches Mikroskop ist, hat *Tschermak* vorgeschlagen, dasselbe kurzweg Polarisationsinstrument zu nennen und den Namen Polarisationsmikroskop auf das mit Polarisationsvorrichtung ausgestattete wirkliche Mikroskop zu übertragen. Ein »Polarisationsinstrument« ist allerdings auch schon jedes Paar von Spiegeln, von Nicols oder Turmalinplatten.

durchfallende Strahl hier keine Doppelbrechung erleidet und somit nicht zwei Strahlen in ihnen zur Interferenz gelangen können, so erscheinen sie bei gekreuzten Nicols dunkel und bleiben dunkel bei einer vollen Horizontaldrehung um die eigene Axe.

Da im tetragonalen und hexagonalen System die Basis die einzige Form ist, welche nur aus einem parallelen Flächenpaar besteht, welcher also auch eine einzelne Spaltungsfläche allein entsprechen kann, so muss jede von einem optisch - einaxigen Krystall durch Spaltung erhaltene Lamelle ihre optische Axe senkrecht stehen haben und sich daher wie angegeben zwischen gekreuzten Nicols verhalten.

Dünne Schnitte senkrecht gegen eine optische Axe eines zweiaxigen Minerals erscheinen zwischen gekreuzten Nicols bei totaler Horizontaldrehung aber nicht stets gleich dunkel, sondern im Gegentheil, und zwar in Folge der sog. inneren conischen Refraction stets gleich hell, ohne dass Interferenzfarben auftreten; die Intensität des Lichtes ist abhängig von der Dicke des Schliffes und der Stärke der Doppelbrechung; dicke Platten sind zwischen gekreuzten Nicols ebenso hell, wie zwischen parallelen!).

Wenn dagegen das doppeltbrechende Blättchen nicht senkrecht zu einer optischen Axe geschnitten ist, so zeigt es, mit Ausnahme gewisser besonderer Stellungen, sowohl zwischen gekreuzten als zwischen parallelen Nicols Farben-erscheinungen, chromatische Polarisation. Und zwar sind die Farben, welche ein solches Object bei gekreuzten Nicols trägt, die complementären von denjenigen, die es bei parallelen aufweist (Roth im Gegensatz zu Grün, Blau zu Gelb u. s. w.).

Diese Farbenerscheinungen ²) gründen sich auf die Interferenz der Lichtstrahlen, welche durch die Doppelbrechung in dem Blättchen entstanden ist. Sie sind abhängig ¹) von dem Brechungs-Exponenten der Substanz, weshalb gleichdicke Blättchen verschiedener Mineralien abweichende Farben ausweisen; ²) bei einer und derselben Substanz von der Lage des Schnitts, weil bei doppeltbrechenden Körpern die Aether-Elasticität nach verschiedenen Richtungen hin differirt; ³) selbst bei gleicher Lage des Schnitts und gleicher Substanz noch von der Dicke des Blättchens.

Wenn eine durch Spaltung erhaltene Lamelle einem rhombisch oder klinoëdrisch krystallisirten Mineral angehört, so entspricht ihre Spaltungsfläche in der Regel entweder der Basis oder einem der beiden verticalen Hauptschnitte; die beiden optischen Axen werden daher entweder in der Ebene der Lamelle selbst, oder in irgend einer anderen Ebene liegen, welche auf derselben rechtwinkelig oder geneigt ist, aber keine der optischen Axen wird auf der Lamelle rechtwinkelig sein; die Lamelle muss daher in den meisten Stellungen zwischen den Nicols Farben aufweisen. Unter Erwägung des oben Angeführten kann man daher sehr leicht erkennen, ob man es mit einer optisch-einaxigen oder optisch-zweiaxigen Lamelle zu thun hat, woraus sich dann rückwärts ein Schluss auf den allgemeinen Charakter des Krystallsystems machen lässt.

Ist das doppeltbrechende Blättchen nicht gleichmässig dick, sondern keilformig, so erscheint nicht eine einzige Farbe, sondern es folgen, der Dicke entsprechend, mehre Farben in Uebergängen auf einander. Von zwei Substanzen mit verschiedenem Maass der Doppelbrechung, welche in gleich dicken Blättchen vorliegen, gibt diejenige mit schwächerer Doppelbrechung die intensiveren Farben.

Bei allzugrosser Dünne der doppeltbrechenden Lamelle sind die Interferenzfarben mitunter nicht lebhaft genug, um erkannt zu werden. Wenn man alsdann ein

¹⁾ Hierauf wurde zuerst von Kalkowsky hingewiesen, Z. f. Kryst. IX. 1885. 486.

²⁾ Zur specielleren Erläuterung der Ursache dieser und folgender Erscheinungen muss auf die ausführlichen Lehrbücher der Physik oder der physikalischen Krystallographie verwiesen werden.

dünnes Glimmer- oder Gypsblättchen, welches für sich im polarisirten Licht gleichmässig und charakteristisch gefärbt erscheint, darüber deckt, so wird an den Stellen, wo die Lamelle darunter liegt, eine Veränderung dieser Farbe ersichtlich und damit die Doppelbrechung der Substanz selbst erwiesen sein. Eine isotrope Lamelle kann die Interferenzfarbe des Glimmerblättchens nicht ändern. Zu demselben Zweck schiebt man eine ca. 2 Mm. dicke planparallele und senkrecht auf die optische Axe geschliffene Quarzplatte in einen über der Objectivlinse angebrachten Schlitz des Tubus und erzeugt durch Drehung des oberen Nicols das sempfindliche Rotha des circularpolarisirenden Quarzes; selbst ein sehr schwach doppeltbrechendes Object bringt eine Veränderung dieser charakteristischen Farbe hervor.

Speciell wird ein doppeltbrechendes, nicht senkrecht auf die optische Axe geschnittenes Blättchen in allen den überwiegenden Fällen bei gekreuzten Nicols Farben zeigen, wenn es eine solche Lage hat, dass die Elasticitätsaxen in seiner Fläche irgend einen schiefen Winkel mit dem optischen Hauptschnitt des Polarisators bilden. Dreht man das Blättchen horizontal um seine Axe, so bleibt die Art der Farbe gleich, aber die Intensität derselben wechselt und ist dann am grössten, wenn die Elasticitätsaxen des Blättchens mit den optischen Hauptschnitten der Nicols einen Winkel von 45° bilden; dies tritt bei einer vollen Horizontaldrehung des Blättchens viermal ein.

Fällt dagegen irgend eine Elasticitätsaxe mit dem optischen Hauptschnitt des polarisirenden Nicols zusammen, so werden auch selbst solche doppeltbrechende Blättchen keine besonderen Interferenzfarben aufweisen, sondern bei parallelen Nicols nur hell oder eigenfarbig, bei gekreuzten nur dunkel erscheinen; denn ein schon polarisirter Strahl kann in dem Blättchen dann keine weitere Zerlegung erleiden und wird dasselbe unverändert durchlaufen, sobald seine Schwingungsebene (also der optische Hauptschnitt des Polarisators) parallel der Richtung der grössten oder kleinsten Elasticität der Fläche des Blättchens liegt, welche ja die Schwingungsrichtungen für die dasselbe durchlaufenden Strahlen sind; die durch das Blättchen ungestört durchgegangene Schwingung gelangt alsdann in den Analysator, in welchem sie vermöge der Kreuzstellung desselben ausgelöscht wird. Immer gibt diejenige Linie, in welcher eine Krystallfläche von dem dazu senkrechten Hauptschnitt getroffen wird, eine Auslöschungsrichtung an.

Durch diese so zwischen gekreuzten Nicols vorgenommene Einstellung des Blättchens auf Dunkel, durch die Aufsuchung der sog. Auslöschungsrichtung, ist es möglich, in optisch-einaxigen Blättchen dieser Art die Richtung der Hauptaxe, in optisch-zweiaxigen die Richtung zweier Elasticitätsaxen zu finden.

§ 117. Bunte Farbenringe im convergenten polarisirten Licht. Etwas dickere planparallele Platten von doppeltbrechenden Krystallen, welche bei den optisch-einaxigen senkrecht auf die Hauptaxe, bei den zweiaxigen senkrecht auf eine der Axen oder auf die Bisectrix geschnitten sind, offenbaren, namentlich wenn die Schwingungsebenen von Polarisator und Analysator gekreuzt sind, in der nahe an das Auge gebrachten Turmalinzange oder einem anderen Polarisations-Instrument, insbesondere gut in dem sog. Polarisations-Mikroskop (S. 166) im convergenten Licht sehr schöne bunte Farbenringe, was darin begründet ist, dass die aus der Lamelle austretenden Lichtstrahlen, im oberen Nicol auf eine Schwingungsebene reducirt, gegenseitig zur Interferenz gelangen. Die Art der an jedem

Punkte sichtbaren Farbe wird wesentlich von der Wegdifferenz der interferirenden Strahlen, und folglich von der Dicke der Lamelle und von der Richtung abhängen, in welcher die Strahlen durch sie hindurchgehen.

Bringt man nämlich, bei rechtwinkelig eingestellten Polarisations-Ebenen,



eine optisch-einaxige und normal auf die Hauptaxe gespaltene oder geschnittene Platte von geeigneter Dicke in den Polarisations-Apparat, so sieht man im gewöhnlichen weissen Licht im Analysator ein System kreisrunder, concentrischer, bunter Farbenringe, welches von einem schwarzen, schattigen Kreuz durchsetzt wird, wie es die beistehende Figur zeigt, in welcher die concentrischen Ringe als regenbogenähnlich farbige Curven vorgestellt

werden müssen, während das schwarze Kreuz zwar in der Mitte ganz dunkel und ziemlich scharf begrenzt, nach aussen aber allmählich immer weniger dunkel und gleichsam vertuscht erscheint.

Die Balken des Kreuzes sind den Schwingungsrichtungen des Polarisators und Analysators parallel. Dreht man die Platte in ihrer Ebene, so bleibt die Interferenz-



figur in ihrer Erscheinung ganz unverändert, da jene gekreuzten Richtungen dabei dieselben bleiben, und die Platte selbst senkrecht zur optischen Axe nach allen Richtungen gleiche Elasticität besitzt. - Dreht man aber den Analysator allmählich, bis die beiderseitigen Polarisations-Ebenen parallel geworden sind, so ändert sich die Phase des Bildes, indem das schwarze Kreuz verschwindet, und statt seiner ein weisses Kreuz erscheint, die farbigen Ringe aber die Complementärfarbe der vorherigen annehmen, etwa so, wie es die Figur zeigt.

Bei gleich dicken Platten verschiedener Substanzen hängt der Durchmesser der Ringe von der Stärke der Doppelbrechung ab: die Ringe werden desto enger, je bedeutender die Differenz zwischen ω und ε ist: der Kalkspath liefert viel engere Ringe als eine ebenso dicke Quarzplatte.

Je dünner die untersuchte Platte ist, desto weiter fallen übrigens die Ringe auseinander, und so kommt es, dass man bei einer gewissen Dünne nur noch den centralen Theil der Interferenzfigur sieht; die im vorhergehenden Paragraph besprochenen Polarisations-Erscheinungen dünner Blättchen doppeltbrechender Mineralien sind eben weiter nichts, als der innerste Theil der Interferenzfiguren.

Man nennt diese bunten Farbenringe wohl auch isochromatische Curven, weil jeder Ring in der Hauptsache immer dieselben Farben erkennen lässt. Betrachtet man die Ringe im homogenen Licht, z. B. durch ein rein roth gefärbtes Glas, so vermehrt sich ihre Anzahl sehr bedeutend, während sie zugleich dunkel oder anders gefärbt erscheinen.



Schneidet man von einem optisch-zweiaxigen Krystall eine planparallele Platte von geeigneter Dicke senkrecht auf eine optische Axe, so erblickt man bei derselben Untersuchung zwischen gekreuztem Polarisator und Analysator ein System von elliptischen oder ovalen Farbenringen, welches von einem schwarzen schattigen Streifen durchsetzt wird, etwa so, wie es die beistehende Figur zeigt, in welcher die con-

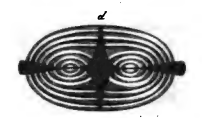
centrischen Ringe abermals buntfarbig zu denken sind, während der schwarze

Streisen, welcher in der Axen-Ebene liegt, zwar in der Mitte schmal und scharf begrenzt erscheint, nach aussen aber sich immer mehr verbreitert und vertuscht. Dieses Ringsystem bildet sich also um die eine der optischen Axen. Dreht man die Platte in der Horizontal-Ebene, so dreht sich auch der Streisen, aber in umgekehrter Richtung. Bei parallelen Schwingungsrichtungen des Polarisators und Analysators andert sich die Erscheinung wie im vorhergehenden Falle.

In dem Norremberg'schen Polarisations-Mikroskop (S. 166) ermöglicht es die Grösse des Gesichtsfeldes, dass man in solchen optisch-zweiaxigen Platten, deren Axen-Ebene rechtwinkelig auf ihnen steht, die um beide Axen gebildeten Ringsysteme zugleich beobachten kann, selbst wenn der Winkel der optischen Axen einen recht grossen Werth hat.

Wird also eine solche senkrecht auf die Bisectrix geschnittene oder gespaltene Platte (z. B. von optisch-zweiaxigem Glimmer) zwischen beide Linsensysteme so eingelegt, dass ihre Axen-Ebene der Polarisations-Ebene entweder des Polarisators

oder des Analysators parallel ist, so erblickt man ein Bild, wie es etwa der nebenstehende Holzschnitt zeigt. Beide Ringsysteme, deren Mittelpunkte den optischen Axen entsprechen, erscheinen mit symmetrischer Figur und Lage¹) neben einander zugleich, umgeben von lemniscatischen Farbenringen, und getrennt durch einen dunkeln Zwischenraum, wäh-



rend sich der schattige Streisen in der Mitte beider Systeme schmal und schaff begrenzt zeigt, weiter hinaus aber verbreitert und vertuscht. Es ist also auch hier gewissermaassen ein schwarzes Kreuz vorhanden, wie in den optisch-einaxigen Krystallen, jedoch mit dem Unterschied, dass zwei Arme desselben sehr breit und kurz erscheinen, während die beiden anderen Arme sehr schmal beginnen und sich erst weiterhin ausbreiten. Das Kreuz ist also, wenn auch symmetrisch, so doch nicht regelmässig, wie in den einaxigen Krystallen.

Ist der Winkel der optischen Axen sehr klein, wie z. B. beim Glauberit, so nähert sich bei dieser Stellung die Interferenzfigur dem Bilde, welches ein optisch-einaxiger Krystall liefert.

Dreht man hierauf die Platte in ihrer eigenen Ebene so weit, bis ihre Axen-

Ebene mitten zwischen den Polarisations-Ebenen des Polarisators und Analysators zu liegen kommt, also mit jeder derselben den Winkel von 45° bildet, so verändert sich die Erscheinung, und man erblickt ein Bild von der beistehenden Figur, in welchem beide Ringsysteme nebst den Lemniscaten vollständig zu übersehen sind, und jedes derselben von einem

hyperbolischen schwarzen Streifen quer durchsetzt wird. Die Scheitel beider Hyperbeln erscheinen



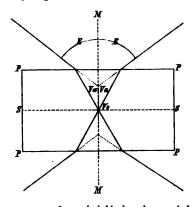
⁴⁾ Diese Symmetrie der Figur und Lage findet nur dann statt, wenn die beiden optischen Axen gleich geneigt gegen die Lamelle sind, wie dies in den Krystallen des rhombischen

schmal und scharf begrenzt in der Mitte der Ringsysteme, die Arme derselben nach aussen verbreitert und vertuscht.

Da nun die meisten optisch-zweiaxigen Lamellen, deren Axen-Ebene rechtwinkelig auf ihnen steht, diese gleichzeitige Wahrnehmung beider Ringsysteme gestatten, so gewährt das Nörremberg'sche Polarisations-Mikroskop ein vorzügliches Hülfsmittel zur Erkennung des optisch-zweiaxigen Charakters vieler Krystalle. Bei sehr kleinem Axenwinkel kann man auch schon mit der Turmalinzange beide Ringsysteme übersehen; bei grösserem Axenwinkel mag man sie wohl durch Hin- und Herwendung nach ein an der zur Anschauung bringen.

Fast gleichzeitig haben v. Lasauka, Bertrand und Klein Methoden angegeben, um das Mikroskop mit parallelem Licht in ein Polarisationsinstrument mit convergentem Licht zur Erzeugung der Interferenzbilder in Krystalldünnschliffen umzuwandeln (N. Jahrb. f. Min. 1878. 377; Bull soc. minér. 1878. 27; Nachr. d. Ges. d. W. in Göttingen 1878. 461). Zu diesem Behuf dient ein Condensor, bestehend aus zwei planconvexen Linsen, von denen die eine direct über dem Polarisator angeschraubt ist, die andere, in einer Fassung befindliche auf die erste aufgelegt wird. Bei dieser Untersuchung im convergenten Licht zwischen gekreuzten Nicols wird das Ocular entfernt, an Stelle desselben kann aber, zur Vergrösserung der Interferenzbilder, noch eine (sog. Bertrand'sche) Linse in den Tubus eingeschoben werden. Handelt es sich um die Prüfung sehr kleiner Krystalldurchschnitte in Gesteinsdünnschliffen, so wird zweckmässig zur Isolirung derselben eine Blende auf den Analysator gesetzt werden. Die Interferenzbilder im Mikroskop sind zwar von derselben Natur, nur nicht von derselben Deutlichkeit und Grösse wie diejenigen im Nörremberg'schen Instrument 1).

§ 148. Winkel der optischen Axen. Die Interferenzfiguren optisch-zweiaxiger Krystalle dienen auch zur Bestimmung des Winkels der optischen Axen. Der
dafür benutzte, sog. Axenwinkelapparat ist ein Instrument, welches wie ein
horizontal liegendes Nörremberg'sches Polarisationsmikroskop construirt ist, und ein
Fadenkreuz im Ocular besitzt, in welchem zuerst der Centralpunkt des einen, dann
derjenige des anderen Axenbildes auf den Kreuzpunkt eingestellt wird; die zu



untersuchende Platte steht mit einem Theilkreis in Verbindung, an welchem die zwischen beiden Einstellungen erfolgte Drehung abgelesen wird. Der hier erhaltene Werth ist aber nur der scheinbare Winkel der optischen Axen in Luft.

In der Platte P (s. beistehende Fig.), welche senkrecht auf die spitze Bisectrix M geschnitten ist, wird der wahre spitze Winkel, welchen die optischen Axen thatsächlich innerhalb des Krystallmediums mit einander bilden, nach dem Vorgang von Des-Cloizeaux mit 2Va bezeichnet, während der durch die stumpfe Bisectrix S halbirte

stumpfe wirkliche Axenwinkel 2Vo ist. Beim Austritt in die Lust wird indessen

Systems und in den jen igen Krystallen des monoklinen Systems der Fall ist, deren Axenebene dem klinodiagonalen Hauptschnitt nicht parallel ist.

⁴⁾ Die mikroskopischen Interferenzbilder sind sehr gut erläutert in *E. Hussak's* »Anleitung zum Bestimmen der gesteinbildenden Mineralien«, einer Schrift, welche überhaupt für das optische und mikroskopische Studium der Krystalle in hohem Grade empfehlenswerth ist.

jeder Lichtstrahl, welcher die Platte in der Richtung der optischen Axe passirt hat, von dem Einfallsloth *M* abgelenkt und bildet nun mit demselben den Winkel *E.* Daher ist 2*Ea* die Bezeichnung für den durch directe Messung an einer senkrecht auf die Bisectrix geschnittenen Platte erhaltenen scheinbaren Axenwinkel in Luft, welcher immer grösser ist als der wahre.

Der wahre Winkel der optischen Axen wird aus dem scheinbaren berechnet vermittels der Formel $\sin Va = \frac{4}{\beta} \sin Ea$, worin β den Brechungsquotient der Richtung der optischen Axen bedeutet.

Ist die scheinbare Divergenz der optischen Axen sehr gross, erreicht oder überschreitet Va den Winkel der totalen Reflexion, so fallen die Ringsysteme in der Lust ausserhalb des Gesichtsseldes, und dann muss man zu anderen Hülfsmitteln seine Zuflucht nehmen, wie z. B. die Lamelle in einem stärker brechenden Medium, wie in Oel (statt in Lust) untersuchen, welches die totale Reflexion an der Grenze zwischen Platte und Lust aushebt. Das Oel besindet sich in einem durchsichtigen Gesäss, welches in den Axenwinkelapparat eingeschaltet wird; die in ihm gemessenen Axenwinkel werden als Ha und Ho bezeichnet. In solchen Oelen können auch die Axenpunkte auf Platten wahrgenommen werden, welche senkrecht zur Halbirungslinie des stumpfen Winkels der wahren optischen Axen liegen.

Ist der Brechungsquotient n des Oels bekannt, so gilt die Formel

$$\sin Va = \frac{n}{\beta} \sin Ha;$$

kann man an zwei Platten aus demselben Individuum sowohl Ha als auch Ho bestimmen, so lässt sich ohne Kenntniss des Werthes von β der wahre Winkel der optischen Axen ermitteln nach der Formel

$$\tan Va = \frac{\sin Ha}{\sin Ho}.$$

Schon auf S. 164 wurde hervorgehoben, dass für verschiedene Farben die optischen Axenwinkel etwas verschiedenen Werth haben und es handelt sich daher bei ganz sorgfältigen Bestimmungen darum, diese Werthe für die einzelnen Farben zu gewinnen. Das dabei zur Verwendung kommende möglichst monochromatische Licht wird durch gefärbte Flammen geliefert; die Flamme eines Bunsen'schen Gasbrenners wird vermittels

Lithiumsalz (LiSO4) einfarbig roth

Natriumsalz (Kochsalz, Na Cl) einfarbig gelb

Thalliumsalz (TlSO4) einfarbig grun

Schwefelsaures Kupferoxyd-Ammoniak einfarbig blau gefärbt.

Ueber eine sehr zweckmässige Lampe für monochromatisches Licht s. Laspeyres, Zeitschr. f. Instrumentenkunde 1882. 97.

§ 449. Stauroskop und andere ähnliche Vorrichtungen. Im Jahre 1855 hat v. Kobell ein Instrument angegeben, welches er Stauroskop nannte, weil sein Gebrauch wesentlich auf der Beobachtung des schwarzen Kreuzes in einer Kalkspathlamelle (S. 470) beruht¹). Es dient (abgesehen von der Bestimmung des einfach- oder doppeltbrechenden Charakters und der Zahl der optischen Axen) namentlich zur Feststellung der Lage der Elasticitätsaxen oder Schwingungs-Ebenen und somit des Krystallsystems.

⁴⁾ Ann. d. Phys. u. Chem. Bd. 95, S. 820.

Das Stauroskop besteht wesentlich aus einem auf der Rückseite geschwärzten polarisirenden Glasspiegel, einem in einer Messinghülse drehbaren analysirenden Nicol und einer zwischen beiden in der Hülse befindlichen und festen Kalkspathplatte, welche senkrecht auf die optische Axe geschnitten ist. Wenn die Schwingungs-Ebenen von Spiegel und Nicol gekreuzt sind — dies ist der Fall, sobald die kurze Diagonale des Nicolquerschnitts aufrecht steht — so zeigt die Kalkspathplatte als Interferenzfigur das schwarze Kreuz mit den buntfarbigen concentrischen Ringen. Wird nun eine zu untersuchende Krystallplatte, in einer drehbaren Hülse befestigt, zwischen Spiegel und Kalkspath eingeschoben, so tritt die Kreuzerscheinung in dem Apparat nur dann ungestört hervor, sofern entweder in dem Object überhaupt keine Doppelbrechung erfolgt, oder sofern die Schwingungs-Ebenen, also die Elasticitätsaxen des Objects, parallel liegen den Schwingungs-Ebenen von Spiegel und Nicol; ist das letztere nicht der Fall, so muss man, damit das schwarze Kreuz erscheinen soll, das Object um einen bestimmten Winkel drehen, welcher an einem ausserhalb angebrachten graduirten Halbkreis ablesbar ist. — Als Polarisator wird auch vielfach ein Nicol benutzt.

Wenn nun die zu untersuchende Krystallplatte z. B. so in dem Apparat orientirt wurde, dass eine Kante derselben parallel geht der Polarisations-Ebene des Spiegels, und wenn in diesem Falle die Interferenzfigur gestört ist, so zeigt der Winkel, um welchen bis zur Wiederherstellung der letzteren das Object gedreht werden muss, an, wie gross die Neigung ist zwischen einer Hauptschwingungsrichtung (Elasticitätsaxe) im Krystall und der betreffenden Kante. Ist diese Kante einer krystallographischen Axe parallel, so lässt die Divergenz zwischen Elasticitätsaxe und Krystallaxe schliessen, dass das zweiaxige Object nicht dem rhombischen System angehören kann (in welchem ja die krystallographischen Axen mit denen der optischen Elasticität zusammenfallen), sondern entweder monoklin oder triklin ist. Specielleres über das Verhalten der Krystalle der verschiedenen Systeme im Stauroskop ist gelegentlich der folgenden allgemeinen Charakteristik derselben angeführt 1).

In der Regel wird die stauroskopische in einen Korkring gefasste Kalkspathplatte mit einem Mikroskop verbunden, indem man dieselbe auf das Ocular auflegt und den Analysator, in Kreuzstellung mit dem Polarisator, darüber stülpt²). Die Interferenzfigur des Kalkspaths tritt alsdann, nach Maassgabe des eben Angeführten, ungestört oder gestört durch den zu untersuchenden pelluciden Mineraldurchschnitt hervor.

Brezina ersetzte die stauroskopische senkrecht auf die Axe geschliffene Kalkspathplatte durch zwei übereinander gelegte nahezu senkrecht auf die Axe geschliffene Platten, deren Interferenzfigur überaus empfindlich ist, indem eine sehr geringe Divergenz zwischen der Elasticitätsaxe des Objects und dem optischen Hauptschnitt des Analysators eine bedeutende Verschiebung des Mittelbalkens hervorbringt. Ein anderer Ersatz für die gewöhnliche stauroskopische Calcitplatte ist die Calderon'sche Doppelplatte. Dieselbe besteht aus zwei Theilen von Kalkspathrhomboëdern, welche zu einem künstlichen Zwilling aneinandergekittet und zu einer planparallelen Platte geschliffen sind. Liegt die Trennungsnaht der beiden Individuen parallel dem Hauptschnitt des

⁴⁾ Vgl. noch: Laspeyres über Stauroskope und staurosk. Methoden, Z. f. Instrumentenk. 1882; ders. über eigenthümliche Anomalieen bei der staurosk. Messung, Z. f. Kryst. VI. 433; ferner VIII. 97. — Liebisch, Ableitung einer Correctionsformel bei staurosk. Messungen, ebendas, VII. 4882.

²⁾ Vgl. Rosenbusch im N. Jahrb. f. Min. 4876. 504. — Solche Mikroskope, welche mit allen Einrichtungen und optischen Apparaten versehen sind, die namentlich bei mikroskopisch-petrographischen Untersuchungen nothwendig werden, sind von Fuess in Berlin (Alte Jakobstrasse 408), von Hartnack in Potsdam (Waisenstr. 39) sowie von C. Reichert in Wien (VIII. Bennogasse 26) zu beziehen.

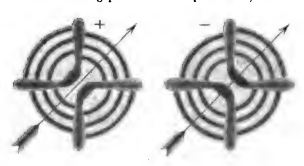
einen der gekreuzten Nicols, so bleiben beide Hälften in allen den Fällen, wenn sonst die Calcit-Interferenzfigur durch ein zwischengeschobenes Object ungestört hervortreten würde, gleich dunkel, so dass die Trennungslinie überhaupt nicht sichtbar ist. Bei allen übrigen Stellungen des Objects tritt unverzüglich eine — der Störung der Interferenzfigur entsprechende — Aenderung in der Beschattung der beiden Plattenhälften hervor, die eine wird dunkel, die andere hell, oder beide erscheinen gleich hell. — Auch die S. 169 erwähnte Quarzplatte kann zur Bestimmung der Schwingungsrichtungen benutzt werden, indem ihre Farbe nur unverändert bleibt über isotropen Schnitten oder doppeltbrechenden Schnitten, welche so gerichtet sind, dass eine ihrer Klasticitätsaxen mit einem Nicolhauptschnitt zusammenfällt. — Ueber die Doppelquarzplatte von Bertrand vgl. N. Jahrb. f. Min. 1884. I. 191.

Aus dem Vorstehenden ergibt sich, dass als optische Wirkungen eines Objects zwischen gekreuzten Nicols einander entsprechen: Einerseits Dunkelheit des Objects ohne weiteren Apparat, ungestörtes Hervortreten der Calcit - Interferenzfigur bei der stauroskopischen Platte, normales Auftreten der Interferenzfigur bei der Platte von Brezina, gleichmässige Dunkelheit der Platte von Calderon, Unverändertbleiben der Polarisationsfarbe einer Quarzplatte. Alle diese Erscheinungen treten hervor bei Schnitten, in denen überhaupt keine Doppelbrechung erfolgt, sowie bei solchen doppeltbrechenden, welche so gerichtet sind, dass eine ihrer Elasticitätsaxen mit einem Nicolhauptschnitt zusammenfällt. Anderseits sind unter einander gleichbedeutend: Chromatische Polarisation des Objects ohne weiteren Apparat, Störung der Calcit-Interferenzfigur, Verschiebung des Mittelbalkens in der Platte von Brezina, Aenderung in der Beschattung der Hälften in der Platte von Calderon, Aenderung der Polarisationsfarbe einer Quarzplatte. Diese Erscheinungen verweisen allemal darauf, dass das untersuchte Object überhaupt doppeltbrechend und ferner derart gelegen ist, dass keine seiner Elasticitätsaxen mit einem Nicolhauptschnitt zusammenfällt.

- § 420. Optische Charakteristik der regulären Krystalle und amorphen Mineralien. Lamellen von durchsichtigen regulären Krystallen, z.B. von Steinsalz, Flussspath, Zinkblende, Granat, üben auf das polarisirte Licht, wie angeführt, in der Regel gar keine Wirkung aus, weil sie nur einfache Lichtbrechung besitzen. Sie zeigen im Polarisationsapparat in keiner Lage Interferenzfarben, bleiben bei gekreuzten Nicols stets dunkel, stören niemals das schwarze Kreuz im Stauroskop u. s. w. Auf dieselbe Weise verhalten sich Lamellen durchsichtiger amorpher Mineralien. Ueber die anomale Erscheinung der Doppelbrechung bei regulären Krystallen s. § 425.
- § 121. Optische Charakteristik tetragonaler und hexagonaler Krystalle. Im Nörremberg'schen Polarisations-Apparat zeigen senkrecht auf die Hauptaxe geschliffene oder gespaltene Platten nach § 117 ein System von kreisrunden, farbigen Ringen nebst dem schwarzen Kreuz. Diese Erscheinung findet immer in völliger Regelmässigkeit statt, sobald die Platte nur ganz homogen, und, dafern sie durch Schleifung dargestellt wurde, vollkommen rechtwinkelig auf die Hauptaxe geschliffen ist. Ueber abnorme Erscheinungen in dieser Hinsicht vgl. § 125.

Um zu entscheiden, ob die Doppelbrechung einer einaxigen Lamelle positiv oder negativ ist, dazu empfiehlt sich besonders folgendes Verfahren. Man bringe

zwischen die zu prüfende Lamelle und das Objectiv des Polarisations-Mikroskops ein sehr dünnes Blatt von optisch-zweiaxigem Glimmer¹), so dass dessen (durch einen Pfeil markirte) Axen-Ebene die beiden Polarisations-Ebenen unter 45° schneidet. Durch Einschaltung dieses Glimmerblatts trennt sich das schwarze Kreuz der Interferenzfigur in zwei Hyperbeln, deren Scheiteltangenten der Axen-Ebene des Glimmerblatts entweder parallel sind, oder dieselbe rechtwinkelig durchschneiden. Im ersteren Falle hat die geprüfte Lamelle positive, im zweiten Falle negative Doppel-



brechung. Bei den positiven Krystallen steht also die Verbindungslinie zwischen den beiden, als graue Punkte erscheinenden Hyperbelscheiteln gekreuzt (+) auf der Axenebene des Glimmerblatts, bei den negativen sind beide Linien parallel (=). Bei den ersteren erscheinen auch die concentrischen Ringe der Interferenzfigur erweitert in denjenigen Qua-

dranten, durch welche die Trace der optischen Axenebene des Glimmers nicht gebt, bei den letzteren ist solches der Fall in den Quadranten, welche durch diese Trace halbirt werden ²).

Im Stauroskop bleibt das schwarze Kreuz des Kalkspaths dann unverändert, wenn die zu prüfende Lamelle senkrecht zur Hauptaxe geschnitten, oder wenn sie bei irgend einer anderen Schnittrichtung so eingefügt ist, dass ihre Hauptaxe dem optischen Hauptschnitt des Polarisators oder Analysators parallel geht. In allen anderen Fällen tritt Störung der Interferenzfigur ein.

Dunne Lamellen, welche man in dem mit Polarisationsvorrichtung versehenen Mikroskop untersucht, erscheinen, senkrecht auf die Hauptaxe geschnitten, zwischen gekreuzten Nicols dunkel, und verbleiben so auch bei Drehung in der Horizontalebene. Gehören sie Durchschnitten an, welche nicht senkrecht auf die Hauptaxe liegen, so werden sie bei gekreuzten und bei parallelen Nicols farbig; nur wenn die Hauptaxe mit dem optischen Hauptschnitt eines Nicols parallel geht, erweisen sie sich zwischen gekreuzten Nicols dunkel, zwischen parallelen hell, was bei einer vollen Horizontaldrehung viermal vorkommt.

Auf allen Prismenflächen beider Systeme erscheint demnach gerade (d. h. den Prismenkanten parallele) Auslöschung, die Flächen der Pyramiden zeigen die eine Auslöschung parallel zur horizontalen Kante, auf den Flächen der Rhomboëder verlaufen die Auslöschungsrichtungen parallel den Diagonalen.

Ob das unter dem Mikroskop untersuchte Mineral dem tetragonalen oder hexa-

⁴⁾ Die Dicke des Glimmerblatts darf höchstens so gross sein, wie die einer sogenannten Viertelundulationslamelle, d. h. einer von derjenigen Dicke, dass die beiden, durch dieselben gehenden Wellen einen Gangunterschied von ‡ Wellenlänge über eine beliebige Anzahl ganzer Wellenlängen erhalten.

²⁾ Man kann auch den Charakter der Doppelbrechung vermittels einer anderen basischen Platte bestimmen, deren Charakter in dieser Hinsicht bekannt ist. Wenn dieselben combinirt werden, und sich alsdann im convergenten polarisirten Licht die Ringe der Combination verengern und vermehren, so haben beide Platten (welche eben wie eine einzige verdickte wirken) dasselbe Zeichen; erweitern und vermindern sich aber dann die Ringe, wird also scheinbar eine Verdünnung der bekannten Platte hervorgebracht, so ist das Zeichen der Doppelbrechung für beide Platten entgegengesetzt.

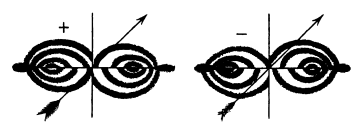
gonalen System angehört, das kann man leicht durch die Beobachtung ermitteln, obes — neben den davon herstammenden doppeltbrechenden Durchschnitten — quadratische oder hexagonale Schnitte sind, welche sich als einfachbrechend erweisen.

§ 122. Optische Charakteristik rhombischer Krystalle. Ist der Krystall spaltbar nach einem der zwei Pinakoide, welche rechtwinkelig auf der optischen Axen-Ebene stehen, so wird die Normale der Spaltungslamelle entweder mit der spitzen oder mit der stumpfen Bisectrix zusammenfallen, und so wird man im ersteren Falle die beiden Ringsysteme im convergenten Licht des Polarisations-Mikroskops deutlich erblicken, sobald der scheinbare (das heisst der in der Luft gemessene) Neigungswinkel der beiden optischen Axen (2E, im Gegensatz zu 2V, dem wahren Axenwinkel) nicht grösser ist, als 120°. Der Topas liefert dafür ein ausgezeichnetes Beispiel.

Ist aber der Krystall nur spaltbar nach demjenigen Pinakoid, welches der Axen-Ebene parallel liegt, so ist man meist genöthigt, zwei Platten zu schleifen, welche den beiden anderen Pinakoiden parallel sind, und von denen die eine, auf welcher die spitze Bisectrix senkrecht steht, die Beobachtung der beiden Ringsysteme jedenfalls gewährleistet. Nur wenn der Krystall nach einem dieser Pinakoide tafelartig ausgedehnt ist, wird man die Schleifung der entsprechenden Lamelle entbehren können. — Ist endlich der Krystall nach gar keinem der Pinakoide spaltbar oder tafelförmig ausgedehnt, so muss man drei Platten schleifen, welche den drei Pinakoiden parallel sind, und wird dann in derjenigen Platte, auf welcher die Axen-Ebene und die spitze Bisectrix normal sind, die beiden Ringsysteme beobachten können.

Um über den positiven oder negativen Charakter der Doppelbrechung (in Betreff der spitzen Bisectrix) zu entscheiden, dazu kann man, wenigstens in den jenigen Fällen, wo die Lamelle im Polarisations-Mikroskop bei de Systeme von Farbenringen zeigt, auf ähnliche Weise gelangen, wie bei den optisch-einaxigen Krystallen, indem man nämlich ein sehr dünnes Blatt von zweiaxigem Glimmer (Viertel-undulationsglimmerblatt) zwischen das Objectiv und die zu prüfende Lamelle so einschaltet, dass die Axen-Ebene des Glimmers mitten zwischen beiden Polarisations-Ebenen liegt. Das unregelmässige schwarze Kreuz zerfällt dann abermals in zwei (unregelmässige) hyperbolische Schweife, deren Scheiteltangenten parallel oder recht-

winkelig mit der Axen-Ebene des Glimmerblattes sind, je nachdem die Lamelle positive oder negative Doppelbrechungbesitzt. Bei der auch hier erfolgenden Stö-



rung der Interferenzfigur der Platte sind in den abwechselnden Quadranten die Ringe verengert oder erweitert. Wenn die durch die Richtung der Pfeile angedeutete optische Axenebene des Glimmers durch die Quadranten der verengerten Ringe geht, so ist die geprüfte Platte positiv; geht sie durch die Quadranten der erweiterten Ringe, so ist die Doppelbrechung negativ!).

⁴⁾ Zur Ermittelung der relativen Grösse der optischen Elasticität kann man auch einen Naumann-Zirkel, Mineralogie. 12. Auf. 42

Die für alle zweiaxigen Krystalle charakteristische Erscheinung, dass die optischen Axen für jede Lichtart oder Farbe eine etwas verschiedene Lage haben, die Dispersion der optischen Axen, wird bei Anwendung des gewöhnlichen weissen Lichtes und des Nörremberg'schen Polarisations-Apparats überhaupt an der besonderen Figur und Lage gewisser isochromatischer Farbenzonen erkannt, wobei zunächst die Farben roth und blau berücksichtigt zu werden pflegen.

In den Krystallen des rhombischen Systems offenbart sich die Dispersion der optischen Axen derart symmetrisch, dass die den verschiedenen Farben entsprechenden Axen in der gleichen Ebene liegen und mit der Bisectrix beiderseits gleiche Winkel bilden. Wenn nun die innersten Ringe der beiden elliptischen Ringsysteme (in Fig. d, S. 474) das Roth nach innen, das Blau nach aussen zeigen, oder wenn die Scheitel der beiden Hyperbeln (in Fig. e) auf der concaven Seite roth, auf der convexen Seite blau gesäumt erscheinen, so bilden die rothen Axen einen kleineren Winkel, als die blauen oder violetten Axen, was durch das Symbol $\varrho < v$ ausgedrückt wird. Wenn dagegen die Lage der rothen und der blauen Farbensäume die entgegengesetzte ist, so wird $\varrho > v$, oder so würde der Axenwinkel für die rothen Strahlen grösser sein, als für die blauen Strahlen.

Prüft man dünne, dem rhombischen System angehörige Durchschnitte in dem mit Nicols versehenen Mikroskop im parallelen polarisirten Licht, so werden dieselben, da die Elasticitätsaxen sämmtlich mit den krystallographischen zusammenfallen, jedesmal dann zwischen gekreuzten Nicols dunkel werden, sobald irgend eine der rechtwinkelig auf einander stossenden Umrisslinien, welche ja einer krystallographischen Axe parallel sind, mit einem Nicolhauptschnitt coincidirt. Diese gerade Auslöschung tritt bei einer vollen Horizontaldrehung viermal ein. In diesem Falle erscheint auch das schwarze Kreuz im Stauroskop unverändert. Recht selten ist es selbstredend, dass der Durchschnitt des rhombischen Minerals gerade genau senkrecht auf einer der optischen Axen steht, wobei er alsdann selbst bei einer vollen Drehung stets zwischen gekreuzten Nicols hell bleibt (vgl. S. 468). In allen übrigen Fällen, mit Ausnahme dieser beiden, erscheint der Durchschnitt zwischen gekreuzten und parallelen Nicols farbig und stört er die Interferenzfigur im Stauroskop.

Die Prismen- und die Pinakoidflächen zeigen also allemal gerade Auslöschung; der

Quarzkeil, an welchem eine Fläche parallel, und dessen Kante senkrecht zur optischen Axe ist, zu Hülfe nehmen. Die zu prüfende Platte wird bei gekreuzten Nicols in der Diagonalstellung (so dass ihre Hauptschnitte 45° mit den Nicolhauptschnitten bilden, und die Hyperbeln auftreten) in den Apparat gebracht. Wird nun zwischen den Analysator und die Platte der Quarzkeil einmal so, dass seine Hauptaxe parallel der optischen Axen-Ebene der Platte, das anderemal so, dass dieselbe senkrecht zu der letzteren geht, langsam eingeschoben, so tritt in dem einen oder anderen Falle eine Erweiterung der centralen Ringe ein. Erfolgt dieselbe in dem ersteren Falle—also wenn der Quarzkeil im Sinne der Verbindungslinie der beiden Hyperbelpole oder der stumpfen Bisectrix eingeführt wird—, so muss diese letztere das entgegengesetzte Zeichen haben, wie der positive Quarz, demnach negativ sein, während die spitze Bisectrix (auf welche die Angaben bezogen zu werden pflegen) die Richtung der kleinsten Elasticität und die Platte positiv ist. Erweitern sich dagegen die Ringe, wenn die Quarzkeil-Hauptaxe senkrecht zur Verbindungslinie der Hyperbelpole eingeschoben wird, so ist umgekehrt die spitze Bisectrix die Richtung der grössten Elasticität und die Platte negativ.— Im Allgemeinen gilt der Satz, dass in der Mitte des Gesichtsfeldes Interferenzcurven auftreten, wenn die Richtung der opfischen Axe des Quarzkeils parallel ist der Richtung der grösseren Elasticität der Platte.

Querschnitt eines rhombischen Prismas besitzt seine Auslöschung parallel der längeren und kürzeren Diagonale.

In den Fällen, wo zwischen gekreuzten Nicols der Durchschnitt dunkel wird, weist er zwischen parallelen seine Eigenfarbe oder Farblosigkeit auf.

§ 123. Optische Charakteristik der klinobasischen Krystalle. Für das monokline System war von der dreifach abweichenden Lage der optischen Axen-Ebene bereits S. 163 die Rede. Was die Dispersion betrifft, so liegen bei dem dort erwähnten Fall 1 (optische Axen-Ebene parallel dem klinodiagonalen Haupt-

schnitt) die optischen Axen für alle Farben zwar in derselben Ebene, aber die Bisectrix ist für jede Farbe eine andere, indem die Bisectricen längs der Richtung des Klinopinakoids zerstreut erscheinen (Geneigte Dispersion, Dispersion inclinée Des-Cloizeaux's). In dem Fall 2a ist die Axendispersion derart, dass die Axenebenen der verschiedenen Farben fächerförmig um die Bisectrix zerstreut sind (Gedrehte Dispersion, D. tournante oder croisée Des-Cl.). Im Fall 2b gehen zwar die Ebenen der optischen Axen für verschiedene Farben parallel der Orthodiagonale, aber diese Ebenen bilden verschiedene Winkel mit der Verticalaxe (Horizontale Dispersion, D. horizontale Des-Cl.). Zur schematischen Erläuterung mögen die beistehenden Figuren dienen. Im ersten und im letzten Falle ist das Interferenzbild noch symmetrisch nach einer Linie, was im zweiten nicht mehr stattfindet.

Besitzt der monokline Krystall, dessen optische Axen-Ebene parallel dem klinodiagonalen Hauptschnitt geht, eine deutliche klinodiagonale Spaltbarkeit, so lässt sich in einer Spaltungslamelle desselben die Lage der beiden Bisectricen leicht bestimmen. Man braucht nämlich die Lamelle nur im parallelen polarisirten Licht zwischen gekreuztem Polarisator und Analysator einmal in ihrer eigenen Ebene herumzudrehen und diejenigen beiden Richtungen zu bemerken, nach welchen sie das Maximum der Verdunkelung zeigt; diese beiden, auf einander rechtwinkeligen Richtungen sind es, in



welche die Bisectricen fallen, und man wird finden, dass solche keine symmetrische Lage zu der Verticalaxe und Klinodiagonale haben; woraus denn folgt, dass auch die optischen Axen unsymmetrisch gegen diese beiden krystallographischen Axen liegen. Eine Spaltungslamelle von Gyps lässt dies sehr gut erkennen. Schleift man aus einem dickeren Krystall zwei Lamellen, welche auf der einen und auf der anderen Bisectrix rechtwinkelig sind, so wird wenigstens die eine derselben im Polarisations-Mikroskop die beiden Ringsysteme beobachten lassen. — Hätte man gefunden, dass eine der beiden Bisectricen ungefähr rechtwinkelig auf der Fläche des Orthopinakoids, oder der Basis, oder eines Hemidomas ist, und besitzt der Krystall nach derselben Fläche entweder eine tafelförmige Gestalt oder eine zweite Spaltbarkeit, so wird man im Polarisations-Mikroskop entweder unmittelbar durch den Krystall, oder durch eine Spaltungslamelle beide Ringsysteme, jedoch mit unsymmetrischer Figur und Lage wahrnehmen. Dies zeigen z.B. manche durch das Orthopinakoid tafelförmige oder säulenförmige Diopsidkrystalle.

Besitzt der monokline Krystall im Fall 2a klinodiagonale Spaltbarkeit, oder ist

2ь

er tafelförmig nach dem Klinopinakoid, so sieht man durch eine Spaltungslamelle, oder auch unmittelbar durch den Krystall selbst, im Polarisations-Mikroskop meist beide Ringsysteme zugleich.

Da wo es sich um Durchschnitte klinobasischer Mineralien handelt, welche im parallelen polarisirten Licht untersucht werden, kann man dieselben im Gegensatz zu den rhombischen (S. 478) daran erkennen, dass bei der Horizontaldrehung des Durchschnitts dann Dunkelheit zwischen gekreuzten Nicols (im Stauroskop Herstellung des schwarzen Kalkspathkreuzes) eintritt, wenn irgend eine der Umrisslinien, welche einer krystallographischen Axe parallel geht, irgend einen schiefen Winkel mit einem Nicolhauptschnitt macht. Diese sog. schiefe Auslöschung ist ja der Beweis dafür, dass nicht mehr, wie im rhombischen System, alle Elasticitätsaxen mit den krystallographischen coincidiren.

Die Lage der Elasticitätsaxen im monoklinen System erfordert es nun aber, dass das Kreuz im Stauroskop ungestört erscheint (und zwischen gekreuzten Nicols Dunkelheit eintritt), sobald die Orthodiagonale mit einem Nicolhauptschnitt zusammenfällt. Die Orthodomen, das Orthopinakoid, die Basis bieten also hier gerade Auslöschung dar, der Querschnitt eines Prismas löscht wie im rhombischen System parallel den Diagonalen aus, auf dem Klinopinakoid erscheint allemal schiefe Auslöschung, ebenfalls auf Schnitten aus der Zone $0P:\infty R\infty$ und $\infty P\infty:\infty R\infty$.

Das Maass der Auslöschungsschiefe auf Schnitten genau parallel dem Klinopinakoid, d. h. die Grösse des Neigungswinkels einer Elasticitätsaxe zur Verticalaxe, ist für die verschiedenenen monoklinen Mineralien sehr charakteristisch; dieser Winkel ist natürlich gleich demjenigen, welchen die andere Elasticitätsaxe mit der Normalen auf das Orthopinakoid bildet. Auf anderen schief auslöschenden Schnitten wechselt die Schiefe je nach der Richtung.

In dem triklinen System gibt es gar keine Fläche mit gerader Auslöschung. Bei den Durchschnitten durch trikline Krystalle ist die Interferenzfigur im Stauroskop stets gestört, wenn eine der krystallographischen Axen mit einem Nicolhauptschnitt parallel geht. Für jede Farbe haben die optischen Axen eine abweichende Lage in verschiedenen Ebenen und zugleich eine andere Mittellinie, es findet demnach hier eine Dispersion sowohl der Axen als der Axenebenen als der Mittellinien statt.

§ 124. Polarisationserscheinungen bei Zwillingen und Aggregationsformen. Sämmtliche Zwillingsbildungen doppeltbrechender Mineralien mit geneigten Axensystemen geben im parallelen polarisirten Licht ihre Zusammensetzung aus mehren Individuen entweder durch Unterschiede der Helligkeit oder durch Farbengegensätze zu erkennen, wofern die Platte nicht parallel zur Zwillingsebene gerichtet ist. Ist der Schnitt senkrecht zur Zwillingsebene, so liegen die Auslöschungsrichtungen der einzelnen Individuen symmetrisch zu der Zwillingsnaht. Polysynthetische Zwillinge mit lamellarer Ausbildung der Individuen liefern im polarisirten Licht gestreifte Schnitte, nach zwei Gesetzen gleichzeitig ausgebildete Zwillingsverwachsungen ergeben solche mit gitterartiger oder parquettirter Zeichnung.

Wo bei schiefen Schnitten die Individuen an ihrer Grenze theilweise übereinandergreifen, fallen die Grenzen manchmal undeutlich aus. Unterscheiden sich die Individuen nur durch Grade der Helligkeit, so werden Farbengegensätze durch Einschaltung eines Gyps - oder Quarzplättchens hervorgebracht.

Im convergenten polarisirten Licht treten hier Axenbilder selbstverständlich nur dann hervor, wenn die einzelnen verzwillingten Individuen gross genug sind, um solche zu zeigen.

Alle Zwillinge des regulären Systems und die parallelaxigen des tetragonalen und hexagonalen können natürlich im polarisirten Licht überhaupt nicht als solche erkannt werden.

Da in den Aggregaten die feinen Individuen nicht parallel, sondern nach verschiedenen Richtungen gelagert sind, so müssen die einzelnen derselben, sofern sie nicht isotrop sind, im polarisirten Licht gegenseitig verschieden gefärbt erscheinen. Bei dieser verschwommenen und schillernden, oft fleckig marmorirten sog. Aggregatpolarisation kann bei einer Horizontaldrehung selbstverständlich niemals der Fall eintreten, dass das ganze Aggregat zwischen gekreuzten Nicols gleichmässig dunkel wird.

Durch das Centrum geführte Schnitte von radialfaserig struirten Kugeln oder Halbkugeln zeigen sowohl im parallelen als im convergenten polarisirten Licht zwischen gekreuzten Nicols ein dunkles (bisweilen blaugesäumtes) Kreuz, dessen Arme von dem Mittelpunkt der Faserung ausgehen und in der Richtung der Polarisationsebenen der Nicols liegen.

Diese letztere Erscheinung entsteht dadurch, dass gleichzeitig vier, um 90° verschieden gelegene Büschel fast paralleler Fasern, sofern dieselben doppeltbrechend sind, gerade auslöschen und zusammen ein dunkles Kreuz liefern. Bei der Drehung des Präparats gelangen immer andere Fasern dazu, und dabei verbleibt das Kreuz natürlich an seiner Stelle. Bei parallelen Nicols gewahrt man ein unvollkommenes bräunliches Kreuz, dessen fleckenartige Aeste zwischen den verschwundenen Balken des ersteren liegen.

§ 425. Optische Anomalieen. Schon seit längerer Zeit ist es bekannt, dass gewisse Mineralien optisch untersucht nicht dasjenige Verhalten zeigen, welches man mit Rücksicht auf ihre Formausbildung und ihre Zugehörigkeit zu dem einen oder anderen Krystallsystem bei ihnen voraussetzen sollte. So gibt es eine Reihe von Mineralien, welche sich nach Winkelwerthen und charakteristischer Entwickelung der Gestalt als Mitglieder des regulären Systems bekunden, gleichwohl aber deutliche Erscheinungen der Doppelbrechung und Polarisation aufweisen. Formell zum tetragonalen oder hexagonalen System gehörige Individuen kommen vor, welche dennoch in der Richtung der Hauptaxe eine Doppelbrechung offenbaren. Für dieses optisch anomale Verhalten hat man im Laufe der Zeit mit mehr oder weniger Glück verschiedene Deutungsversuche gemacht.

Reguläre Krystalle.

Was zunächst die Polarisationserscheinungen regulärer Krystalle betrifft, so hat man dafür folgende Erklärungsweisen versucht, von denen die ersteren darauf beruhen, dass die Krystalle sich nicht, oder nicht mehr in dem krystallologischen Gleichgewicht befinden.

1) Anfangs schrieb man wohl den optisch anomalen frischen Krystallen eine lamellare, lagenweise Zusammensetzung zu, wobei die einzelnen Schichten nicht in absoluter Berührung seien und daher eine Wirkung analog der von Glasplattensätzen hervorbringen, welche auch das transmittirte Licht polarisiren (Biot's Polarisation la-mellaire). Indessen unterscheiden sich diese Erscheinungen dennoch von denen, welche mit der doppelten Lichtbrechung verknüpft sind, wesentlich dadurch, dass die im parallelen Licht wahrnehmbaren Farben eine ganz regellose Vertheilung zeigen, und dass im convergenten Licht keine regelmässigen Farbenringe zum Vorschein kommen. Uebrigens ist es fraglich, ob eine solche Structur bei den in Rede stehenden Mineralien vorausgesetzt werden kann.

2) Die anomale Doppelbrechung regulärer Krystalle ist die Folge innerlicher Spannungen 1). Für die Polarisationerscheinungen beim Alaun hat Reusch (Monatsber. d. Berl. Akad., 11. Juli 1867) nachgewiesen, dass dieselben durch die Biot'sche Annahme einer lamellaren Zusammensetzung nicht genügend erklärt werden, sondern dass es sich bei den untersuchten Alaunen um eine schwache Doppelbrechung in Folge innerer, beim Wachsthum der Krystalle hervorgebrachter Spannungen handle. Durch eine geeignete Pressung der polarisirenden Alaunkrystalle, welche jener Spannung entgegenwirkt, konnte er selbst die Eigenschaft der Doppelbrechung für die Dauer des Druckes ausheben. Früher schon hatte Marbach die Doppelbrechung regulärer Krystalle auf Störungen des molekularen Baues zurückgeführt (Ann. d. Phys. u. Ch. Bd. 94, S. 424). — Jannettaz brachte in ein leeres Selterswasser-Syphon feingepulverten regulären einfachbrechenden Kali-Alaun und füllte darauf die Flasche mit kohlensäurehaltigem Wasser. Nach Auflösung des Salzes an der Sonne wurde die Flasche an einen kühlen Ort gebracht, wo sich bald Alaunkryställchen ausschieden, welche unter dem Druck der Kohlensäure eine Doppelbrechung erlangt hatten, ohne sich von dem gewöhnlichen Alaun chemisch oder geometrisch zu unterscheiden. - Reguläre geschmeidige Krystalle von Chlorsilber, Bromsilber und Jodobromid, mit dem Messer zu dünnen Plättchen zusammengedrückt, zeigen nach v. Lasaulx im parallelen polarisirten Licht unregelmässige Systeme dunkler Hyperbeln und Aufhellung einzelner Stellen; schneidet man von einem Chlorsilber-Würfel (aus Schneeberg) ein Scheibchen ab, so zeigt sich dies ebenfalls doppeltbrechend. — Brewster leitete die Polarisationserscheinungen, welche sich stellenweise im regulären Diamant, im amorphen Bernstein finden, von comprimirten Gasen ab, welche dort in Höhlungen eingeschlossen sind und durch Druck in der Molekularstructur der umgebenden Substanz Spannungen hervorrufen. Nach Sorby gehen aber die Interferenzerscheinungen im Diamant nicht von Hohlräumen, sondern von eingebetteten fremden Krystallen aus, welche rings um sich die gleichmässige Contraction des Diamants verhinderten. Auch Jannettaz bemerkte in einem übrigens isotropen Diamant um einen fremden kleinen Einschluss einen hellen doppeltbrechenden Hof, während von den Ecken des Einschlusses dunkle Banden ausstrahlten. Klocke macht darauf aufmerksam, dass die im parallelen polarisirten Licht auftretenden, bei der Drehung der Platte beweglichen schwarzen Streifen für die Spannungsdoppelbrechung, wie sie z. B. um fremde Körper in isotropen Medien vorkommt, charakteristisch sind.

Bei allen diesen Verhältnissen ist es insbesondere zu beachten, dass es ausser den die abnormen Erscheinungen aufweisenden Individuen auch allemal solche äusserlich

⁴⁾ Wie künstliche amorphe Körper, Leim, gelatinöse Substanzen, Harze oft entweder schon in Folge der beim Eintrocknen entstehenden Spannungen doppeltbrechend sind, oder durch geringen Druck und Zug doppeltbrechend werden, so zeigen auch mineralische Harze, Opale und andere amorphe Medien manchmal energische Doppelbrechung. — Klocke stellte aus Gelatine-Gallerte, welche im gespannten Zustand zum Eintrocknen gebracht wurde, Platten her, welche sowohl im parallelen als auch im convergenten polarisirten Licht alle optischen Eigenschaften der von optisch anomalen Krystallen herrührenden Platten besitzen und erweisen, dass ein gleichförmig comprimirter (oder dilatirter) isotroper Körper die Eigenschaften eines zweiaxigen Krystalls annehmen kann (Ber. d. naturf. Ges. z. Freiburg VIII. 4884. 4). Auch Ben-Saude nahm wahr, dass Gelatine, wenn sie in reguläre Formen, z. B. in solche von 202 gegossen wird, in den nach der Festwerdung angefertigten Schnitten eine nahezu vollständige Nachahmung der Doppelbrechungserscheinungen gewisser regulärer Krystalle erkennen lässt (Nachr. Ges. Wiss. Göttingen, 5. März 1884).

gleiche Krystalle derselben Substanz gibt, welche sich als ganz normal einfachbrechend erweisen. Ben-Saude erhielt aus einer theilweisen Auflösung von durchaus isotropem Steinsalz 1—3 Mm. grosse prächtig doppeltbrechende Steinsalzwürfelchen neben anderen, die sich im pol. L. ganz oder fast ganz unwirksam zeigten. Aus der Lösung eines doppeltbrechenden Krystalls schieden sich nach einander stark und weniger stark doppeltbrechende Krystalle ab. Es gelang ihm ferner, einen doppeltbrechenden Steinsalzkrystall in einer Kochsalzlösung so weiter wachsen zu lassen, dass einfachbrechende Substanz, ganz regelmässig orientirt, sich darum ansetzte. Die Doppelbrechung könne daher auch hier nur als eine auf gestörter Molekularstructur beruhende Anomalie erklärt werden (N. Jahrb. f. Min. 1883. I. 165).

R. Brauns gelangte nun ferner zu dem sehr bemerkenswerthen Resultat, dass bei den verschiedenen Alaunen, bei Bleinitrat und Baryumnitrat chemisch reine Krystalle vollkommen optisch isotrop sind, und die anomale Doppelbrechung nur bei solchen vorkommt, denen ein isomorphes Salz beigemengt ist (N. Jahrb. f. Min. 1883. II. 102, 1885. I. 96). Alle Krystalle von reinem Kali-Thonerde-Alaun z. B. wurden als isotrop befunden, ebenso alle von reinem Ammoniak-Thonerde-Alaun; solche dagegen, die aus Lösungen entstanden waren, welche beide Substanzen gemischt enthielten, waren nach Maassgabe der Betheiligung der isomorphen Verbindung doppeltbrechend, am stärksten die aus einer gleiche Gewichtstheile Kali- und Ammoniak-Alaun enthaltenden Lösung angeschossenen. Bei Bleinitrat und Baryumnitrat genügte schon eine verhältnissmässig geringe gegenseitige Beimengung, um Krystalle zu erhalten, welche stärker als die am stärksten activen gemischten Alaune doppeltbrechend ausfielen, während die reinen Salze völlig isotrop waren. Aus einer gemischten Lösung wurden umgekehrt wieder isotrope Krystalle erhalten, wenn eine Entfernung des zugemischten isomorphen Salzes erfolgte. Die isomorphen Anwachsschichten, welche sich aus gemischten Lösungen über einem isotropen Alaunkrystall von einfacher Substanz absetzten, zeigten ebenfalls Doppelbrechung, sowie dass das Zerfallen in Sectoren durchaus abhängig war von der Form der Krystalle. Es kann nach diesen Untersuchungen keinem Zweifel unterliegen, dass das Auftreten der Doppelbrechung in den geprüften Krystallen mit dem Vorhandensein einer isomorphen Beimischung in einem ursächlichen Verhältniss steht 1). Für die Erklärung dieser Erscheinung wird man zu der Annahme geführt, das die in jenen Mischkrystallen nebeneinanderliegenden Moleküle der verschiedenen Substanzen sich gegenseitig derartig beeinflussen, dass unter Störung ihrer Gleichgewichtslage ein gegenseitiger Spannungszustand entsteht. Durch die schichtweise wechselnde Zusammensetzung, welche ein aus einigermaassen verschieden löslichen Componenten bestehender Mischkrystall besitzen muss, wird auch das bisweilen beobachtete, von der Mitte nach dem Rande zu erfolgende Zunehmen der Intensität der Doppelbrechung erklärt. Auf Grund der Wahrnehmung, dass die doppeltbrechenden Mischkrystalle von Ammoniak- und Kali-Alaun einen entgegengesetzten optischen Charakter besitzen als solche von Ammoniak - und Eisen-Alaun, gelang es, aus einer Lösung, welche diese drei Substanzen zusammen enthielt, dennoch isotrope Krystalle darzustellen, indem jene sich in ihrer Wirkung gewissermaassen gegenseitig aufhoben.

Andere Deutungen über das Zustandekommen der auf Spannungen begründeten optischen Anomalie regulärer Krystalle sind von *Klein* ausgegangen²). In einer wichtigen Untersuchung über die Doppelbrechung des regulären Granats (N. Jahrb. f. Min. 1883. I. 87) legt er besonderes Gewicht auf die Beziehungen zwischen der anomalen optischen Beschaffenheit und den Begrenzungselementen, der äusseren Form des Krystalls. Er constatirte, dass, wenn hier überhaupt Doppelbrechung auftritt, die Oktaëder

Gerüst nach den Ebenen des Rhomben-Dodekaëders, N. Jahrb. f. Min. 4880. II. 87.

Doch ist es fraglich, ob diese Verhältnisse verallgemeinert werden dürfen, da es immerhin sehr viele unzweifelhefte Mischkrystalle gibt, welche sich optisch durchaus normal verhalten.
 Vgl. auch dessen Untersuchungen über ein im Boracit beobachtetes eigenthümliches

sich bezüglich derselben anders verhalten, als die reinen Rhomben-Dodekaëder, diese wieder anders als die reinen Ikositetraëder oder die Achtundvierzigslächner, und in den Combinationen dieser Formen kommen die für die letzteren charakteristischen optischen Structuren mit einander in Conslict. In einem und demselben Krystall finden sich isotrope und in optischem Sinne rhombische und trikline Schichten. Da auch nahezu und vollständig isotrope Krystalle vorkommen, so spreche dies dafür, dass die bei jenen anderen beobachtete optische Wirksamkeit nicht aus ursprünglicher Anlage resultirt, sondern secundären Umständen ihre Entstehung verdankt, insofern bei dem Act der Krystallisation, in einem kurzen Zeitmoment beim Festwerden nicht nur eine Contraction der Masse, ähnlich den Colloiden stattfindet, sondern auch die Gestalt des vorhandenen Körpers selbst einen Einfluss auf diese Contraction geltend macht, welcher, indem er auf einer gegebenen Fläche, nach Art ihrer Umgrenzungselemente, nach dem auf sie wirkenden Druck, nach Temperatur und Concentration der Lösung verschieden ist, auch abweichende Wirkungen äussern wird. Ueberwiegt der Einfluss der Begrenzungselemente (Kanten), so bildet sich eine Feldertheilung, präponderirt die Wirkung normal zur Fläche, so bleibt letztere einheitlich. Diese Art von Doppelbrechung, welche im Gegensatz zu der molekularen, d. h. der aus ursprünglicher gesetzmässiger Anordnung der kleinsten Theilchen folgenden, steht, und sich von den Begrenzungselementen abhängig erweist, ist vielfach mit Trennungsklüften verknüpft 1). - Auch nach Ben-Saude sind die Begrenzungselemente in erster Linie beim Zustandekommen der optischen Structur maassgebend; er that für den Analcim dar, dass die Form der einzelnen optischen Theile, deren für die Combination (∞0∞.202) 30, für 202 allein 24 vorhanden sind, mit den Veränderungen der äusseren Begrenzungen des Krystalls in zusammenhängender Weise sich verändert; verschwinden Flächen, so fallen Theile fort, treten Kanten auf, so erscheinen optische Grenzen. Von jeder Fläche aus geht nach der Mitte des Krystalls gewissermaassen eine Pyramide, welche als Basis dieselbe Fläche hat und soviel Seiten besitzt, als Kanten die Fläche begrenzen. Jeder äusseren Kante am Krystall entspricht im Inneren eine optische Grenze, jeder Fläche ein optisches Feld. Schnitte parallel der Basis solcher Pyramiden aus der Oberfläche des Krystalls genommen, erscheinen annähernd einheitlich und unwirksam. Auch die Platten von Gelatinekörpern, welche in hohlen Krystallformen langsam zur Erstarrung gelangt waren, erwiesen sich bezüglich ihres Zerfalls in Sectoren mit einer Structur versehen, welche von den Begrenzungsflächen abhängig ist, und welche natürlich hier in dieser amorphen Substanz nicht durch krystallographisch verschiedene Richtungen bewirkt sein kann (N. Jahrb. f. Min. 1882. I. 41).

3) Mallard hat zur Erklärung der Doppelbrechungserscheinungen regulär krystallisirter Substanzen die Hypothese aufgestellt, dass diese überhaupt nur pseudoregulären Krystalle aus mehren doppeltbrechenden Individuen von niedrigerer Symmetrie, als sie die Form des ganzen Krystalls aufweist, zusammengesetzt seien (vgl. S. 109). Nach dieser Anschauungsweise führte ihn das Studium des optischen Verhaltens zu dem Schluss, dass z. B. der formell reguläre Boracit aus 12 rhombischen, der Granat aus zahlreichen triklinen, der Analcim und Flussspath aus 3 tetragonalen oder vielmehr aus 12 rhombischen, der Alaun aus 8 hexagonalen Individuen aufgebaut seien (Annales des mines X. 1876). Baumhauer strebte ebenfalls den Nachweis an, dass z. B. die regulären Gestalten des Boracits und Perowskits nur Sammelformen von verzwillingten rhombischen Theilen seien. Doch verhielten sich andere Forscher dieser Erklärung gegenüber ablehnend, und sehr gewichtige Stimmen sprachen sich gegen die unmittelbare Annahme derselben aus. Klein und Klocke glaubten in der Thatsache, dass die als Zwillingsgrenzen gedeuteten Grenzlinien der einzelnen optischen Felder

⁴⁾ R. Brauns findet eine solche Uebereinstimmung zwischen dem optischen Verhalten des Granats und der von ihm künstlich dargestellten doppeltbrechenden Alaunkrystalle, dass er geneigt ist, die Erscheinungen bei dem ersteren auch nur durch die verschiedene chemische Zusammensetzung, d. h. durch den Conflict isomorpher Mischungen zu erklären.

sich mit der Temperatur veränderlich erweisen und regellos hin und her schwanken, auch durch einen einseitigen Druck zur Verschiebung gebracht werden können, einen Hinweis darauf zu erkennen, dass es sich hier überhaupt nicht um eine wirkliche Zwillingsbildung, sondern um Spannungserscheinungen handle, indem die optischen Grenzen durch das Wachsthum bedingte Grenzen von verschiedenartig gespannten Theilen seien (N. Jahrb. f. Min. 1881. I. 239).

Darauf hat jedoch Mallard einerseits nachgewiesen, dass eine Verschiebung der Zwillingsgrenze durch die Wärme in der That bei unzweifelhasten Zwillingsgebilden vor sich geht, anderseits die sehr bemerkenswerthe Entdeckung gemacht, dass der unter gewöhnlichen Umständen bei äusserlich vollkommen regulärer Form dennoch das Licht doppeltbrechende Boracit bei einer bestimmten höheren Temperatur (ca. 265° C.) plötzlich, und zwar für alle Farben, in der That ein fach brechend wird, in noch höherer Temperatur auch isotrop bleibt, wogegen dann aber bei verminderter Temperatur nahezu dieselbe frühere Feldertheilung mit ihrer optischen Zweiaxigkeit wieder zurückkehrt (Bull. soc. minér. V. 1882. 144. 214; VI. 1883. 122). Es ist daher wohl anzunehmen, dass anfänglich eine Entstehung der regulären Form unter entsprechender Anordnung der Moleküle erfolgte, welche aber bei sinkender Temperatur nicht bestehen blieb; es ändert sich die Gleichgewichtslage unter Ausbildung einer neuen, der rhombischen, mit welcher Zwillingsbildung Hand in Hand ging; durch höhere Erwärmung kann dann wieder die der Form ursprünglich entsprechende reguläre Anordnung der Theilchen erreicht werden (vgl. auch Klein, N. Jahrb. f. Min. 1884. I. 239). Die Richtigkeit dieser Vorstellung ist um so wahrscheinlicher, als sich auch auf dem Gebiete anderer Systeme eine Analogie findet; so hat es sich herausgestellt, dass bei sechsseitigen Blättchen von Tridymit, welche anfänglich als wirklich dem hexagonalen System zugehörig aufgefasst, dann aber bei optischer Untersuchung als ein zwillingsmässig verschränktes Aggregat trikliner Theilchen erkannt wurden, schon bei mässigem Erhitzen die Zwillingsgrenzen verschwinden, und die der äusseren Form entsprechende einfache Brechung sich einstellt. Doch darf bei den Erklärungen der optischen Anomalie innerhalb des regulären Systems wohl nicht übersehen werden, dass bezüglich der Erscheinungsweise der Doppelbrechung selbst ein erheblicher Unterschied zwischen dem Boracit und anderen regulären Substanzen besteht; die Ausbildung und Gruppirung der polarisirenden Theile ist bei dem ersteren eine ganz andere, als sie z. B. bei dem doppeltbrechenden Granat oder Analcim oder gar bei dem Alaun vorliegt. Nach dem bisherigen Zustande unserer Kenntnisse dürfte für die letzteren mit dem grösseren Recht in Spannungen die Ursache des anomalen Verhaltens erblickt werden, namentlich auch deshalb, weil neben den dasselbe zeigenden Individuen bei derselben Beobachtungstemperatur auch andere, ganz normal beschaffene vorkommen (vgl. darüber auch Klocke im N. Jahrb. f. Min. 1880. I. 53).

4) Ganz abweichend von den im Vorstehenden besprochenen Erscheinungen ist diejenige, dass eine molekulare theilweise oder gänzliche innere Umwandlung die regulären Krystalle unter Beibehaltung der Form in ein Aggregat doppeltbrechender Kryställchen verändert hat, wie dies Volger (Ann. d. Phys. u. Ch. Bd. 97, S. 86) für viele Boracite nachwies, in welchen sich in regelmässiger Anordnung der Parasit angesiedelt hat, und wie es die zu einem Haufwerk zeolithischer Fäserchen umgestandenen Noseane schön darbieten.

Tetragonale und hexagonale Krystalle.

In den basischen Schnitten oder Spaltungsstücken optisch-einaxiger tetragonaler oder hexagonaler Krystalle kann dann, wenn die Platte nicht durchaus homogen beschaffen, sondern einer lamellaren Zusammensetzung aus Schichten von etwas verschiedener materieller Qualität, oder einer Zusammensetzung aus mehren, nicht ganz parallelen Individuen unterworfen ist, sowohl das Ringsystem als auch das schwarze Kreuz (S. 170) in seiner Erscheinung mancherlei Anomalieen darbieten, welche an die Verhältnisse optisch-zweiaxiger Krystalle erinnern. Die farbigen Ringe zeigen dann mehr oder weniger auffallende Defigurationen, und das schwarze Kreuz trennt sich in zwei schwarze Hyperbeln, deren Scheitel einander sehr nahe in der Mitte des ganzen Bildes liegen. Dreht man die Platte in ihrer eigenen Ebene, so wird man oftmals finden, dass diese Defigurationen nur bei gewissen Stellungen vorkommen, während sie bei anderen Stellungen verschwinden.

Viele Krystalle von Turmalin, Zirkon, Beryll, Mellit und von anderen optischeinaxigen Mineralien lassen dergleichen Anomalieen wahrnehmen, ohne dass man deshalb berechtigt sein dürfte, ihren eigentlichen optischen Charakter zu bezweifeln. Man hat dann besonders den innersten, centralen Ring zu beachten, welcher nicht mehr eine ganz stetige Curve darstellt, wie dies bei wirklich zweiaxigen Lamellen der Fall ist, sondern aus zwei, einander nicht genau correspondirenden Kreisbogen besteht.

Sehr wichtig für die richtige Deutung dieser Anomalieen sind die Versuche über den Einfluss eines einseitigen Druckes auf die optischen Eigenschaften der Krystalle. Schon Biot fand 1850, dass einaxige Krystalle durch einen Druck senkrecht zur optischen Axe zweiaxig werden: das kreisförmige Ringsystem verwandelt sich dabei in ein elliptisches, das schwarze Kreuz in zwei Hyperbeln. Moigno und Soleil beobachteten, dass bei den positiven einaxigen Krystallen sich die Axenebene parallel zur Druckrichtung stellt (indem das Auseinandertreten des Kreuzes in Hyperbeln in der Richtung des Druckes selbst erfolgt), bei den negativen einaxigen aber sich die Axenebene senkrecht zur Druckrichtung ordnet. Ein gleiches Resultat erhielt Pfaff bei seinen Experimenten; doch gelang es ihm bei keinem Mineral, diese Zweiaxigkeit bleibend hervorzubringen (Ann. d. Phys. u. Chem. Bd. 107. S. 333; Bd. 108. S. 598). So gibt auch Klocke an, dass eine das normale Axenbild zeigende Platte von (optisch positivem) Eis schon bei einfachem Druck zwischen den Fingern die Zweiaxigkeit in der von Pfaff angeführten Weise offenbart; beim Nachlassen des Druckes vereinigen sich die Hyperbeln wieder zu dem schwarzen Kreuz¹) (N. Jahrb. f. Min. 1879. 280). Aus Bücking's Untersuchungen über die Modification der optischen Verhältnisse der Krystalle unter dem Einfluss eines messbaren äusseren Druckes (Z. f. Kryst. VII. 558) geht hervor, dass bei einaxigen Krystallen die Grösse des durch den Druck entstehenden optischen Axenwinkels nicht von Anfang an proportional dem Druck zu- oder abnimmt, auch dass für die verschiedenen einaxigen Mineralien durch einen gleich hohen Druck ein verschiedener Axenwinkel entstand; bleibende Aenderungen konnte auch Bücking nicht beobachten. Wilh. Klein fand, indem er einaxige Krystalle ungleichmässig einseitig erwärmte, dass das dunkle Kreuz der basischen Platten in eine Hyperbel gespalten wird, und zwar steht die Hyperbelaxe bei den positiven parallel, bei den negativen senkrecht zu der Richtung, in welcher die Wärme zugeführt wurde (Z. f. Krvst. IX. 38).

Mallard hat diese optischen Anomalieen einaxiger Krystalle in analoger Weise gedeutet, wie es oben S. 184 für die regulären angeführt wurde, indem er auch hier Complexe von Individuen niedrigerer (rhombischer, monokliner oder trikliner) Symmetrie annimmt, ohne die Möglichkeit, dass hier Spannungserscheinungen vorliegen, zu erwägen. Rumpf ist ihm auf diesem Wege gefolgt und hat den tetragonalen Apophyllit für eine Sammelform sehr zahlreicher monokliner Individuen ausgegeben; eine Auffassung, gegen welche von Klocke höchst beachtenswerthe Einwendungen erhoben

⁴⁾ Andere vorhandene eigenthümliche unregelmässige Spannungszustände äussern sich darin, dass senkrecht zur optischen Axe geschliffene Platten von Seeeis und von Gletschereiskörnern zwar im convergenten Licht das normale Interferenzbild zeigen, dagegen im parallelen Licht zwischen gekreuzten Nicols nicht dunkel werden, sondern unregelmässig und verschwommen farbig gesleckt erscheinen.

wurden, welcher zugleich zeigte, dass die manchmal vorkommende bedeutsame unzweifelhafte optische Einaxigkeit von Apophyllit-Krystallen nicht auf die von Rumpf vorgeschlagene Weise (durch rechtwinkelige Kreuzung gleichdicker zweiaxiger Lamellen) zu Stande gekommen sein kann (N. Jahrb. f. Min. 1880. II. 14).

Von grossem Belang ist noch die Wahrnehmung Des-Cloizeaux's, dass der Winkel der optischen Axen bei den an sich einaxigen Substanzen, welche nur durch gelegentliche Structur-Anomalieen zweiaxig erscheinen, bei der Temperaturerhöhung keine merklichen Veränderungen zeigt, während er bei wirklich zweiaxigen Krystallen dann meist bedeutenden Veränderungen unterworfen ist. Der tetragonale Apophyllit besitzt z. B. trotz der bisweilen vorkommenden Zweiaxigkeit dann beim Erwärmen einen unveränderten Axenwinkel¹.

Klocke hat ferner die bedeutsame Beobachtung gemacht, dass die vier gleichwerthigen zweiaxigen Sectoren, in welche im polarisirten Licht eine basische Platte von Vesuvian und Apophyllit bisweilen durch das schwarze Kreuz zerfällt wird, zwar einheitlich auslöschen, indessen doch nicht je die Molekularstructur eines einheitlichen Krystalls (wofür sie Mallard hält) besitzen, indem in ihnen der Winkel der optischen Axen von dem Kreuzbalkendurchschnitt (wo er Null ist) an bis zu den Plattenrändern stetig zunimmt. Die Structur-Anomalie besteht daher darin, dass die Richtung homologer Elasticitätsaxen in allen Punkten eines Sectors noch die gleiche, dagegen ihre Grösse eine stetige Function des Ortes ist (N. Jahrb. f. Min. 1881. I. 204). Schon durch schwachen Druck kann eine bedeutende Ortsveränderung der dunkeln Streifen, ja bei basischen Platten von Vesuvian, welche eine diagonale Theilung in vier optisch zweiaxige Felder zeigten, eine Umstellung der Axenebene in den Feldern bewerkstelligt werden, in welchen die Trace der Axenebene dem Druck parallel ist.

Für diejenigen tetragonalen und hexagonalen Krystalle, deren anomales Verhalten sich darauf beschränkt, dass sie in basischen Platten ein zweiaxiges Interferenzbild zeigen, dürfte die Annahme von Spannungen eine ausreichende Erklärung liefern. Dagegen kommen auf dem Gebiete dieser beiden Systeme auch Krystalle vor, welche sich dem oben (S. 185) besprochenen Boracit ähnlich verhalten, indem die bei gewöhnlicher Beobachtungstemperatur auffällig hervortretenden Zwillingsverwachsungen zweiaxiger Partikel von niedrigerer Symmetrie bei hoher Temperatur zum Verschwinden gelangen und alsdann der Krystall sich optisch so verhält, wie seine Form es normaler Weise erfordert. Derartiges ist z. B. bei dem (hexagonalen) Tridymit beobachtet worden. Hier ist also auch die optische Anomalie nur an eine gewisse niedrige Temperatur gebunden.

§ 126. Circular-Polarisation. Der Quarz zeigt die Polarisation des Lichtes in der ganz besonderen Weise, welche von Fresnel die Circular-Polarisation genannt wurde, und in der eigenthümlichen tetartoëdrischen Ausbildung seiner Krystallformen begründet ist, welcher zufolge die Quarzkrystalle überhaupt als rechts und als links gebildete, enantiomorphe Krystalle zu unterscheiden sind.

Diese Circular-Polarisation besteht darin, dass im Quarz die Schwingungsebene des polarisirten Lichtes gedreht wird, und zwar für Strahlen von verschiedener Wellenlänge um verschieden grosse Winkel. Sie gibt sich in den rechtwinkelig auf die Hauptaxe geschliffenen Krystallplatten, im convergenten polarisirten Licht besonders durch folgende Erscheinungen zu erkennen.

⁴⁾ Zu etwas anderen Resultaten gelangte *Doelter*, welcher übrigens auf das Obenstehende in seinem Bericht gar keinen Bezug nimmt: in einer Apophyllit-Platte beobachtete er bei der Erhitzung eine bedeutende Annäherung der Hyperbelarme; bei denjenigen Vesuvianen, welche einen sehr kleinen Axenwinkel haben, nehme der Axenwinkel gewöhnlich mit steigender Temperatur zu, bei denjenigen, welche bei gewöhnlicher Temperatur einen grossen Axenwinkel aufweisen, nehme er im Gegentheil ab (N. Jahrb. f. Min. 1884. II. 218).

1) Die kreisrunden Farbenringe erscheinen wie in jeder anderen optisch-einaxigen Lamelle, allein das schwarze Kreuz ist in seinem centralen Theile völlig unsichtbar und nur nach aussen hin mehr oder weniger zu bemerken.

Blos ganz dünne Platten lassen noch den mittleren Theil des Kreuzes erkennen; sobald ihre Dicke 0,35 Millimeter erreicht hat, so fehlt dieser Theil gänzlich in dem Bilde der isochromatischen Ringe.

- 2) Das von dem innersten Ringe umschlossene kreisrunde Feld erscheint nicht mehr weiss, sondern gleichmässig gefärbt; und zwar hängt die Art der Farbe von der Dicke der Platte ab, weshalb sie in gleichdicken Platten dieselbe, in ungleichdicken Platten verschieden ist.
- 3) Dreht man den Analysator des Polarisations-Apparats nach rechts oder nach links, so verändert sich die Farbe des centralen Feldes in der aufwärts oder abwärts steigenden Reihe der prismatischen Farben, während sich die farbigen Ringe zugleich in vier Bogen theilen, und etwas erweitern oder verengern, je nachdem die Drehung nach der einen oder der anderen Richtung erfolgt.
- 4) Die durch diese Drehung des Analysators bewirkte Farbenveränderung des centralen Feldes erfolgt in je zwei Platten von gleicher Dicke genau auf dieselbe Art, wenn beide Platten entweder von einem rechts, oder von einem links gebildeten Krystall abstammen. Gehört aber die eine Platte einem rechten. die andere Platte einem linken Krystall an, so muss die Drehung bei dem einen oder bei dem anderen nach entgegengesetzten Richtungen vollzogen werden, um dieselbe Aufeinanderfolge der Farben erscheinen zu lassen.
- 5) Ob eine Platte einem rechts oder einem links gebildeten Krystall angehört, dies wird daran erkannt, dass die während der Drehung des Analysators eintretende Erweiterung der Farbenringe bei jener durch die Drehung nach rechts. bei dieser durch die Drehung nach links erfolgt.
- 6) Legt man zwei gleichdicke aber en antiomorphe Platten über einander, so zeigen sie im Polarisations-Apparat die sog. Airy'schen Spiralen.

Im parallelen weissen Licht wird durch keine Drehung des Analysators Dunkelheit der Quarzplatte hervorgebracht. Beobachtet man im homogenfarbigen Licht, z. B. im rothen, indem man rothes Glas vor das Auge hält, so tritt Dunkelheit ein, nachdem man den Analysator aus der Kreuzstellung heraus um einen gewissen Winkel gedreht hat, welcher von der Dicke der Quarzplatte abhängig ist; bei andersfarbigem Licht muss zur Erzeugung der Dunkelheit um andere Winkel gedreht werden.

Um den Sinn der Circularpolarisation zu bestimmen, kann man auch zwischen die Platte und den Analysator ein Viertelundulationsglimmerblatt (S. 176) so einschalten, dass dessen optische Axenebene mit den beiden gekreuzten Nicolhauptschnitten 45° bildet; alsdann erscheint im Interferenzbild eine Spirale, welche vom Centrum ausgeht, und nach rechts oder nach links gewunden ist; der Sinn der Drehung entspricht dem Sinne der Circularpolarisation.

Wegen der Erklärung aller dieser Erscheinungen müssen wir auf die Lehrbücher der Physik überhaupt, oder der Optik insbesondere verweisen. V. v. Lang hat gezeigt, dass der Quarz auch in der Richtung der Hauptaxe Doppelbrechung zeigt, und eigentlich gar keinen ordentlichen Strahl besitzt. Nach Des-Cloizeaux zeigt unter den Mineralien der Zinnober gleichfalls die Erscheinungen der Circular-Polarisation (und zwar mit etwa 45mal so grossem Drehungsvermögen als der Quarz), wie sie denn auch bei dem chlorsauren Natrium und bei manchen Flüssigkeiten vorkommt. Eine Uebersicht der circular-polarisirenden Krystalle gab Rammelsberg in den Ber. d. d. chem.

Ges. 1869. 31; andere sind in *Groth*'s Physikalischer Krystallographie eingehend beschrieben. Ob, wie es schien, sich die Circular-Polarisation stets und lediglich bei enantiomorph-hemiëdrischen oder tetartoëdrischen isotropen und optisch-einaxigen Substanzen findet, dies ist wieder zweifelhaft geworden, seitdem *Baumhauer* nachwies, dass das salpetersaure Baryum zwar tetartoëdrisch-regulär krystallisirt, aber dennoch die Polarisationsebene des Lichtes nicht dreht, sowie dass die Aetzeindrücke auf den circular-polarisirenden hexagonalen Krystallen des unterschwefelsauren Calciums und Strontiums gegen die Existenz der trapezoëdrischen Tetartoëdrie sprechen (Z. f. Kryst. I. 1877. 51). Auch *L. Wulff* hat constatirt, dass die enantiomorph regulären Nitrate von Blei, Baryum, Strontium weder als Krystalle noch in Lösungen die Polarisationsebene des Lichtes drehen (ebendas. IV. 1880. 141).

Interessante Beobachtungen über die Erzeugung der Circular-Polarisation in zweiaxigem Glimmer theilte Reusch mit, in Monatsb. d. Berl. Akad. 1869. 530. Schichtet
man eine grössere Anzahl (12—36) Blättchen zweiaxigen Glimmers von möglichst gleicher, sehr geringer Dicke derart auseinander, dass die (zur Fläche der Blättchen etwa
senkrecht stehende) optische Axenebene jedes neu hinzugefügten Blättchens gegen die
des darunter liegenden um 120° im Sinne des Uhrzeigers (nach rechts) gedreht ist, so
dreht diese Glimmercombination die Polarisationsebene eines senkrecht hindurchgehenden Strahls ebensalls nach rechts: sie verhält sich im Polarisationsapparat ähnlich wie
eine senkrecht zur Axe geschnittene Platte rechtsdrehenden Quarzes. Wurde im entgegengesetzten Sinne ausgeschichtet, so ist die Combination linksdrehend. — Sohncke
sieht die Ursache für das optische Drehungsvermögen von Krystallen und das Austreten
derselben in enantiomorphen Formen in einer inneren Structur derselben, welche einer
solchen Glimmercombination analog ist (Entwickel. einer Theorie d.*Krystallstructur
1879. § 41).

§ 127. Pleochroismus. Man versteht darunter die Eigenschaft pellucider Krystalle, im durchfallenden Licht nach verschiedenen Richtungen eine verschiedene Farbe oder eine abweichende Intensität derselben Farbe zu zeigen. Die Farbe eines solchen Krystalls kommt davon her, dass von dem auffallenden weissen Licht nur die Strahlen, welche eben seine Farbe bilden, durchgelassen, die anderen absorbirt oder verschluckt werden 1). Da in den regulären Krystallen (sowie in den amorphen Körpern) diese Absorption nach allen Richtungen hin gleich ist, so konnen dieselben auch keinen Pleochroismus aufweisen. In den doppeltbrechenden Krystallen ist aber diese Absorption gewisser Lichtstrahlen nach den Hauptrichtungen ungleich, und für sie ist daher die Erscheinung des Pleochroismus nothwendig, welche sich in den optisch-einaxigen als Dichroismus, in den optisch-zweiaxigen als Trichroismus äussert. Diese Absorption steht im engsten Zusammenhang mit der Doppelbrechung. Wie die beiden einen doppeltbrechenden einaxigen Krystall durchlaufenden Strahlen einen abweichenden Brechungsindex besitzen, so erleiden sie auch eine verschiedene Absorption, und wie ferner der Brechungsindex für den ordinaren Strahl constant ist, der für den extraordinären aber mit der Richtung zur Hauptaxe wechselt, so ist auch der Absorptionscoëfficient für den ersteren constant, während er für den letzteren mit der Richtung variirt. In der Richtung, in welcher keine Doppelbrechung erfolgt, tritt

⁴⁾ Das Sonnenlicht, welches durch eine Platte z. B. von Granat gegangen ist, liefert bei der Untersuchung mit dem Prisma ein Spectrum, welches zahlreiche Unterbrechungen in der Form dunkler Bänder zeigt, zum Beweis, dass eine Anzahl verschiedener Lichtarten beim Durchgang durch die Platte völlig absorbirt worden ist, während die übrigbleibenden nach dem Austreten eine Mischfarbe erzeugen.

daher auch keine Absorptionsverschiedenheit zweier Strahlen auf. Manche Krystalle, z. B. Turmaline, Berylle, Cordierit, weisen die nach verschiedenen Richtungen stattfindenden Farbendifferenzen schon dem freien Auge im gewöhnlichen Tageslicht auf.

Haidinger hat eine sehr wichtige Abhandlung über diesen Gegenstand bekannt gemacht Ann. d. Phys. u. Ch., Bd. 65. 1845. 1; vgl. ferner Sitzungsber. d. Wien. Akad. 1854. XIII. 3 u. 306), auch zur Untersuchung ein besonderes Instrument, das Dichroskop, angegeben; dasselbe besteht im Wesentlichen aus einem länglichen Kalkspath-Rhomboëder, steckend in einer Hülse, welche an dem Ocularende eine vergrössernde Linse, an dem Objectivende eine Metallplatte mit kleiner quadratischer Oeffnung besitzt, die beim Durchblicken doppelt erscheint. Mittels desselben kann man die nach verschiedenen Richtungen austretenden Farben in die beiden Strahlen 0 und E neben – und auseinander legen.

Die Richtungen, nach welchen die verschiedenen grössten Farbengegensätze sichtbar werden (die Axen der Absorption, wie man sie mit Laspeyres nennen könnte), sind in den dichroitischen Krystallen parallel und rechtwinkelig der Hauptaxe; unter den trichroitischen Krystallen entspricht in dem rhombischen System die verschiedene Absorption den drei Elasticitätsaxen, welche bekanntlich hier mit den drei krystallographischen Axen zusammenfallen, weshalb denn hier rechtwinkelig auf den drei Hauptschnitten die Farbenverschiedenheit erscheint¹].

Durchblickt man mit vorgehaltenem Dichroskop einen optisch-einaxigen Krystall in der Richtung der optischen Axe, also senkrecht auf die Basis, so wird man zwei gleichgefärbte Quadratbilder wahrnehmen, da in dieser Direction keine Doppelbrechung stattfindet und die beiden Bilder von gleich (und zwar in der Ebene senkrecht zur Hauptaxe) schwingenden Strahlen (0) herrühren. Man nennt diesen Farbenton Farbe der Basis. Rechtwinkelig auf eine senkrechte Fläche des Krystalls aber zerlegt das Dichroskop den Farbenton in zwei senkrecht auf einander polarisirte Strahlen verschiedener Färbung oder Intensität, von welchen der das eine Quadratbild erzeugende wieder der Farbe der Basis entspricht, also parallel derselben schwingt, der andere aber, parallel dem Hauptschnitt schwingend (E), in dem zweiten Bilde die sog. Farbe der Axe zur Anschauung bringt. Nur wenn eine Diagonale des Kalkspathprismas mit der optischen Krystallaxe einen Winkel von 45° bildet, erscheinen die beiden Bilder gleichgefärbt. — Mit der Neigung der Schwingungsrichtung gegen die Hauptaxe geht die Farbe des ausserordentlichen Strahles allmählich in die Farbe des ordentlichen über. — Um den Dichroismus einaxiger Krystalle zu prüfen, genügt demnach eine parallel der Hauptaxe geschnittene Platte.

Pennin zeigt z. B. parallel der Hauptaxe eine schön grüne (Basis-) Farbe, senkrecht dazu erscheint er dem unbewaffneten Auge braunroth; das Dichroskop zerlegt diesen letzteren Farbenton in die Basisfarbe Grün und die Axenfarbe Roth. Der Gegensatz der beiden Farben ist dann am stärksten, wenn die Penninhauptaxe entweder der langen oder kurzen Kalkspathdiagonale parallel geht. Bei beiden Stellungen sind die Farben der Bilder gegenseitig vertauscht. — Andere ausgezeichnet dichroitische Krystalle sind Apatit, Turmalin, Zirkon, Rutil, Sapphir in gewissen Varietäten.

Bei dem hexagonalen Turmalin wird der ordentliche, senkrecht zur Hauptaxe

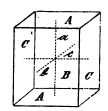
⁴⁾ Auch in den monoklinen und triklinen Krystallen stehen die Absorptionsaxen wohl, wie gleichfalls die Elasticitätsaxen, rechtwinkelig aufeinander; aber während man früher annahm oder voraussetzte, dass sie auch hier mit den letzteren zusammenfallen, hat Laspeyres bei dem monoklinen Manganepidot nachgewiesen, dass von den drei rechtwinkeligen Absorptionsaxen nur eine mit derjenigen Elasticitätsaxe coincidirt, welche ihrerseits krystallographische Symmetrieaxe ist, wogegen die beiden anderen in der Symmetrie-Ebene gelegenen Absorptionsaxen nicht mit den in derselben befindlichen Elasticitätsaxen zusammenfallen, sondern damit einen Winkel von ca. 20° bilden (Z. f. Kryst. IV. 4880. 454).

schwingende Strahl mit schwarzer, der ausserordentliche, parallel derselben schwingende mit lichtgraulichblauer Farbe durchgelassen. Da bei diesem negativ doppeltbrechenden Mineral a = c und c senkrecht auf c ist (vgl. S. 160), so kann man dies Verhalten auch durch die Angabe ausdrücken: a lichtgraulichblau, c schwarz. Die grössere Stärke der Absorption wird auf die übliche Weise zum Ausdruck gebracht: es ist also bei dem Turmalin in dieser Hinsicht 0 > E und c > a.

Im Allgemeinen besteht die Babinet'sche Regel noch immer zu Recht, dass dem Strahl mit stärkerer Geschwindigkeit (dem schwächer gebrochenen) eine geringere Absorption zukommt, als dem langsameren (stärker gebrochenen).

Bei den trichroitischen rhombischen Krystallen erfolgt die Farbenverschiedenheit nach den drei Elasticitätsaxen oder nach den beiden Bisectricen und der optischen Normale. Man muss daher hier drei Axenfarben unterscheiden, von denen je zwei und zwei zusammengemischt die drei Flächenfarben liefern. Schneidet man aus einem rhombischen Krystall ein rechtwinkeliges Parallelepiped, in welchem a > b > c die drei Elasticitätsaxen, A, B, C die darauf senkrechten Pinakoidflächen darstellen, so ist, wie die Zerlegung im Dichroskop darthut, die Farbe der Fläche A gemischt aus den beiden Axenfarben

b und c, die Flächenfarbe B gemischt aus a und c, die Flächenfarbe



C gemischt aus a und b. So ist z. B. bei dem Cordierit A blau, B blassblau, C gelblichblau, und a gelblichgrau, b bläulichgrau, c dunkelblau. Die Axenfarbe a erscheint auf den Flächen B und C, b auf A und C, c auf A und B. Mit Rücksicht auf die Stärke der Absorption ist daher bei dem Cordierit c>b>a, oder bezogen auf die hier mit den Elasticitätsaxen zusammenfallenden krystallographischen Axen: Makrodiagonale b > Brachydiagonale a > Verticalaxe c. — Die drei Flächenfarben des Diaspors sind pflaumenblau, violblau, spargelgrün.

Da der Krystall in jeder Richtung, welche nicht mit einem der drei Hauptschnitte zusammenfällt, eine zwischen derjenigen der drei Axenfarben liegende Absorption besitzt, so existiren also in ihm eigentlich alle auf diese Weise möglichen Farbentinten, und es sind daher die Ausdrücke Dichroismus und Trichroismus strenggenommen nicht ganz richtig.

Bei Objecten, welche in dünngeschliffenen Blättchen unter dem Mikroskop untersucht werden, pflegt man, wie zuerst Tschermak vorschlug (Sitzungsber. d. Wien. Akad., Bd. 59, Mai 1869), den Pleochroismus dadurch zu beobachten, dass man nur den unteren Nicol einfügt und diesen dreht. Die Farbendifferenzen, welche man im Dichroskop nebene in ander erhält, treten alsdann bei der Drehung nacheinander hervor. Dasselbe wird auch durch Horizontaldrehung des Präparats bei feststehendem unteren Nicol erreicht.

Bei Angaben über den Pleochroismus sollte immer die Dicke der untersuchten Platte hervorgehoben werden, da diese auf den Grad des Pleochroismus, sowie auf die Art der Farbe von Einfluss ist.

Sénarmont gelang es, Krystalle einer an sich farblosen Substanz künstlich mit Pleochroismus auszustatten, indem er dieselben aus einer gefärbten Lösung gefärbt entstehen liess (Ann. d. Phys. u. Ch., Bd. 91, S. 491).

Gelegentlich seiner Untersuchungen über den Manganepidot hat Laspeyres sehr ausführlich auseinandergesetzt, wie zur möglichst scharfen Charakterisirung der Absorption das Spectroskop benutzt wird (Z. f. Kryst. IV. 1880. 447). Vgl. auch Vierordt, Anwendung d. Spectralapp. z. Photom. d. Absorptionsspectren, Tübingen 1873.

§ 128. Farbenwandlung, Asterismus, Lichtsiguren und Irisiren. Einige krystallinische Mineralien zeigen nach gewissen Richtungen sehr lebhafte, buntfarbige oder schillernde Lichtreflexe, welche in den angrenzenden Richtungen schwächer werden, und weiterhin gänzlich verschwinden; man hat diese Erscheinung mit dem Namen Farbenwandlung belegt, während sie vielleicht richtiger Farbenschiller genannt werden könnte. Sie kommt z. B. auf den brachydiagonalen Spaltungsflächen buntfarbig am Labradorit und fast kupferroth am Hypersthen vor. Gewisse Varietäten des Adulars und des Chrysoberylls lassen gleichfalls nach bestimmten Richtungen einen bläulichen Lichtschein wahrnehmen.

Nach Brewster sollte die Farbenwandlung des Labradorits darin begründet sein, dass das Mineral eine Menge sehr dünner viereckiger Poren enthält, welche ihm wie kleine Lamellen in paralleler Stellung eingeschaltet sind; wogegen Bonsdorff die Ursache der Erscheinung in einer Interponirung von Kieselsäure vermuthete. Vogelsang hat jedoch gezeigt, dass der blaue Lichtschein der Substanz des Labradorits eigenthümlich angehört und wahrscheinlich als ein Polarisationsphänomen zu erklären ist, während die gelben und rothen Reslexe durch zahlreiche interponirte schwarze Mikrolithen und gelblichrothe Lamellen (von Diallag), die grünen und violetten Reflexe aber durch eine Vereinigung der letzteren mit dem blauen Lichtschein hervorgebracht werden (Archives Néerlandaises, tome III. 1868). Schrauf hat sich auch eingehend mit dem Labradorit beschäftigt (Sitzungsber. Wien. Akad., Bd. 60, Decbr. 1869), doch scheint es, dass seine Ergebnisse, namentlich die Bestimmungen der eingewachsenen fremden Körper, nicht das Richtige treffen. Th. Scheerer that dar, dass die Erscheinung am Hypersthen durch zahlreiche braune bis schwarze Lamellen eines fremdartigen Minerals bedingt ist, welche dem Hypersthen parallel seinen Spaltungsflächen interponirt sind und von Vogelsang als Diallag gedeutet werden. Kosmann, welcher eine Untersuchung über das Schillern des Hypersthens veranstaltete, schloss sich zuerst dieser Deutung an und nahm an, dass die von schwarzen Magneteisen-Körnchen begleiteten Lamellen nach einer Fläche des Brachyprismas ∞P3 orientirt sind N. Jahrb. f. Mineral., 1869. 532). Später (ebend. 1871. 501) glaubte er jedoch diese tafelförmigen Kryställchen für Brookit ansehen zu müssen, was wegen des Mangels an Titansäure in daran sehr reichen Hypersthenen nicht sehr wahrscheinlich ist.

Mit dieser Farbenwandlung sehr nahe verwandt ist das Schillern des sogenannten Sonnensteins, welches nach Scheerer durch eine ähnliche Interponirung vieler sehr dünner lichtgelber, orangefarbiger, blutrother und schwarzer Eisenglanzschüppchen (nach Kenngott durch Göthitschuppen) verursacht wird; wie denn überhaupt eine solche Interponirung mehrfach vorkommt und derartige Lichtphänomene zur Folge hat (Ann. d. Phys. u. Ch., Bd. 64. 1845. 153). Ueber das Schillern der Krystallflächen überhaupt vergl. Haidinger ebendas. Bd. 70. 1847. 574 und Bd. 71, S. 321. Eine sehr gute Abhandlung über das Schillern gewisser Krystalle gab E. Reusch ebendas., Bd. 116. 1862. 392. Er erklärt die Erscheinung aus sehr feinen, die ganze Masse des Krystalls durchsetzenden Spaltungs- oder Absonderungs-Klüften, welche gegen die äussere Fläche geneigt sind, und beweist die Richtigkeit dieser Ansicht durch Experiment und Rechnung; vgl. auch seine weiteren Mittheilungen ebendas. Bd. 118 u. Bd. 120.

Was das bunte Farbenspiel des edlen Opals betrifft, so hat Brewster angegeben, dass in seiner Masse eine Menge mikroskopischer Poren lagenweise nach drei verschiedenen Richtungen vertheilt, und dass die Verschiedenheit der Farben von der verschiedenen Grösse dieser Poren abhängig ist. Behrens konnte indessen von diesen lagenweise vertheilten Poren nichts wahrnehmen, und sucht die Ursache des Farbenspiels in eingebetteten, sehr dünnen und oft gekrümmten reflectirenden Opal-Lamellen von etwas anderer Brechbarkeit (Sitzungsber. d. Wien. Akad., Bd. 64, Decbr. 1871).

Dagegen war Fuchs der Ansicht, dass das Farbenspiel des edlen Opals von feinen Quarztheilen herrühren möge, welche der Opalmasse in einer bestimmten Lage interponirt sind; eine Ansicht, welche aber durch das Mikroskop nicht bestätigt wird. — Tschermak leitet die Erscheinung neuerdings wieder von der Gegenwart feiner Sprünge und Risse her.

An die Farbenwandlung schliesst sich ferner auch, wegen seiner Abhängigkeit von der Krystallform oder Textur, der Asterismus an. So nennt man nämlich den eigenthümlichen, nach bestimmten Richtungen orientirten Lichtschein, welchen gewisse Mineralien im reflectirten oder transmittirten Licht erkennen lassen, und namentlich manche Sapphirkrystalle (die sogenannten Sternsapphire) in der Form eines sechsstrahligen Sternes zeigen. Volger hat ausgeführt, dass in diesem Falle die Erscheinung in einer vielfach wiederholten, lamellaren Zwillingsbildung begründet sei, während nach Tschermak der Effect höchst wahrscheinlich von ungemein feinen röhrenförmigen Hohlräumen herrührt, welche parallel den Seiten des sechsseitigen Prismas auftreten. Auch gehört hierher der schielende Lichtstreifen, welchen die feinfaserigen Varietäten des Chrysotils, Faserkalks, Fasergypses u. a. Mineralien quer über die Fasern, und der kreisförmige Lichtschein, welchen sie zeigen, wenn sie halbkugelig geschliffen werden.

Dieselben Erscheinungen wiederholen sich in der unter dem Namen Katzenauge bekannten, von parallelen Amiantfasern durchwachsenen (oder vielleicht auch
bisweilen blos feinfaserigen) Varietät des Quarzes. In allen diesen Fällen sind sie in
der faserigen Textur der betreffenden Mineralien begründet. Ihre Theorie ist nahe
dieselbe, wie die der sogenannten Höfe oder Halos. Die sehr gute Abhandlung von
Volger über den Asterismus steht in den Sitzungsber. d. Wien. Akad., Bd. 19. 1856.
103. Vgl. auch die frühere von Babinet in Comptes rendus, 1837. 762.

G. Rose faud den sehr ausgezeichneten sechsstrahligen Asterismus eines zweiaxigen Glimmers von South-Burgess in Canada, welcher beim Betrachten einer Kerzenflamme durch das Glimmerblatt hervortritt, veranlasst durch die Interponirung zahlloser kleiner, breitsäulenförmiger Krystalle, deren Axen sich meist unter 60° schneiden. und welche nach Des-Cloizeaux ebenfalls Glimmer sind, womit sich Rose später einverstanden erklärte, während er früher geneigt war, sie für Disthen zu halten. Auch erkannte er auf geätzten Flächen des Braunauer Meteoreisens einen tetragonalen Asterismus, welcher an einem Hausenblasen-Abdruck sichtbar wurde, und in der Einschaltung vieler kleiner säulenförmiger Krystalle begründet ist, welche den Hexaëderkanten parallel liegen. Er schliesst aus seinen Beobachtungen, dass der Asterismus wahrscheinlich in allen Fällen durch regelmässige Interponirung kleiner Krystalle bedingt werde (Monatsber. der Berliner Ak. der Wiss., 1862. 614 und 1869. 344), F. v. Kobell bemerkte dagegen, dass G. Rose's Erklärung nicht allgemein zulässig sei (Sitzgsber. Münch. Akad. 1863. 65). Nach Vogelsang zeigen Dünnschliffe des Labradorits, welche der Fläche $\infty P \infty$ parallel sind, wenn man eine Kerzenslamme durch sie betrachtet, einen vielstrahligen Stern, in welchem besonders zwei Strahlen sehr hell sind; auch er erklärt diesen Asterismus durch die Wirkung der sehr zahlreich interponirten Mikrolithen von Diallag.

Hält man eine künstlich geätzte Krystallsläche (§. 102), welche mit kleinen ebenslächigen Eindrücken bedeckt ist, nahe vor das Auge, und betrachtet darauf das Bild einer etwas entsernter besindlichen Flamme, so gewahrt man sich kreuzende Lichtstreisen, oder mehrstrahlige Sterne. Diese eigenthümlichen orientirten Reslexe werden die *Brewster* schen Lichtsiguren genannt. Jede Wandung des Aetzeindrücks erzeugt einen Reslex, und da die Eindrücke unter einander parallel sind, so

erscheint die Lichtfigur mit so viel Aesten, als Flächen an den Vertiefungen vorhanden sind. Da letztere ferner in ihrer Symmetrie mit derjenigen der geätzten Fläche übereinstimmen, so entspricht auch die Gestalt der Lichtfigur selbst dieser Symmetrie. Krumme Lichtbögen erscheinen, wenn bei den Aetzeindrücken stumpf zu einander geneigte Flächen zu einer Krümmung verschwimmen.

Anstatt an den geätzten Krystallflächen selbst, kann man die Lichtfiguren gleichfalls an davon angefertigten Hausenblase-Abdrücken wahrnehmen, welche vermöge ihrer Durchsichtigkeit auch die Betrachtung derselben im durchfallenden Licht gestatten. — Wie Brewster zuerst beobachtete, ergeben in ähnlicher Weise auch feindrusig ausgebildete natürliche Krystallflächen verschiedengestaltete, aber gesetzmässig orientirte Lichtreflexe. — Ueber die Lichtfiguren vgl. Brewster, Edinburgh Transactions Bd. 14. 1837 und Philos. Magaz. 1853; v. Kobell, Sitzgsber. d. bayer. Akad. 1863. 60; Haushofer, Asterismus u. Lichtfig. des Calcits, München 1865.

Aus dem Vorstehenden geht hervor, dass es sich bei den Phänomenen des Farbenschillers, des Asterismus, der Lichtfiguren um Lichtreflexe an kleinen Flächen handelt, welche einerseits innerlich an eingelagerten festen fremden Körpern oder Hohlräumen oder an den das Mineral zusammensetzenden Fasern auftreten, anderseits aber in Folge einer eigenthümlichen Beschaffenheit der Oberfläche dort vorhanden sind.

Die von Stokes als Fluorescenz bezeichnete Farbenerscheinung kommt im Mineralreich nur selten vor, obgleich sie zuerst und besonders auffallend am Flussspath (Fluorit) beobachtet wurde. Sie beruht auf einer eigenthümlichen Wirkung des von den Körpern absorbirten Lichtes, und gibt sich sehr schön an den Fluoritkrystallen von Weardale und Alston Moor zu erkennen, welche im transmittirten Licht lebhaft grün, im reflectirten prächtig blau erscheinen.

Das Irisiren endlich ist eine Erscheinung, welche lediglich durch das Dasein feinster Klüfte und Risse bedingt wird, längs welcher sich sehr zarte Blättchen abgelöst haben, die das Licht zur Interferenz bringen, und daher, wie dünne Lamellen überhaupt, halbkreisförmig oder bogenförmig verlaufende, concentrische regenbogenähnliche Farbenzonen erzeugen. Sie entstehen besonders leicht in gut spaltbaren krystallinischen Mineralien parallel den Spaltungsflächen, können aber auch nach anderen Richtungen und ebenso in Mineralien von gar keiner oder von schwieriger Spaltbarkeit hervorgebracht werden.

6. Glanz, Farbe und Pellucidität der Mineralien überhaupt.

§ 129. Allgemeine Bemerkungen über diese Eigenschaften. Glanz, Farbe und Pellucidität sind drei optische Eigenschaften, welche für die krystallinischen und amorphen Mineralien zugleich betrachtet werden können, und wegen ihrer leichten und sicheren Wahrnehmbarkeit einen grossen Werth besitzen, weshalb sie durchaus nicht vernachlässigt werden dürfen, wenn sie auch keine schärfere, mathematisch-physikalische Bestimmung zulassen, wie dies mit den meisten bisher betrachteten Eigenschaften der Fall war.

Wir wollen erst einige allgemeine Betrachtungen über diese Eigenschaften anstellen, bevor wir zur Aufzählung ihrer Modalitäten und Abstufungen übergehen.

Unter dem Glanz der Körper versteht man die, durch die spiegelnde

Reflexion des Lichtes von ihren mehr oder weniger glatten Oberflächen, in Verbindung mit zerstreutem Licht hervorgebrachte Erscheinung, sofern man dabei von der Farbe abstrahirt.

Dove hat gezeigt, dass auch das von den Körpern zerstreute Licht bei der Erzeugung des Glanzes mit im Spiele ist. Schon die qualitativen Unterschiede des Metallglanzes, Glasglanzes u. s. w. deuten darauf hin, dass die Mitwirkung eines von den Körpern ausgehenden Lichtes erfordert wird, und dass das blos äusserlich gespiegelte Licht zur Hervorbringung des Glanzes nicht ausreicht.

Unter der Farbe der Körper versteht man dagegen diejenige eigenthümliche Erscheinung, welche das von ihnen reflectirte oder transmittirte Licht, abgesehen von Glanz und Helligkeit, zu verursachen pflegt.

Die Pellucidität endlich ist die Fähigkeit eines Körpers, das Licht zu transmittiren; das Gegentheil dieser Eigenschaft lässt sich als Opacität bezeichnen.

Die qualitativen Verschiedenheiten, welche in Betreff des Glanzes und der Farbe stattfinden, lassen sich nicht durch Begriffe, sondern nur durch unmittelbare Wahrnehmung zum Bewusstsein bringen, weil die Modalität, das So oder Anders ihrer Erscheinung lediglich in der Art und Weise der durch sie erregten sinnlichen Affection begründet ist. Daher kann man die mancherlei Varietäten des Glanzes und der Farbe nur empirisch kennen lernen, indem man sie wiederholt an solchen Körpern beobachtet, an denen sie besonders ausgezeichnet vorkommen.

§ 130. Metallischer und nicht-metallischer Habitus. Man gelangt nun leicht zur Anerkennung zweier Hauptverschiedenheiten des Eindrucks, welche sich sowohl bei dem Glanz als auch bei der Farbe geltend machen, und von grosser Bedeutung für die Physiographie der anorganischen Körper erweisen. Es sind dies die Verschiedenheiten des metallischen und des nicht-metallischen Glanzes, der metallischen und der nicht-metallischen Farbe; Verschiedenheiten, welche zum Theil dem Gegensatz der Opacität und Pellucidität entsprechen. Zwar ist es nach dem Vorigen nicht wohl möglich, diesen Unterschied durch Definitionen auszudrücken; allein die Anschauung nöthigt uns zu seiner Anerkennung, und wir müssen uns daher empirisch die Kenntniss von Dem verschaffen, was man unter der einen oder der anderen Art des Glanzes und der Farbe versteht.

Diese Hauptverschiedenheiten beider Eigenschaften, sowie die Verschiedenheit des pelluciden und opaken Zustandes begründen nun aber den wichtigen Gegensatz des metallischen und des nicht-metallischen Habitus. Man schreibt nämlich einem Körper metallischen Habitus zu, wenn derselbe zugleich metallischen Glanz, metallische Farbe und völlige Undurchsichtigkeit zeigt; nicht-metallischen Habitus dagegen, wenn sowohl der Glanz als die Farbe nicht-metallisch sind, und ausserdem noch Pellucidität vorhanden ist. Halbmetallischer oder metalloidischer Habitus findet dann statt, wenn nur zwei jener Eigenschaften vorhanden sind, besonders aber, wenn der Körper nicht völlig opak ist.

Dieser Gegensatz des metallischen und nicht-metallischen Habitus gibt sich dem einmal damit vertraut gewordenen Auge in jedem Falle auf den ersten Bliek zu erkennen, lässt sich an dem kleinsten Körnchen wie an grösseren Stücken eines Minerals mit Leichtigkeit und Sicherheit auffassen, und gewinnt daher nicht nur

für die Diagnose der einzelnen Mineralarten, sondern auch für die Charakteristik grösserer Gruppen eine hohe Wichtigkeit.

Wenn sich auch nicht läugnen lässt, dass Uebergänge aus dem metallischen in den nicht-metallischen Habitus vorkommen, wie ja solche durch den metalloidischen Habitus zugestanden werden, so tritt doch in der Mehrzahl der Fälle jener Gegensatz so bestimmt hervor, dass wir ihn nicht fallen lassen dürfen. Er ist übrigens derselbe, welcher bekanntlich in der Chemie die erste Eintheilung der Elemente begründete, und auch auf dem Gebiete dieser Wissenschaft noch einen gewissen Werth behauptet, obgleich er sich für einzelne Elemente nicht ganz scharf durchführen lässt. Dieser Unterschied gewinnt aber auch Bedeutung für viele chemische Verbindungen, und ganz besonders für die Mineralien, bei denen der metallische Habitus in der Regel auch mit großem specifischem Gewicht und mit gewissen Modalitäten der chemischen Constitution verbunden ist.

- § 434. Grade des Glanzes. Der Glanz zeigt Verschiedenheiten nach Quantität und Qualität, nach der Stärke und Art. Seine Stärke ist zwar von mancherlei Zufälligkeiten (z.B. von Glätte oder Rauhigkeit, Compactheit oder Lockerheit, Grösse des Korns) abhängig und daher oft von geringerer Wichtigkeit; indessen benutzt man zur Unterscheidung der verschiedenen Grade folgende Ausdrücke:
- 1) Starkglänzend; das Mineral reflectirt das Licht sehr vollständig, und gibt in Krystallflächen oder Spaltungsflächen scharfe und lebhafte Spiegelbilder der Gegenstände; Zinkblende, Bergkrystall, Kalkspath.
- 2) Glanzend; die Reflexion ist weniger intensiv und die Bilder sind nicht scharf und lebhaft, sondern nebelig und matt; dieser Grad kommt sehr häufig vor.
- 3) Wenigglänzend; die Reflexion ist noch schwächer und gibt nur einen allgemeinen Lichtschein, in welchem die Bilder der Gegenstände gar nicht mehr zu unterscheiden sind; ebenfalls sehr häufig.
- 4) Schimmernd; auch der allgemeine Lichtschein ist verschwunden, und es treten nur einzelne Punkte lebhafter hervor; Bleischweif, dichter Kalkstein, Alabaster, überhaupt die meisten mikrokrystallinischen Aggregate.
 - 5) Matt; das Mineral ist ohne allen Glanz, wie z. B. Kreide, Thon, Kaolin.
- § 132. Arten des Glanzes. Die Art des Glanzes, aus welcher ein, dem gespiegelten Licht, durch Beimischung zerstreuten Lichtes, von dem reflectirenden Körper ertheilter eigenthümlicher Charakter hervorleuchtet, ist jedenfalls wichtiger, als der Grad desselben. Es scheint übrigens hinreichend, folgende, durch allmählige Abstufungen in einander verlaufende Arten zu unterscheiden:
- 1) Metallglanz; der sehr intensive und ganz eigenthumliche Glanz der Metalle; er ist stets mit völliger Undurchsichtigkeit verbunden und wichtig als einer der Factoren des metallischen Habitus. Man unterscheidet wohl noch vollkommenen und unvollkommenen Metallglanz, welcher letztere schon anderen Arten des Glanzes mehr oder weniger genähert und recht ausgezeichnet am Anthracit zu beobachten ist.
- 2) Diamantglanz; der ebenfalls sehr intensive und lebhafte Glanz des Diamants, welcher auch an manchen Varietäten der Zinkblende, des Bleicarbonats u. a. Mineralien vorkommt; bei sehr geringen Graden der Pellucidität nähert er sich oft dem Metallglanz, und heisst dann metallartiger Diamantglanz.

- 3) Glasglanz; der Glanz des gewöhnlichen Glases: findet sich am Quarz, Beryll und sehr vielen anderen Mineralien; ist wohl die häufigste Art des Glanzes.
- 4) Fettglanz; der Glanz eines mit einem fetten Oel bestrichenen Körpers; sehr ausgezeichnet im frischen Bruch des Eläoliths, Schwefels (auch Pechsteins).
- 5) Perlmutterglanz; der eigenthumliche milde Glanz der Perlmutter; Gyps, Schaumkalk, Stilbit, überhaupt häufig auf solchen Flüchen, denen eine sehr vollkommene Spaltbarkeit oder lamellare Zusammensetzung entspricht, zumal bei geringeren Graden der Durchsichtigkeit; bisweilen nähert er sich dem Metallglanz und erscheint dann als metallartiger Perlmutterglanz; Hypersthen, Glimmer.
- 6) Seidenglanz; eine wenig intensive, oft nur schimmernde Abart des Glanzes, welche lediglich in der feinfaserigen Aggregation, zuweilen auch in einer eigenthümlichen Streifung begründet ist; Amiant, Fasergyps.

Nach Haidinger wird der Grad des Glanzes durch die mehr oder weniger vollkommene Ebenheit und Politur der Obersläche, die Art des Glanzes durch die Strahlenbrechung und Polarisation bestimmt, welche die Körper ausüben. Glatte Krystallslächen sollen nur drei Arten des Glanzes, nämlich Glasglanz, Diamantglanz und Metallglanz zeigen, indem der Fettglanz und Perlmutterglanz bei vollkommen glatten Flächen homogener Krystalle gar nicht vorkommt. Fettglanz ist stets ein schwächerer, mit geringer Pellucidität und meist mit gelblichen Farben und kleinmuscheligem Bruch verbundener Glanz, welcher sich an den Glasglanz und Diamantglanz anschliesst. Der Perlmutterglanz aber ist nicht die reine Spiegelung von der Obersläche, sondern das Resultat der Spiegelung vieler über einander liegender Lamellen eines durchsichtigen Körpers (wie dies schon lange von Breithaupt gezeigt worden war). Die Art des Glanzes ist aber auch eine Function des Refractionsvermögens; daher zeigen Körper mit geringer Strahlenbrechung Glasglanz, solche von stärkerer Brechung Diamantglanz, endlich solche von sehr starkem Brechungsvermögen Metallglanz (Sitzungsber. Wien. Akad., 1849, Heft IV. 437).

Krystallographisch gleichwerthige Flächen verhalten sich rücksichtlich der Stärke und Art des Glanzes meistentheils gleich; wie anderseits bei der nämlichen Substanz der Glanz ungleichwerthiger Flächen verschieden ist, zeigt z. B. Apophyllit und Kalkspath, deren basische Endflächen Perlmutterglanz, deren Prismen Glasglanz besitzen. Diese charakteristische Differenz des Glanzes erleichtert oft nicht nur die Deutung der Flächen, sondern auch die Erkennung des Minerals. Theoretisch dürfte der Glanz aller ungleichwerthigen Flächen eine Verschiedenheit besitzen, deren verschwindende Feinheit aber meistens unserer Wahrnehmung entgeht.

- § 133. Unterschied der farbigen und der gefärbten Mineralien. Die sämmtlichen Mineralien zerfallen rücksichtlich der Fähigkeit, das Licht farbig zu reflectiren oder zu transmittiren, in folgende drei Abtheilungen:
- 4) Farbige oder idiochromatische Mineralien; es sind solche, die in allen Formen ihres Vorkommens eine sehr bestimmte Farbe zeigen, welche ihrer Substanz wesentlich angehört, davon untrennbar ist, und daher für alle Varietäten als eine charakteristische Eigenschaft zu betrachten ist; Metalle, Kiese, Glanze, viele Metalloxyde und metallische Salze.
- 2) Farblose Mineralien; solche, die in der reinsten Form ihres Vorkommens, oder in ihrer normalen Ausbildung ohne alle Farbe, also wasserhell oder weiss sind; Eis, Steinsalz, Kalkspath, Quarz, Adular, überhaupt viele Haloidsalze und Sauerstoffsalze mit nicht schwermetallischen Basen.
 - 3) Gefärbte oder allochromatische Mineralien; solche Varietäten

farbloser Mineralien, welche theils durch chemisch aufgelöste oder mechanisch beigemengte Pigmente (z. B. Metalloxyde, Kohlenstoff, bituminöse Substanzen, Partikel farbiger Mineralien), theils durch die Zumischung isomorpher farbiger Substanzen eine Färbung erhalten haben. Ihre Farbe kann daher eine sehr verschiedene sein, und wird niemals das Mineral überhaupt, sondern nur gewisse Varietäten desselben charakterisiren. So sind z. B. durch zufällige Pigmente gefärbt alle nicht-farblosen Varietäten von Quarz, Kalkspath, Flussspath, Gyps, Feldspath; durch das Eintreten isomorpher farbiger Bestandtheile entstehen die zahlreichen grünen, braunen, rothen, schwarzen Varietäten vieler Silicate, welche in anderen Varietäten farblos sind: Pyroxen, Amphibol, Granat.

Ist die färbende Substanz in bedeutender Menge zugegen, so kann sie andere physikalische und chemische Eigenschaften, z. B. specifisches Gewicht, Härte, Löthrohrverhalten, beeinflussen. Freilich reicht oft eine höchst spurenhafte Quantität derselben hin, eine recht intensive Färbung hervorzubringen, deren Ursache nachzuweisen dann der chemischen Analyse schwer fällt. So z. B. werden die prachtvoll rothen, gelben, grünen, blauen Farben des Flussspaths durch die Gegenwart weniger hundertstel Procent eines Kohlenwasserstoffs hervorgebracht. Die braunen Desmine und Chabasite von Arendal und Striegau in Schlesien sind nach Websky ebenfalls durch organische Substanz gefärbt; die Chabasite des letzteren Fundorts färben sich beim Erhitzen im geschlossenen Rohr schwärzlich und lassen eine kleine Menge einer Theersubstanz überdestilliren.

§ 434. Arten der metallischen und nicht-metallischen Farben. Von metallischen Farben werden folgende unterschieden:

Rothe: kupferroth; gelbe: bronzegelb, messinggelb, goldgelb, speisgelb; braune: tombakbraun; weisse: silberweiss, zinnweiss; graue: bleigrau (und zwar rein, weisslich, röthlich, schwärzlich bleigrau), stahlgrau; schwarze: eisenschwarz.

Die nicht-metallischen Farben lassen sich mit Werner unter die acht Hauptfarben weiss, grau, schwarz, blau, grün, gelb, roth und braun bringen, deren jede durch eine Varietät, als die reinste Charakterfarbe repräsentirt wird, während die übrigen Varietäten eine Beimischung anderer Farben zeigen. Die von Werner hervorgehobenen Varietäten sind folgende 1):

- a) weisse Farben: schneeweiss, röthlichweiss, gelblichweiss, grünlichweiss, blaulichweiss, graulichweiss;
- b) graue Farben: aschgrau, grünlichgrau, blaulichgrau, röthlichgrau, gelblichgrau, rauchgrau (bräunlichgrau), schwärzlichgrau;
- c) schwarze Farben: graulichschwarz, sammtschwarz, bräunlichschwarz (pechschwarz), röthlichschwarz, grünlichschwarz (rabenschwarz), blaulichschwarz;
- d) blaue Farben: schwärzlichblau, lasurblau, violblau, lavendelblau, pflaumenblau, berlinerblau, smalteblau, indigblau, himmelblau;
- e) grüne Farben: spangrün, seladongrün, berggrün, lauchgrün, smaragdgrün, apfelgrün, pistaziengrün, schwärzlichgrün, olivengrün, grasgrün, spargelgrün, ölgrün, zeisiggrün;
- f) gelbe Farben: schwefelgelb, strohgelb, wachsgelb, honiggelb, citron-gelb, ockergelb, weingelb, isabellgelb, erbsengelb, pomeranzengelb;

⁴⁾ Die Charakterfarbe ist jedesmal gesperrt gedruckt.

- g) rothe Farben: morgenroth, hyacinthroth, ziegelroth, scharlachroth, blutroth, fleischroth, carminroth, cochenillroth, rosenroth, carmoisinroth, pfirsichblüthroth, colombinroth, kirschroth, bräunlichroth;
- h) braune Farben: röthlichbraun, nelkenbraun, haarbraun, kastanienbraun, gelblichbraun, holzbraun, lederbraun, schwärzlichbraun.

Jede besondere Farbe ist verschiedener Intensitäten oder Abstufungen fähig, zu deren Bezeichnung bekanntlich die Beiworte hoch, tief, licht, dunkel, blass gebraucht werden, und welche zum Theil Uebergänge aus einer Farbe in eine andere verwandte vermitteln. Vgl. auch H. Fischer's Bemerkungen und Vorschläge über die Benennungen von Farbenabstufungen bei Mineralien, N. Jahrb. f. Min. 1879. 854. Auf seine Anregung hin bezieht man sich neuerdings vielfach auf die »Internationale Farbenscala von Radde in Hamburg«, welche sehr scharfe Bezeichnungen gestattet.

Mineralien ist auch die, zuweilen vorkommende zweisache oder mehrfache Färbung sowie die sogenannte Farbenzeichnung zu berücksichtigen. Gewöhnlich zeigt zwar ein und dasselbe Individuum in seiner ganzen Ausdehnung auch nur eine und dieselbe Farbe; bisweilen jedoch kommen nicht nur verschiedene Nüancen einer und derselben Hauptsarbe, sondern sogar verschiedene Hauptsarben an einem und demselben Krystall vor. Dabei verschwimmen die beiden Farben entweder unregelmässig in einander, oder ihre Grenze hat einen regelmässigen Verlauf und geht dann gewissen äusserlich auftretenden oder möglichen Krystallsächen parallel. Im letzteren Falle fand die Ablagerung der verschiedenen färbenden Stoffe durch die Krystallisationskraft in einer besonderen Richtung statt, oder sie steht mit dem successiven schalenförmigen Wachsthum der Krystalle im Zusammenhang (vgl. § 59).

So sind Bergkrystalle an einem Ende wasserhell, am anderen gefärbt, Diopside, Berylle, Turmaline, Pyromorphite an beiden Enden anders gefärbt; Flussspathe bestehen aus abwechselnden weissen und blauen, Schwerspathe aus weissen und rothen umhüllenden Schalen.

Weit häufiger findet sich diese mehrfache Färbung an Aggregaten, zumal von mikrokrystallinischer und kryptokrystallinischer Ausbildung, indem verschiedentlich gefärbte Partieen eines und desselben feinkörnigen, faserigen oder dichten Minerals durch einander gemengt sind, oder lagenweise mit einander abwechseln. Nach der Figur, Grösse und Anordnung der verschiedentlich gefärbten Theile bestimmen sich die mancherlei Arten von Farbenzeichnung, welche man als punktirte, gefleckte, gewolkte, geflammte, geaderte, gestreifte, gebänderte, wellenförmige, ringförmige, wurmförmige, festungsartige, breccienähnliche und ruinenähnliche Farbenzeichnung unterschieden hat. Andere Zeichnungen werden durch die Einmengung von organischen Formen bedingt.

Endlich ist die an einigen pelluciden Mineralien vorkommende Erscheinung zu erwähnen, dass sie im transmittirten Licht eine andere Farbe zeigen, als im reflectirten Licht; wie z. B. mancher Flussspath, Glimmer, Opal. Manches Rothgültigerz sieht von aussen metallisch bleigrau, im durchfallenden Licht nicht-metallisch cochenillroth aus.

§ 136. Farbe und Glanz des Striches. Viele Mineralien zeigen im fein zertheilten oder pulverisirten Zustand eine ganz andere Farbe als in compacten

Massen; z. B. Eisenkies, Eisenglanz, Chromeisenerz, Manganblende. Ja, es scheint, dass, mit Ausnahme der gediegenen Metalle, die meisten Mineralien von metallischem Habitus diese Eigenschaft besitzen. Da sich nun die Farbe des Pulvers am leichtesten dadurch prüfen lässt, dass man das Mineral auf einer weissen Platte von Porzellan-Biscuit oder auf einer Feile streicht, so pflegt man auch die Farbe des Pulvers schlechthin den Strich der Mineralien zu nennen. Die Strichfarbe ist ein sehr wichtiges Merkmal nicht nur für die leichte Erkennung vieler Mineralarten, sondern auch für die Unterscheidung des farbigen und gefärbten Zustandes bei Mineralien von nicht-metallischem Habitus. Es lässt sich nämlich bei derartigen Mineralien gewöhnlich als ein Merkmal der Farbigkeit betrachten, wenn Strich und Masse die selbe oder doch eine sehr ähnliche Farbe besitzen, während der Strich der gefärbten Mineralien in der Regel schmutzig-weiss oder lichtgrau zu sein pflegt, welche Farbe auch das Mineral in Masse zeigen mag.

Manche Mineralien, welche an und für sich wenig glänzend, schimmernd oder matt sind, erlangen einen stärkeren Glanz, wenn sie mit einer stumpfen Stahlspitze geritzt, oder auf einer feinen Feile gestrichen werden; bei sehr niedrigen Härtegraden reicht oft der Druck des Fingernagels hin, um diesen Strichglanz hervorzubringen; man sagt dann, das Mineral werde im Strich glänzend.

§ 137. Veränderung der Farbe. Die meisten Mineralien behalten ihre Farbe unveränderlich im Laufe der Zeit; einige aber zeigen eine allmähliche Veranderung derselben, wenn sie der Einwirkung des Lichts, der Luft und der Feuchtigkeit ausgesetzt sind. Diese Farbenveränderung betrifft entweder nur die Oberfläche, oder sie ergreift die Masse des Minerals mehr oder weniger tief einwärts. ist aber wohl in beiden Fällen gewöhnlich als die Folge einer chemischen Einwirkung zu betrachten. Bei einer blos oberflächlichen Farbenänderung sagt man, das Mineral sei angelaufen, weil es gleichsam nur mit einem farbigen Hauch überzogen ist, unter welchem die ursprüngliche Farbe durch den Strich sogleich zum Vorschein gebracht wird; es hat sich an der Oberfläche eine äusserst zarte Schicht von fremder Zusammensetzung (z. B. von Eisenoxydhydrat) ausgebildet, welche in den Farben dünner Blättchen spielt. Man unterscheidet hierbei, ob das Mineral einfarbig oder bunt (regenbogenfarbig, pfauenschweifig, taubenhälsig) angelaufen ist. Beispiele liefern für den ersteren Fall: Silber, Arsen, Wismuth, Magnetkies; für den anderen: Kupferkies, Buntkupferkies, Eisenglanz, Antimonglanz, Steinkohle.

Die in das Innere eines Minerals eindringende Farbenänderung gibt sich gewöhnlich entweder als eine Verbleichung, wie am Chrysopras und Rosenquarz, am Topas und Cölestin, oder als eine Verdunkelung der ursprünglichen Farbe zu erkennen, wie am Braunspath, Eisenspath und Manganspath; in diesem letzteren Falle findet endlich eine gänzliche Verfärbung des Minerals statt, welche mit einer chemischen Veränderung desselben verbunden ist.

Hausmann hat über das Anlaufen der Mineralien eine ausführliche und lehrreiche Abhandlung geliefert, in welcher diese Erscheinung nach ihren mancherlei Modalitäten und nach ihren Ursachen genau erörtert wird (N. Jahrb. f. Min. 1848. 326). Interessant ist die zuweilen vorkommende Erscheinung, dass bei krystallisirten Mineralien nur die Flächen gewisser Krystallformen bunt angelaufen sind, während sich

auf den Flächen der übrigen Formen die Farbe unverändert erhalten hat. So gibt es z. B. Bleiglanzkrystalle (Cubo-Oktaëder) mit stahlblau angelaufenen Oktaëderflächen und frischen Würfelslächen. Ueberhaupt scheint das Anlaufen auf den der Spaltbarkeit entsprechenden Flächen weniger leicht als auf solchen zu erfolgen, welche die Ebene der Spaltbarkeit durchschneiden (wie ein schieferiges Gestein senkrecht gegen die Schieferung am leichtesten verwittert). - Eine eigenthümliche, in sehr bestimmten kreisförmigen oder elliptischen Figuren eintretende Farbenveränderung oder mehlähnliche Trübung ist von Pape an mehren wasserhaltigen Salzen, in Folge ihres beginnenden Wasserverlustes, beobachtet und nach ihrer krystallonomischen Gesetzmässigkeit erkannt worden. (Ueber das Verwitterungsellipsoid und die chemischen Axen der Krystalle, in Ann. d. Phys. u. Ch., Bd. 124, 125, 133 und 135. Vgl. auch die in Z. f. Kr. IV. 1880. 225 sich findende Berichtigung von L. Sohncke, wonach die Propagationsform der Verwitterung innerhalb der rhomboëdrischen Krystalle, nicht, wie Pape angegeben, eine Kugel, sondern ein Rotationsellipsoid darstellt. Tschermak zieht vor. die Erscheinung nicht als Verwitterung, sondern als Verstäubung zu bezeichnen. Vgl. auch S. 147.)

- § 438. Verschiedene Grade der Pellucidität. Die Pellucidität kann sich in sehr verschiedenen Graden kund geben, weshalb man sich hüten muss, um nicht durch schwache Grade derselben zu einer Verneinung ihres Vorhandenseins überhaupt verleitet zu werden. Dunkle Färbung und vielfache Aggregation wirken nothwendig dahin, die höheren Grade der Pellucidität herabzudrücken, und daher kommt es, dass ein und dasselbe Mineral in hellfarbigen und krystallisirten Varietäten klar und durchsichtig erscheint, während es in dunkelfarbigen und feinkörnig zusammengesetzten Varietäten ganz trübe und undurchsichtig sein kann; Kalkspath und Kalkstein, Bergkrystall und Eisenkiesel. Durch zahlreiche Risse und Sprünge oder Poren können selbst die klarsten und durchsichtigsten Mineralien getrübt werden. Die verschiedenen Abstufungen der Pellucidität werden durch folgende Ausdrücke bezeichnet:
 - 1) Durchsichtig; das Mineral ist so pellucid, dass man durch dasselbe die Gegenstände deutlich sehen und z.B. eine Schrift lesen kann; ist es zugleich farblos, so sagt man: das Mineral ist wasserhell.
 - 2) Halbdurchsichtig; das Mineral lässt zwar noch die Gegenstände, jedoch nicht mehr in deutlich unterscheidbaren Umrissen erkennen.
 - 3) Durchscheinend; das Mineral lässt noch in grösseren Stücken einen allgemeinen und unbestimmten Lichtschein wahrnehmen.
 - 4) Kantendurchscheinend; das Mineral lässt nur in Splittern oder in den scharfen Kanten grösserer Stücke einen Lichtschein durchschimmern.
 - 5) Undurchsichtig; das Mineral lässt selbst in Splittern und scharfen Kanten keinen Lichtschein erkennen.

Das Undurchsichtige darf wohl nicht mit dem Opaken verwechselt werden, denn ein und dasselbe Mineral kann in verschiedenen Varietäten zwar alle Grade der Pellucidität besitzen (z. B. Pyroxen, Amphibol), aber wohl nicht zugleich pellucid und opak sein. Die Dicke spielt übrigens eigentlich eine zu bedeutende Rolle, als dass die vorstehenden Unterscheidungen von besonderer Schärfe und grossem Gewicht sein könnten. So ist manches Mineral in dickeren Stücken nur durchscheinend, in dünneren halbdurchsichtig, als ganz dünnes Blättchen vielleicht vollkommen durchsichtig. Dünne Blättchen des als undurchsichtig geltenden Eisenglanzes erweisen sich als blutroth durchscheinend. Der echte splitterige Bruch liefert allemal einen Beweis, dass

noch Pellucidität vorhanden ist, wenn auch das betreffende Mineral undurchsichtig erscheinen sollte. — Dass sogar die Metalle in sehr dünnen Lamellen pellucid sind, dies scheint nach den Untersuchungen von Faraday (Philos. Trans. 1857, Part I.) ausser allem Zweifel gestellt zu sein, indem er sich überzeugte, dass die feinsten Membranen von Gold unter dem Mikroskop vollkommen stetig ausgedehnt erscheinen, und dennoch ein grünes Licht durchlassen; ähnlich verhielten sich dünne Membranen von Silber. Schon früher hatte Dupasquier gezeigt, dass Gold, Silber, Kupfer und andere Metalle in sehr dünn geschlagenen Blättchen ein blaues Licht transmittiren (Comptes rendus, T. 21. 1845. 64). Melsens fand, dass Quecksilber, wenn es wie Seifenwasser zu dünnen Blasen aufgetrieben wird, ebenfalls durchscheinend wird. Anderseits sind indessen die feinsten mikroskopischen Partikelchen des Magneteisens von 0,004 Mm. Durchmesser völlig impellucid. — Im Allgemeinen dürste bei den Mineralien Pellucidität und specifisches Gewicht im umgekehrten Verhältniss stehen, indem die meisten undurchsichtigen auch die specifisch schwereren sind, und umgekehrt.

An einem und demselben Individuum sind manchmal mehre Pelluciditätsgrade ausgebildet, eine Erscheinung, welche den in § 135 erwähnten Farbenverschiedenheiten auch mit Bezug auf Vertheilung und Ursache sehr ähnlich ist.

- § 439. Phosphorescenz der Mineralien. Anhangsweise sei nach den optischen Eigenschaften noch die Phosphorescenz, oder die unter gewissen Umständen eintretende, von einer Substanzveränderung unabhängige Lichtentwickelung der Mineralien erwähnt. Dieselbe lässt sich durch folgende Mittel hervorrufen:
 - 4) Durch Insolation oder Bestrahlung. Viele Mineralien leuchten im Dunkeln, nachdem sie vorher eine Zeit lang dem Sonnenlicht, oder auch wohl nur dem gewöhnlichen Tageslicht ausgesetzt worden sind. Die meisten Diamanten und der gebrannte Baryt sind in dieser Hinsicht vorzüglich ausgezeichnet: doch leuchten auch Strontianit, Aragonit, Kalkspath und Kreide; desgleichen Steinsalz, Fasergyps, Flussspath u. a. Mineralien; wogegen Quarz und die meisten Silicate dieser Eigenschaft ermangeln.
 - 2) Durch Erwärmung. Die meisten durch Insolation phosphorescirenden Mineralien werden durch Erwärmung gleichfalls leuchtend; doch haben diese Fähigkeit noch viele andere Mineralien, auf welche die Bestrahlung allein ohne Einfluss ist. Die dazu erforderliche Temperatur ist verschieden. Bei manchen Topasen, Diamanten und Flussspathen reicht schon die Wärme der Hand hin; andere Varietäten von Flussspath erfordern 60 bis 400°, der Phosphorit 400°, der Kalkspath und viele Silicate 200 bis 370°.
 - 3) Durch Elektricität. Manche Mineralien (z. B. grüner Flussspath und gebrannter Baryt) gelangen dadurch zur Phosphorescenz, dass man mehre elektrische Funken durch sie schlagen lässt.
 - 4) Durch mechanische Einwirkung. Viele Mineralien entwickeln Licht, wenn sie gestossen, gerieben, gespalten oder zerbrochen werden. So leuchten schon manche Varietäten der Zinkblende und des Dolomits, wenn man sie nur mit einer Schreibfeder kratzt, oder mit dem Messer schabt, Quarzstücke, wenn man sie an einander reibt, Glimmertafeln, wenn man sie nach der Spaltungsrichtung rasch auseinander reisst.

Der grüne Flussspath (Chlorophan) bleibt nach der Insolation oft wochenlang selbstleuchtend. Merkwürdigerweise haben die rothen (die durch rothes Glas auffallenden) Strahlen die Eigenschaft, die durch Bestrahlung mit weissem Sonnenlicht

z. B. am Diamant erregte Phosphorescenzfähigkeit zu schwächen oder ganz auszulöschen. — Eine sehr ausführliche Abhandlung über die Phosphorescenz der Mineralien und anderer Körper gab Becquerel in Ann. de Chimie et de Phys. [3]. T. 55. 1859. 5; er beschreibt auch ein Instrument, das Phosphoroskop, durch welches die Beobachtung der Lichtphänomene erleichtert und gesichert wird. Bekanntlich ist die Phosphorescenz durch Erwärmung zuerst an dem sogenannten Bologneserspath, einer Varietät des Baryts erkannt worden, welcher durch künstliche Umwandlung in Schwefelbaryum diese Eigenschaft erhält. — Nöggerath beschrieb die prachtvoll rothe Lichterscheinung, welche harte, zumal durchscheinende Mineralien während der Bearbeitung in den Achatschleifereien von Oberstein und Idar zeigen (Ann. d. Phys. u. Chem. Bd. 150, S. 325). — B. Stürtz untersuchte mit vielem Erfolg die Phosphorescenzerscheinungen, welche eine Reihe von Mineralien im hohen Vacuum erkennen lassen, ebendas., Neue Folge Bd. VIII. 1879.

7. Thermische Eigenschaften der Krystalle.

§ 440. Wärmestrahlung. Die in einen Körper eindringenden Wärmestrahlen werden bekanntlich, wie die Lichtstrahlen, theils reflectirt, theils absorbirt, theils transmittirt. Solche Körper, welche die Wärmestrahlen möglichst vollkommen hindurchlassen, sich also dagegen verhalten wie die durchsichtigen Körper gegen die Lichtstrahlen, nennt man diatherman, solche, welche keine Wärmestrahlen transmittiren, atherman. Mit diesen Beziehungen hängt die Pellucidität oder Impellucidität 'gar nicht zusammen: dunkle, fast undurchsichtige Bergkrystalle erweisen sich z. B. diatherman, durchsichtige Alaunplättchen nahezu ganz atherman.

Steinsalz ist, soweit bekannt, das diathermanste Mineral. Die meisten Metalle sind atherman; Knoblauch hat indessen gezeigt, dass ganz dünne Blättchen von Gold, Silber und Platin, welche Lichtstrahlen von bestimmter Farbe durchlassen, auch Wärmestrahlen den Durchgang gestatten. — Uebrigens gibt es wie beim Licht Wärmestrahlen von verschiedener Brechbarkeit (sog. Wärmefarben), welche auch eine ungleiche Absorption erleiden. Das Steinsalz ist es wieder, welches alle Wärmefarben mit gleicher Intensität durchlässt, sich also hierin wie ein farbloses Mineral gegen das Licht verhält, während z. B. der fast ganz athermane Alaun nur gewisse Wärmefarben transmittirt, die anderen absorbirt und mit Bezug auf diese letzteren daher wärmefar big ist.

Wie die Lichtstrahlen, so unterliegen auch die Wärmestrahlen in allen Krystallen, mit Ausnahme der regulären, einer Doppelbrechung, welche indessen in der Richtung der optischen Axen ebenfalls nicht erfolgt. Damit hängt auch die erkannte Polarisation der Wärmestrahlen zusammen.

Die beiden Wärmestrahlen sind wie die Lichtstrahlen rechtwinkelig auf einander polarisirt. Wenn durch eine Steinsalzlinse parallele Wärmestrahlen auf zwei Glimmerblättchen auffallen, so geht, wenn die Polarisations-Ebenen der letzteren gekreuzt sind, ein Minimum, wenn sie parallel sind, ein Maximum von Wärme hindurch.

§ 141. Ausdehnung der Krystalle durch Erwärmung. Nach Mitscherlich's grundlegenden Beobachtungen dehnen sich die Krystalle des regulären Systems durch Erwärmung nach allen Richtungen gleich mässig aus, wogegen die Krystalle der übrigen Systeme nach verschiedenen Richtungen eine ungleich mässige Ausdehnung erleiden, und folglich einer Veränderung ihrer Kantenwinkel unterworfen sind, deren Grösse von der Temperatur abhängig ist. Mit alleiniger Aus-

nahme der regulären bleiben demnach die Krystallgestalten bei einer Aenderung der Temperatur sich selbst nicht geometrisch ähnlich.

So fand Mitscherlich, dass die Polkante der rhomboëdrischen Spaltungsstücke des Kalkspaths, welche bei 40° C. 105° 4′ misst, nach einer Temperatur-Erhöhung um 100° nur noch 104° 56′ gross, also um 8′ schärfer geworden ist; das Rhomboëder wird sonach etwas spitzer, woraus denn folgt, dass sich der Kalkspath in der Richtung seiner Hauptaxe stärker ausdehnt, als in der Richtung der Nebenaxen¹). Dasselbe Verhältniss, wenn auch in geringerem Grade, erkannte Mitscherlich für die Rhomboëder des Eisenspaths und des Magnesits. — Dagegen zeigten die Krystalle des Aragonits, welche dem rhombischen System angehören, nach allen drei Axen eine ungleichmässige Ausdehnung; ebenso die monoklinen Krystalle des Gypses, welche sich besonders stark in der Richtung der Orthodiagonale ausdehnen, weshalb denn die klinodiagonalen Seitenkanten aller Prismen, und die klinodiagonalen Polkanten aller Hemipyramiden mit steigender Temperatur immer stumpfer werden.

Aehnliche Beobachtungen sind später von Anderen an anderen Krystallen angestellt worden, und liessen auf ähnliche Resultate gelangen, so dass man die folgenden, von Fizeau aufgestellten Gesetze²) als allgemein gültig betrachten kann:

- 4) In den Krystallen des regulären Systems ist die lineare Ausdehnung nach allen drei Hauptaxen gleich gross; die Winkel, welche von den Flächen gebildet werden, sind also hier unabhängig von der Temperatur.
- 2) In den Krystallen des tetragonalen und hexagonalen Systems ist die lineare Ausdehnung nach der Richtung der Hauptaxe verschieden von jener nach der Richtung der Nebenaxen, welche dagegen ihrerseits eine gleich grosse Ausdehnung erleiden; dabei fällt jedoch die Axe der grössten Ausdehnung durch die Wärme nicht immer mit der grössten Axe der optischen Elasticität zusammen.
- 3) In den Krystallen der übrigen Systeme ist die lineare Ausdehnung nach allen drei Axen ungleich.

Eine Kugel aus regulärem Steinsalz geschliffen wird daher bei Temperatur-Erhöhung stets eine Kugel bleiben; eine solche aus hexagonalem Kalkspath wird sich dabei zu einem nach der Hauptaxe ausgedehnten Rotationsellipsoid mit zwei Axenwerthen, eine solche aus rhombischem Aragonit oder monoklinem Feldspath zu einem dreiaxigen Ellipsoid umgestalten.

Uebrigens haben Grailich und v. Lang durch theoretische Untersuchungen gezeigt, dass die durch stetige und bedeutende Steigerung oder Verminderung der Temperatur bedingten Dimensionsänderungen der Krystalle immer in der Weise stattfinden, dass dabei sowohl die Zonen, als auch das Krystallsystem unverändert bleiben. Sie nennen dies das Gesetz der Erhaltung der Zonen und des Krystallsystems Sitzungsber. d. Wiener Akad., 1858, Bd. 33, S. 369'. Die Rationalität der Parameterverhältnisse ist ebenfalls unabhängig von der Temperatur des Krystalls.

Obige Resultate über die Aenderung der Kantenwinkel mit der Temperatur sind auch, wie *Naumann* hervorhebt, deshalb sehr beachtenswerth, weil sich die Krystalle mancher Mineralsubstanzen bei recht hohen Temperaturen gebildet haben, und wir also nicht erwarten können, durch die bei der gewöhnlichen Temperatur an-

i) In welcher letzteren Richtung er sich nach *Fizeau* sogar contrahirt, was nach demselben Beobachter für den Beryll in der Richtung der Hauptaxe stattfindet.

²⁾ Compt. rend., T. 62, S. 4104, und Ann. d. Phys. u. Ch., Bd. 435, 4868. 372; vgl. auch Pfaff, ebendas., Bd. 404, S. 474 u. Bd. 407, S. 454; Beckenkamp (Adular, Anorthit, Axinit), Z. f. Kryst. V. 4884. 436 und VI. 4882. 450; Fletcher, Z. f. Kryst. IV. 337; VIII. 455.

gestellten Messungen die jenigen Werthe ihrer Kantenwinkel zu finden, welche der Temperatur ihres Bildungsactes entsprechen, und doch allein eine genetisch-gesetzliche Bedeutung haben können. Daraus dürften sich manche Abweichungen von gewissen Werthen erklären, welche aus anderen Gründen für sehr wahrscheinlich gehalten werden müssen, wie z.B. im Adular die Abweichung der Winkel des Klinodomas 2P ∞ von 90°. Manche Mineralien verweisen uns nur beinahe auf ein sehr einfaches Zahlenverhältniss ihrer Grunddimensionen; vielleicht würde sich ein Schluss auf die Temperatur ihres Bildungsactes machen lassen, dafern ihre Dimensionen durch Temperatur-Erhöhung jenem einfachen Verhältniss immer näher rücken sollten. Dasselbe Verhältniss dürfte auch manche optische Anomalieen erklären.

§ 142. Wärmeleitung der Krystalle. Mit den vorher beschriebenen Ausdehnungsverhältnissen der Krystalle stimmen die von Duhamel, Senarmont 1) und anderen Forschern über die Wärm eleitung derselben angestellten Beobachtungen sehr gut überein, welche das Resultat ergaben, dass die Propagationsform der Wärmewellen (oder die Gestalt der isothermen Flächen) in den regulären Krystallen wie in den amorphen Medien durch eine Kugelfläche, in den tetrag on alen und hexagonalen Krystallen durch ein verlängertes oder abgeplattetes Rotationsellipsoid dargestellt wird, dessen Axe mit der krystallographischen Hauptaxe zusammenfällt, während solche in den rhombischen, monoklinen und triklinen Krystallen (wie es scheint stets) durch ein dreiaxiges Ellipsoid bestimmt wird; und zwar fallen im rhombischen System die drei abweichenden Werthe der Leitungsfähigkeit mit den krystallographischen Axen zusammen, wogegen sie im monoklinen System zwar auch noch rechtwinkelig stehen, aber hier nur eine Ellipsoidaxe mit einer krystallographischen, nämlich mit der Orthodiagonale coincidirt (vgl. die Analogie mit der Form und Lage der optischen Elasticitätsfläche § 413, 414).

Jannettaz befand mit nur sehr wenigen Ausnahmen die Wärmeleitung grösser in der Richtung der Spaltbarkeit, als senkrecht dazu; eine durch schalige Zusammensetzung herbeigeführte Theilbarkeit ist dagegen ohne Einfluss auf die Wärmeleitung.

Nach Thompson und Lodge besitzt der polar-elektrische Turmalin in der Richtung der Hauptaxe eine nach den beiden Enden zu nicht übereinstimmende Wärmeleitung Die Wärme pflanzt sich schneller nach dem Pole fort, welcher beim Erwärmen positiv elektrisch wird (vgl. S. 207); die Isothermen auf Schnitten parallel der Hauptaxe be-

⁴⁾ Sénarmont (Ann. d. chim. et de phys. [3] XXII. 479) steckte durch das Centrum mit Wachs überzogener Krystallplatten einen Draht, dessen Ende erwärmt wurde; das Schmelzen des Wachses stellte graphisch die Fortpflanzung der Wärme dar und zeichnete in jedem Augenblick auf der Platte eine isotherme Curve, welche z. B. auf den Flächen regulärer Krystalle ein Kreis, bei einem tetragonalen Krystall auf 0P ebenfalls ein Kreis, dagegen auf COP eine Ellipse ist. Die Curven der Ausbreitung einer gleichen Temperatur auf Krystallflächen sind eben allgemein Ellipsen, welche sich als Durchschnitte der betreffenden Fläche mit einem für den ganzen Krystall vorhandenen Ellipsoid ergeben. Röntgen (Ann. d. Phys. u. Ch., Bd. 454, S. 602, auch Z. f. Kryst. III. 4879. 47) erhielt dieselben Curven auf ähnliche Weise, indem er behauchte Krystallplatten vom Mittelpunkt aus durch eine heisse Metallspitze erwärmte (wobei die Hauchschicht um die Spitze herum in einer scharfbegrenzten kreisrunden oder ellipsenähnlichen Figur zuerst verdunstete) und die Grenze, bis wohin die Abtrocknung nicht vorgedrungen war, durch dann aufgestreuten Bärlappsamen noch bemerkbarer machte. Jannettaz hat für das Sénarmont'sche Verfahren einen verbesserten complicirten Apparat construirt (Bull. soc. minéral. I. (4878). 49). Ueber die Wärmeleitung im Kupfervitriol vgl. C. Pape in Annal. d. Phys. u. Ch. N. F. I. 426. In gepresstem amorphem Glas (oder Porzellan) vergrössert sich, wie Sénarmont zeigte, die Wärmeleitung in der Druckrichtung, weshalb denn hier auf den Flächen ebenfalls elliptische Isothermenlinien erscheinen.

stehen aus 2 Halbellipsen mit gemeinsamer grösserer Axe; die kleineren Halbaxen verhalten sich aber wie 1:1,3.

Von den durch Temperatur-Erhöhung bedingten Veränderungen, welche die Grösse des optischen Axenwinkels, die Lage der Axenebene und diejenige der Mittellinien in den optisch-zweiaxigen Krystallen erleidet, ist bereits oben S. 164 gelegentlich die Rede gewesen. Bei den rhombischen Krystallen wird dadurch blos der Axenwinkel beeinflusst. Aber auch in den optisch-einaxigen Krystallen, welche diesen Charakter bei jeder Temperatur beibehalten, übt die Erhöhung derselben wenigstens insofern eine Wirkung aus, wiesern sich mit ihr die Brechungs-Indices der beiden Strahlen O und E mehr oder weniger verändern. So fand Fizeau, dass sich durch Erwärmung im Quarz zwar beide Indices vermindern, jedoch der des Strahles E in einem höheren Grade als jener des Strahles O, weshalb denn die Intensität der Doppelbrechung abnimmt; im Kalkspath dagegen wächst mit der Temperatur der Index des Strahles E, während jener des Strahles O kleiner wird, weshalb denn die Intensität der Doppelbrechung zunimmt. Die regulären Krystalle bleiben bei jeder Temperatur isotrop, nur wurde der Brechungs-Index der untersuchten bei der Erhöhung kleiner. Auch Fr. Pfaff hat bei einer Temperaturerhöhung bis zu 200° z. B. am Quarz eine Abnahme, am Vesuvian, Beryll, Apatit eine Steigerung der Doppelbrechung constatirt, während trikline Krystalle keine Veränderung erkennen liessen. Untersuchungen über den Einfluss der Temperatur auf die Brechungsexponenten von Baryt, Cölestin, Anglesit hat Arsruni angestellt (Z. f. Kryst. I. 1877. 165). Beim Gyps nehmen nach H. Dufet alle 3 Hauptbrechungsexponenten mit steigender Temperatur ab, aber in sehr verschiedenem Grade (Bull. soc. min. 1881. 113).

8. Elektricität der Mineralien.

§ 443. Elektricität durch Reibung und Druck. Die Elektricität kann in den Mineralien entweder durch Reibung, oder durch Druck, oder durch Erwärmung erregt werden. Dabei ist jedoch immer zu berücksichtigen, ob das Mineral ein Leiter oder ein Nichtleiter der Elektricität ist, weil es im ersteren Falle einer vorherigen Isolirung bedarf, wenn sich die Erscheinung offenbaren soll. Zur Wahrnehmung derselben dienen kleine, sehr empfindliche Elektroskope, wie z. B. das von Hauy vorgeschlagene, welches aus einer leichten, beiderseits in eine kleine Kugel endigenden, und mittels eines Karneolbütchens auf einer Stahlspitze horizontal ruhenden Metallnadel besteht. Bei feineren Untersuchungen muss man andere Elektroskope, wie z. B. das von Bohnenberger oder Behrens, anwenden.

Alle Mineralien werden durch Reibung elektrisch; die erlangte Elektricität ist aber bald positiv, bald negativ, nach Umständen, welche zum Theil sehr zufällig sind, wie denn z. B. die meisten Edelsteine positiv oder negativ elektrisch werden, je nachdem ihre Oberfläche glatt oder rauh ist.

Auch durch Druck werden manche Mineralien elektrisch; am stärksten der, auch durch seine doppelte Strahlenbrechung ausgezeichnete wasserhelle Kalkspath, dessen Spaltungsstücke schon durch einen schwachen Druck zwischen den Fingern eine sehr merkliche und stets positive Elektricität entwickeln. Auch der Topas, der Aragonit, der Flussspath, das Bleicarbonat, der Quarz u. a. besitzen diese Eigenschaft, jedoch in weit geringerem Grade.

§ 144. Elektricität durch Erwärmung. Durch Erwärmung oder überhaupt durch Temperaturänderung wird die Elektricität in den Krystallen vieler Mineralien, z. B. im Skolecit, Axinit, Prehnit, Boracit, Turmalin, Kieselzink, Topas,

Titanit, Kalkspath, Beryll, Baryt, Gyps, Diopsid, Feldspath, Flussspath, Diamant, Granat u. s. w. erregt, von welchen man daher sagt, dass sie thermoelektrisch oder pyroelektrisch sind 1).

Dabei ist es besonders beachtenswerth, dass in gewissen Mineralien während einer Temperaturänderung die beiden entgegengesetzten Elektricitäten zugleich an zwei oder mehren einander gegenüberliegenden bestimmten Stellen des Krystalls erregt werden, welche Modification der Erscheinung mit dem Namen der polaren Thermoelektricität bezeichnet wird. Diese Stellen nennt man die elektrischen Pole. Es treten aber eigentlich an jedem Pol successiv beide Elektricitäten auf, die eine bei der Erwärmung, die andere bei der darauf folgenden Erkaltung. Um dies Verhältniss auszudrücken, haben G. Rose und Riess vorgeschlagen, die Pole als analog- oder antilog-elektrische Pole zu bezeichnen, je nachdem sie durch Erwärmung positiv oder negativ elektrisch werden²).

Sehr merkwürdig ist es ferner, dass polar-elektrische Mineralien auch durch he mimorphische Krystallbildung ausgezeichnet sind (§ 56), was auf einen Causalzusammenhang zwischen beiden Erscheinungen hindeuten dürfte. Uebrigens ist die Zahl und Vertheilung der Pole verschieden. In manchen Mineralien, wie im Turmalin, Kieselzink, Skolecit gibt es nur zwei Pole an den entgegengesetzten Enden der senkrechten Axe; der Boracit hat acht Pole, welche den Ecken des Hexaëders entsprechen. Dass auch der Quarz polar-thermoelektrisch ist, und dass bei diesem, in so vieler Hinsicht merkwürdigen Mineral die elektrischen Pole ihre Stellen an den Endpunkten der drei Neben axen haben, während sich ausserdem die Vertheilung beider Elektricitäten nach den eigenthümlichen Formen des Quarzes richtet, dies ist eine der wichtigsten Entdeckungen, welche die Wissenschaft dem unermüdlichen Eifer Hankel's zu verdanken hat, der bis 1882 nicht weniger als sechzehn umfangreiche Abhandlungen unter dem Titel »Elektrische Untersuchungen« veröffentlicht hat 3); davon beziehen sich die meisten auf die Thermoelektricität der Krystalle.

Die interessante Erscheinung der polaren Thermoelektricität ist zuerst und schon seit längerer Zeit am Turmalin beobachtet worden. Mehrfältige Untersuchungen dar- über haben früher Aepinus, Hauy und Brewster, später Erman, Köhler, Hankel, G. Rose und Riess angestellt. Bei der Abkühlung erscheint positive Elektricität da, wo die Polkanten, negative da, wo die Flächen des Hauptrhomboëders auf die Flächen des hemi- ëdrischen dreiseitigen Prismas aufgesetzt sind; im Allgemeinen zeigt sich am flächenreicheren Ende des Turmalins positive, am flächenärmeren Ende negative Elektricität. —

⁴⁾ Kundt schlug in sinnreicher Weise vor, in dem Moment, in welchem die durch Temperaturveränderung (oder durch Druck) auf einem Krystall hervorgerufene elektrische Vertheilung bestimmt werden soll, denselben mit einem Gemenge von Schwefel und Mennige zu bestäuben, welches durch ein engmaschiges Sieb von Baumwolle hindurchgesiebt wird. Bei diesem Vorgang wird bekanntlich das Schwefelpulver negativ, die Mennige positiv elektrisch und ebenso wie bei den Lichtenberg'schen Figuren setzt sich nun der negative gelbe Schwefel auf die positiven, die positive rothe Mennige auf die negativen Theile der Krystalloberfläche, wobei die Vertheilung der beiden Pulver ein sehr anschauliches Bild von der elektrischen Anordnung auf der Oberfläche gibt.

²⁾ Es scheint zweckmässiger, die Elektricität zum Anhalt für die Bezeichnung zu nehmen, welche bei der auf die Erwärmung folgenden Abkühlung erscheint; dann ist der analoge Pol der negativ, der antiloge Pol der positiv elektrische.

³⁾ Abhandlungen der mathem.-phys. Classe der Kgl. Sächs. Gesellschaft der Wissenschaften, 1857—1882.

Hankel erklärte sich nicht ohne Grund gegen den Ausdruck pyro-elektrisch, und machte auf manche Verhältnisse aufmerksam, die einer wiederholten Prüfung bedürfen (Ann. d. Phys. u. Ch., Bd. 49. 493; Bd. 50. 237; Bd. 61. 281); vgl. die treffliche Arbeit von Rose und Riess, ebendas., Bd. 59. 353. Spätere Untersuchungen über die Thermoelektricität der Turmaline stellte Gaugain an; er fand unter Anderem, dass der Turmalin über eine gewisse Temperatur hinaus so leitend wird, dass die Elektricität gar nicht mehr zu beobachten ist (Ann. de Chim. et de Phys. [3], Tome 57. 1859. 5). Bei den aufgewachsenen Krystallen des Kieselzinks (S. 85) ist stets das obere durch Domen und basisches Pinakoid charakterisirte Ende negativ, die untere Pyramidenspitze positiv elektrisch. Der rhombisch-hemimorphe Struvit besitzt ebenfalls eine stark polar-elektrische Axe in der Richtung seiner Verticalaxe. Sehr umfassende Beobachtungen über die thermoelektrischen Eigenschaften des Boracits theilte Hankel mit, in den Abh. der Sächs. Ges. d. Wiss., Bd. VI. 1857. Derselbe lieferte eine wichtige Arbeit über die polare Thermoelektricität des Quarzes ebendas. Bd. VIII. 1866. 323; eine Uebersicht über die allmähliche Entwickelung unserer Kenntnisse von der Thermoelektricität der Krystalle eröffnet seine Untersuchungen über den Aragonit (ebend. Bd. X. 1872. 345). Vgl. auch Mack über Boracit in Z. f. Kryst. VIII. 503; v. Kolenko über Quarz ebend. IX. 1.

Ebenso wie durch Temperaturveränderung werden nach J. und P. Curie die an beiden Enden einer Symmetrieaxe verschiedenartig entwickelten Krystalle auch durch einen in der Richtung dieser Axe wirkenden Druck entgegengesetzt polarelektrisch (Comptes rendus, Bd. 91. 294. 383; Bd. 92. 486. 350; Bd. 93. 204). Hankel hat diese Versuche in sehr sorgfältiger Weise beim Bergkrystall wiederholt und diese durch Pressung hervorgerusene Wirkung die Piëzoelektricität genannt; er that dar, dass die Prismenkanten bei Vermehrung des Drucks dieselbe Polarität zeigen, wie sie thermoelektrisch bei steigender Temperatur beobachtet wird, und ebenso anderseits bei Verminderung des Drucks solche, welche mit der beim Erkalten übereinstimmt (Abh. Sächs. Ges. d. W. XII. 1881. 459).

Dass aber in den thermoelektrischen Krystallen die elektrische Vertheilung keineswegs immer (wie man wohl anfangs glaubte) eine polare, d. h. an beiden Enden einer Axe eine entgegengesetzte sei, dies wurde zuerst von Erman an Spaltungsstücken des Topases nachgewiesen, deren beide Spaltungsslächen er negativ fand, während die Säulenslächen sich positiv zeigten.

Dergleichen Abweichungen von der früheren Annahme hat nun Hankel durch vielfache, eben so genaue als mühsame Untersuchungen an Krystallen der verschiedenen Systeme in verschiedener Weise bestätigt gefunden, und aus allen seinen Beobachtungen die wichtigen Sätze gefolgert, dass die Thermoelektricität der Krystalle überhaupt nicht an den Hemimorphismus gebunden, sondern wahrscheinlich eine allgemeine Eigenschaft aller Krystalle ist, dass aber das Auftreten polarer, d. h. an ihren Enden entgegengesetzte Polarität zeigender Axen durch die hemimorphische Bildung bedingt wird!).

Das Auftreten elektrisch-polarer Axen an den hemimorphen Krystallen ist ebenso nur ein Ausnahmefall im Bereich der Thermoelektricität, wie ihn der Hemimorphismus selbst im Gebiet der Krystallformen darstellt. Dies gilt auch für den Boracit, dessen Krystallformen durch den Gegensatz der positiven und negativen Tetraëder u. s. w., überhaupt durch die mit der Hemiëdrie verbundene Entzweiung der trigonalen Zwischenaxen gewissermaassen hemimorphisch in der Richtung dieser Axen sind; ebenso gilt es für den Quarz, dessen drei Nebenaxen durch die trapezoëdrische Tetartoëdrie in zwei ungleichwerthige Hälften zerfallen, welche sich thermoelektrisch

¹⁾ Hankel, Elektrische Untersuchungen, 10. Abhandlung, 1872, S. 24.

entgegengesetzt verhalten; weshalb sich diese Tetartoëdrie, wie Hankel gezeigt hat, auch als ein Hemimorphismus in der Richtung der Nebenaxen deuten lässt.

Da in den nicht hemimorphischen Krystallen beide Enden einer und derselben Axe gleichwerthig sind, so zeigen sie auch, bei vollständiger Ausbildung, gleiches elektrisches Verhalten; doch kann dies durch unvollständige Ausbildung oder auch durch bedeutende Verletzung der äusseren Gestalt mehr oder weniger modificirt werden.

Aus Hankel's grosser Untersuchungsreihe müssen einige Beispiele hervorgehoben werden, wobei sich die Angaben auf diejenige Elektricität beziehen, welche an den vorher erwärmten Krystallen während der Abkühlung auftritt:

An vollständig ausgebildeten Topaskrystallen z. B. erweisen sich die Enden der Verticalaxe und die brachydiagonalen Seitenkanten nebst den angrenzenden Flächentheilen positiv, dagegen die makrodiagonalen Seitenkanten und deren Angrenzungen negativ. Sind aber die Krystalle, wie dies ja gewöhnlich der Fall ist, abgebrochen und an dem einen Ende durch eine Spaltungsfläche begrenzt, so zeigt sich diese Spaltungsfläche gleichwie die makrodiagonalen Seitenkanten negativ, während das entgegengesetzte Ende der Verticalaxe und beide brachydiagonalen Seitenkanten positiv bleiben. — Beim Baryt sind, wenn das Spaltungsprisma als ∞ P aufgefasst wird, die Enden der Verticalaxe positiv, die Enden der beiden Horizontalaxen negativ, und die Enden der in der Basis liegenden Zwischenaxen wieder positiv. Doch wird die elektrische Spannung nebenbei noch von der verschiedenen Ausbildung der Krystalle beeinflusst: nach den Enden derjenigen Diagonale hin, nach welcher das Wachsthum des Krystalls stattgefunden hat, nimmt sie stets in negativem Sinne zu oder in positivem ab. — Am Aragonit, welcher fast immer in Zwillingen ausgebildet ist, erscheinen die Flächen des Prismas oop längs den brachydiagonalen Seitenkanten positiv, diejenigen des Brachypinakoids $\infty P\infty$ negativ, die des Brachydomas P ∞ theils negativ, theils positiv, theils unelektrisch. - Der Prehnit gleicht in seinem elektrischen Verhalten dem Topas und Aragonit, d. h. an den Enden der Brachydiagonale liegen positive, an denen der Makrodiagonale negative Zonen; OP ist ebenfalls negativ.

In den tetragonalen und hexagonalen Krystallen bedingt der Gegensatz zwischen Hauptaxe und Nebenaxen die Art der Vertheilung der entgegengesetzten Elektricitäten; an beiden Enden der Hauptaxe wird sich die eine, und ringsum rechtwinkelig von ihr die andere Elektricität entwickeln. So zeigen die vollständig ausgebildeten Vesuviankrystalle vom Wilui auf den Flächen OP und P positive, auf den Prismenflächen negative Elektricität; ähnlich verhalten sich die Krystalle des Apophyllits von Andreasberg, Poonah, Bergenhill u. a. O., sowie die sibirischen Berylle und Smaragde; bei den kurzen Beryllkrystallen von Elba und bei den aufgewachsenen Vesuvianen von Ala verhielt es sich dagegen umgekehrt. Auch die meisten untersuchten Kalkspathkrystalle bieten an den Enden der Hauptaxe positive, auf den prismatischen Seitenflächen negative Elektricität dar; die eigenthümlich gestalteten Krystalle von Derbyshire weisen indessen eine umgekehrte Vertheilung der Elektricität auf. Bei den meisten Apatitkrystallen sind ebenfalls die Endflächen positiv, die Seitenflächen negativ, doch gibt es auch hier eigenthümliche Beispiele eines entgegengesetzten Verhaltens. •

Auch eine Anzahl von Krystallen aus den klinoëdrischen Systemen ist von Hankel untersucht worden. Der Gyps ist auf $\infty R \infty$ stets negativ, auf den verticalen Prismen ∞P und $\infty R 2$, sowie auf der Hemipyramide P positiv. Beim Adular sind im Allgemeinen die Flächen an beiden Enden der Verticalaxe (0P und $R \infty$), sowie die orthodiagonalen Seitenkanten oder das Klinopinakoid ($\infty R \infty$) positiv, die verticalen Prismenslächen ∞P negativ; ganz analog verhält sich der Albit. Bei den Diopsiden waltet indessen der Unterschied ob, dass die piemontesischen Krystalle auf $\infty R \infty$ po-

sitiv, auf $\infty R\infty$ negativ elektrisch sind, während die äusserlich gleichgestalteten Individuen aus Tirol gerade umgekehrte Vertheilungsverhältnisse darbieten.

Electricität durch Belichtung oder Bestrahlung (Aktinoelektricität) hat Hankel zuerst am Flussspath, namentlich an den grünen Krystallen von Weardale constatirt: durch das Licht des hedeckten Himmels, durch Sonnenbestrahlung oder elektrisches Kohlenlicht werden die Mitten der Würfelslächen negativ elektrisch, die elektrische Intensität nimmt nach den Rändern der Flächen zu ab, und geht dort, sowie an den Ecken oft in eine geringe positive über. Diese Vertheilung ist gerade entgegengesetzt derjenigen, welche der Flussspath bei der Erwärmung aufweist; daher ist denn auch hier die Qualität der erregten Elektricität nach der Belichtung und bei der Erwärmung dieselbe. Die Erregung der Elektricität erfolgt durch einen Vorgang, bei welchem der Farbstoff der Krystalle betheiligt ist (Abh. d. K. S. Ges. d. Wiss. XII. 1879, 203). Später hat Hankel nachgewiesen, dass auch die einen einfachen Bergkrystall durchdringenden Licht- oder Wärmestrahlen in demselben eine elektrische Spannung hervorrufen, der Vertheilung und Art nach genau übereinstimmend mit der bei der Abkühlung entstehenden thermoelektrischen (ebendas. XII. 1881. 459). Die Erregung ist proportional der Intensität der Strahlung und wesentlich abhängig von der Strahlengattung 1).

§ 145. Leitungsfähigkeit der Elektricität. Ueber die Leitungsfähigkeit der Krystalle hat G. Wiedemann sinnreiche und werthvolle Untersuchungen angestellt²); er bestreute die Flächen mit einem feinen, schlechtleitenden Pulver (Mennige, Lycopodium-Samen) und leitete durch eine Nähnadelspitze die positive Elektricität einer Leidener Flasche auf den Krystall; alsdann wird das Pulver von der Spitze aus nach allen Richtungen mit einer der Leitungsfähigkeit entsprechenden Intensität fortgestossen. Auf den Flächen isotroper Körper (z. B. von Glas. regulärem Alaun, Flussspath u. s. w.) wurde dadurch eine kreisförmige Stelle entblösst, zum Beweise, dass sich in solchen Medien die Elektricität nach allen Directionen gleichmässig fortpflanzt. Ein Kreis erscheint auch auf den basischen Pinakoiden der tetragonalen und hexagonalen Krystalle, wogegen auf den Prismenflächen derselben elliptische Figuren freigelegt werden, welche auch auf allen Flächen der rhombischen, monoklinen und triklinen Krystalle resultiren. Die Analogie mit der Fortpflanzung der Wärme und des Lichtes leuchtet von selbst ein; nach Wiedemann scheint auch speciell die Richtung, in welcher sich die Elektricität am schnellsten verbreitet, mit jener der schnellsten Lichttransmission zusammenzufallen.

Zu denselben Resultaten ist auch Sénarmont gelangt, welcher die Krystallsläche mit Zinnsolie belegte und den Lichtschein, welcher sich auf ihr rings um die zuleitende Spitze bildete, im lustverdünnten Raum oder im Dunkeln beobachtete. Vgl. auch die

⁴⁾ C. Friedel und J. Curie geben an, dass durch Bestrahlung und durch directe Wärmeleitung im Quarz die gleiche elektrische Vertheilung hervorgebracht werde und sind der Ansicht. dass die auftretende Elektricität in beiden Fällen nur die Folge einer ungleichmässigen Rrwärmung resp. Abkühlung und einer damit verbundenen ungleichmässigen Dilatation resp. Compression sei, es sich also nur um eine piëzoelektrische Erscheinung handle (Bull. soc. min. V. 4882. 582). Die Ursache der Thermoelektricität erblicken sie in Aenderungen der Molekularabstände, während Röntgen dieselben in Spannungsänderungen findet. Hankel hat dagegen nochmals darauf hingewiesen, dass nach seinen Beobachtungen sowohl bei Erwärmung als bei Abkühlung die Aktinoelektricität der Thermoelektricität entgegengesetzt sei, und dass auch die aktinoelektrischen Spannungen nicht durch ungleiche Brwärmung entstehen können (Ann. Phys. u. Chem. XIX. 4883. 818).

²⁾ Ann. d. Phys. u. Ch., Bd. 76, S. 77.

Versuche v. Kobell's (Münch. Gel. Anzeigen, 1850, Nr. 89 und 90) und dessen Mittheilungen über ein Gemsbart-Elektrometer (Sitzungsber. Münch. Akad., 1863. 54).

9. Magnetismus.

§ 146. Die Fähigkeit, auf die Magnetnadel einzuwirken, findet sich zwar nur bei wenigen Mineralien, wird aber gerade für diese ein sehr charakteristisches Merkmal. Sie ist jedenfalls in einem Gehalt von Eisen begründet, und hat dadurch auch insofern einigen Werth, wiefern sie uns von der Anwesenheit dieses Metalls belehrt. Es äussert sich aber diese Wirkung auf die Magnetnadel entweder als einfacher, oder als polarer Magnetismus, je nachdem der Körper auf beide Pole der Nadel durchaus nur anziehend, oder stellenweise nur auf einen Pol anziehend, auf den anderen dagegen abstossend wirkt. Meteoreisen, Magneteisen, Magnetkies, Almandin u. a. Mineralien mit bedeutendem Gehalt von Eisenoxydul zeigen den einfachen Magnetismus mehr oder weniger lebhaft; dasselbe gilt von verschiedenen anderen eisenhaltigen Mineralien, nachdem man sie geglüht hat. Das Magneteisen zeigt aber auch bisweilen polaren Magnetismus, und verhält sich dann wie ein wirklicher Magnet; nach v. Kokscharow besitzt auch das Platin aus den Wäschen von Nischnei-Tagilsk oft sehr intensiven polaren Magnetismus.

Man unterscheidet auch die magnetischen Körper als retractorische und attractorische, je nachdem sie nur vom Magnet angezogen werden, oder selbst Eisen (als Feilspäne) anziehen. Die meisten magnetischen Mineralien verhalten sich nur retractorisch, was manche erst dann erkennen lassen, wenn man ihr Pulver mit einem Magnetstab in Berührung bringt. Zur Entdeckung sehr schwacher magnetischer Reactionen dient die von Hauy angegebene Methode des doppelten Magnetismus.

Für gewisse Mineralien wird angegeben, sie seien nur bisweilen magnetisch; bei einigen derselben ist bestimmt eine mechanische Beimengung von Magneteisen die Ursache dieses Verhaltens. Delesse hat sich mit Untersuchungen über den Magnetismus vieler Mineralien und Gesteine beschäftigt, und eine eigenthümliche Methode angegeben, nach welcher sich das magnetische Vermögen (le pouvoir magnétique) derselben bestimmen, vergleichen und ausdrücken lässt (Ann. de Chimie et de Phys. XXV. 1849. 194, sowie Ann. des mines, (4) XIV. 129, u. XV. 179). Plücker versuchte die magnetische Intensität verschiedener Eisen-, Nickel- und Manganerze durch Zahlen auszudrücken (Ann. d. Phys. u. Ch., Bd. 74, S. 343). Greiss hat Untersuchungen über den Magnetismus der Eisenerze geliefert, aus denen sich ergibt, dass die meisten, wenigstens bei Anwendung einer astatischen Magnetnadel, eine mehr oder weniger deutliche Einwirkung zeigen (ebendas., Bd. 98. 1856. 178). Vgl. auch Tasche über den Magnetismus der Mineralien und Gesteine, Jahrb. d. geol. Reichsanst., 1857. 650.

Sehr wichtig wird der Gegensatz zwischen magnetischen und unmagnetischen Substanzen bei der Trennung von Mineralgemengen, wie sie in den Gesteinen vorliegen. Mit grossem Vortheil bediente sich Fouqué zuerst bei dieser Operation des Elektromagneten, mittels dessen es z. B. vortrefflich gelingt, eisenhaltige Mineralien, wie Magnetit, Augit, Olivin von den eisenfreien, z. B. Feldspathen zu separiren!).

^{- 4)} Namentlich wenn man sich des von *Paul Mann* construirten Apparats bedient: aus dem unteren Glashahn einer oben trichterförmig erweiterten verstellbaren Bürette fliesst ein ruhiger Strom von Wasser mit den darin suspendirten Gesteinspartikelchen über die messerschneide-

Faraday hat bekanntlich zuerst solche Körper, welche, frei zwischen den Polen eines Magneten schwebend, ihre längste Dimension in die Verbindungslinie dieser Pole bringen, sich also axial stellen, als paramagnetische, diejenigen, welche ihre längste Dimension darauf senkrecht richten, also eine äquatoriale, transversale Stellung einnehmen, als diamagnetische bezeichnet. In den Krystallen ist auch die Stärke des Para- oder Diamagnetismus von der Richtung innerhalb derselben abhängig und zwar ergibt sich nach den Untersuchungen von Grailich und v. Lang (Sitzungsber. d. Wiener Akad., 1858, Bd. 32, S. 43) folgendes:

- die regulären Krystalle (wie die amorphen Körper) zeigen nach allen Richtungen hin gleichen Grad dieser Eigenschaft, mögen sie nun para- oder diamagnetisch sein;
- 2) die tetragonalen und hexagonalen Krystalle besitzen in der Richtung der Hauptaxe entweder den stärksten oder schwächsten Para- oder Diamagnetismus; in allen darauf senkrechten Richtungen herrscht dann umgekehrt das Minimum oder Meximum dieser Eigenschaften.

Daher stellt sich die Richtung der optischen Axe a) wenn der Krystall paramagnetisch ist: axial, sobald sie dem Maximum, äquatorial, sobald sie dem Minimum des Magnetismus entspricht; b) wenn der Krystall diamagnetisch ist: axial, sobald sie mit dem Minimum, äquatorial, sobald sie mit dem Maximum des Diamagnetismus zusammenfällt. — Eisenspath, Turmalin und Vesuvian, alle einaxig, sind paramagnetisch, doch stellt sich die Hauptaxe bei dem ersten axial, bei den beiden anderen äquatorial. Der diamagnetische Kalkspath stellt die Hauptaxe axial, das ebenfalls rhomboëdrische und diamagnetische Wismuth dieselbe äquatorial.

- 3) Die Krystalle der übrigen Systeme zeigen eine dreifach verschiedene Richtung des stärksten, des mittleren und des schwächsten Para- oder Diamagnetismus.
- § 147. Schlussbemerkung. Aus den vorstehenden Erläuterungen ist es ersichtlich, in welchem genauen und gesetzmässig-nothwendigen Zusammenhang die verschiedenen physikalischen Beziehungen der Krystalle sowohl unter einander, als mit deren morphologischen Eigenschaften stehen. Licht, Wärme, Elektricität, Magnetismus pflanzen sich auf völlig übereinstimmende Weise in den Krystallen fort und die Krystallsysteme ordnen sich in ganz dieselben Abtheilungen, mögen wir als Argument der Gruppirung die optischen oder die thermischen u. s. w. Verschiedenheiten zu Grunde legen. Damit steht es alsdann auch in Verbindung, dass, wenn für einen Krystall z. B. die optischen Eigenschaften bekannt sind, man im Voraus bestimmen kann, wie derselbe z. B. die Wärme in sich fortpflanzen, oder auf welche Weise er sich durch die Wärme ausdehnen wird. Es ergibt sich ferner, dass jede ge om etrische Symmetrie-Ebene eines Krystalls zu gleich eine physikalische ist, dass zwei krystallographisch gleichwerthige Richtungen desselben dies auch in physikalischer Beziehung sind 1).
 - 10. Physiologische Merkmale der Mineralien.
 - § 148. Geschmack, Geruch und Gefühl, welche manche Mineralien

artig zugeschärften Pole eines hufeisenförmigen Elektromagneten in ein daruntergestelltes Becherglas (N. Jahrb. f. Min. 4884. II. 482).

⁴⁾ Groth, Physikal. Krystallographie 1876, S. 177.

-verursachen. Unter dem Ausdruck physiologische Merkmale pflegt man diejenigen Eigenschaften zu begreifen, welche gewisse Mineralien durch den Geschmacksinn, den Geruchsinn, oder das Gemeingefühl erkennen lassen. Die zu ihrer Bezeichnung dienenden Ausdrücke werden der Sprache des täglichen Lebens entlehnt, und bedürfen kaum einer besonderen Erwähnung.

So zeigen die meisten im Wasser sehr auflöslichen Mineralien auf der Zunge einen mehr oder weniger auffallenden Geschmack, welcher als salzig, süsslich, bitter, scharf u. s. w. unterschieden wird.

Einige Mineralien hauchen schon an und für sich einen eigenthümlichen Geruch aus, wie z. B. der Asphalt und der Schwefel. Andere lassen einen solchen Geruch erst verspüren, nachdem sie mit dem Hammer geschlagen oder auch stark gerieben worden sind; wie z. B. der Pyrit, das gediegene Arsen und der Stinkstein. Noch andere zeichnen sich durch einen thonigen oder bitterlichen Geruch aus, wenn sie angehaucht oder befeuchtet werden; wie z. B. die Thone, und überhaupt viele pelitische Mineralien, auch manche Hornblende u. a.; dieser Geruch der thonigen Mineralien wird von darin enthaltenen ammoniakalischen Stoffen hergeleitet.

Bei der Betastung mit den Fingern lassen manche Mineralien ein eigenthümliches Gefühl erkennen, indem sich einige fettig, andere dagegen rauh oder mager anfühlen; wie z. B. jenes bei dem Talk und Graphit, dieses bei dem Tripel und der Kreide der Fall ist. Auch die, in der specifischen Wärme und dem Wärmeleitungsvermögen begründete Verschiedenheit des mehr oder weniger kalten Anfühlens ist bisweilen beachtet worden.

Endlich zeigen mehre amorphe und pelitische Mineralien die Eigenthümlichkeit, an der feuchten Zunge mehr oder weniger fest zu haften oder zu adhäriren, was in der hygroskopischen Eigenschaft derselben begründet ist; so z. B. die den Namen Hydrophan tragende Varietät des Opals, viele Varietäten von Bol und Steinmark.

Von manchen dieser Eigenschaften lässt sich selbst für die Diagnose der Mineralien ein sehr guter Gebrauch machen, weshalb sie nicht ganz zu vernachlässigen sind.

Drittes Hauptstück.

Von den chemischen Eigenschaften der Mineralien.

§ 149. Wichtigkeit derselben. Da die chemischen Eigenschaften sich lediglich auf die Substanz der Mineralien beziehen, und gänzlich unabhängig von der Form derselben sind, so kommt auch bei der Betrachtung dieser Eigenschaften der Unterschied des krystallisirten, aggregirten und amorphen Zustandes gar nicht in Rücksicht. Indessen pflegt bei krystallinischen Mineralien das eigentliche Wesen ihrer Substanz in den frei auskrystallisirten Varietäten am reinsten ausgeprägt zu sein, so dass man die Gesetzmässigkeit der chemischen Zusammensetzung eines solchen Minerals gewöhnlich sicherer aus seinen krystallisirten, als aus seinen aggregirten Varietäten erkennen wird.

Aber auch die krystallisirten Varietäten werden der chemischen Analyse nicht immer das vollkommen reine Bild ihrer Substanz gewähren, weil die mikroskopischen Untersuchungen gelehrt haben, dass die Individuen vieler Mineralarten mit Mikrolithen anderer Mineralien, oder mit kleinen Partikeln der umgebenden Gesteinsmasse oder anderen verunreinigenden Gebilden erfüllt sind. Wenn dergleichen Einschlüsse

in grosser Menge vorhanden sind, dann müssen sie nothwendig das Resultat der Analyse der sie einschliessenden Krystalle mehr oder weniger alteriren.

Die Mineralogie hat es bei der Betrachtung der chemischen Natur der Mineralien besonders mit zwei Gegenständen zu thun, mit ihrer chemischen Constitution und mit ihren chemischen Reactionen. In der ersteren lernen wir das chemische Wesen der Mineralien, in den Reactionen aber die, in solchem Wesen begründeten chemischen Eigenschaften derselben kennen, welche uns zugleich sehr werthvolle Merkmale zur Bestimmung und Unterscheidung der Mineralien darbieten. Die chemische Constitution eines Minerals kann nur durch eine genaue quantitative Analyse erkannt werden, deren Ausführung dem Chemiker als solchem anheimfällt. Die chemischen Reactionen eines Minerals führen nur mehr oder weniger genau auf die Kenntniss seiner qualitativen Zusammensetzung. — Ein Anhang an dieses Hauptstück beschäftigt sich mit der chemisch-physikalischen Bildungsweise und dem Vorkommen der Mineralien.

Die Mineralogie muss die Resultate der chemischen Untersuchung der Mineralien benutzen, wenn sie die Physiographie ihres Objects vollständig geben will. Denn wahrlich, wenn irgend etwas zur Charakterisirung der Natur eines anorganischen Körpers gehört, so sind es seine chemische Zusammensetzung und seine wichtigeren chemischen Reactionen; die Mineralogie, als Naturgeschichte der Mineralien, hat eben eine Darstellung derselben nach allen ihren Eigenschaften zu liefern. Die gegentheilige Ansicht beruhte entweder auf einer unrichtigen Vorstellung von der Aufgabe der Naturgeschichte, oder auf einer nicht ganz naturgemässen Parallelisirung der Mineralien mit den lebenden Organismen. Auf der anderen Seite darf man aber nicht vergessen, dass es die Mineralogie mit den Körpern, und nicht lediglich mit der Substanz derselben zu thun hat, dass also eine blose chemische Kenntniss der Mineralien nicht das ist, was der Mineralogie genügen kann. Wer in dem Mineral nur eine Substanz anerkennt, der ist Demjenigen zu vergleichen, welcher in einer Marmorstatue nur kohlensauren Kalk sieht.

I. Abtheilung. Von der chemischen Constitution der Mineralien.

- 1. Elemente, ihre Zeichen und Atomgewichte.
- § 150. Bevor wir zur Betrachtung der chemischen Constitution der Mineralien schreiten, wird es zweckmässig sein, folgende Uebersicht der Elemente einzuschalten.

Man kennt gegenwärtig 65 Elemente oder unzerlegte Stoffe, welche sich, soweit sie genauer bekannt sind, nach gewissen Eigenschaften in folgende Abtheilungen bringen lassen:

- I. Nicht-metallische Elemente (sogenannte Metalloide); meist gasige oder starre Körper, welche letztere nur selten metalloidischen Habitus besitzen, und schlechte Leiter der Elektricität und Wärme sind;
 - 1) gewöhnlich gasig: Sauerstoff, Wasserstoff, Stickstoff, Chlor und Fluor;
 - 2) gewöhnlich flüssig: Brom;
 - 3) gewöhnlich starr: Kohlenstoff, Phosphor, Schwefel, Bor, Selen, Jod und Silicium.

- II. Metallische Elemente; bei gewöhnlicher Temperatur starre Körper (mit Ausnahme des Quecksilbers); in der Regel von metallischem Habitus und von grossem Leitungsvermögen für Elektricität und Wärme.
- A. Leichte Metalle; sie haben ein specifisches Gewicht unter 5, und grosse Affinität zum Sauerstoff.
 - a) Alkalimetalle; Kalium, Natrium, Lithium, Cäsium, Rubidium, Baryum, Strontium und Calcium;
 - b) Erdmetalle; Magnesium, Lanthan, Yttrium, Erbium, Scandium, Beryllium, Aluminium, Zirkonium.
- B. Schwere Metalle; sie haben ein specifisches Gewicht über 5, und lassen sich folgendermaassen eintheilen:
 - a) unedle, oder für sich nicht reducirbare Metalle:
 - α) spröde und schwer schmelzbar: Thorium, Titan, Tantal, Niobium, Wolfram, Molybdän, Vanadium, Chrom, Uran, Mangan, Cerium und Didymium;
 - spröde und leicht schmelzbar oder verdampfbar: Arsen, Antimon, Tellur, Wismuth und Thallium;
 - \(\gamma\) dehnbare unedle Metalle: Zink, Cadmium, Gallium, Zinn, Blei, Eisen,
 Kobalt, Nickel, Kupfer, Indium und Ruthenium;
 - b) edle, oder für sich reducirbare Metalle: Quecksilber, Silber, Gold, Platin, Palladium, Rhodium, Iridium und Osmium.

Obgleich sich die Eintheilung der Elemente in nicht-metallische und metallische Elemente, und die der letzteren in leichte und schwere Metalle nicht ganz scharf und consequent durchführen lässt, und obgleich sie, wie Rammelsberg sagt, für die Chemie unbrauchbar ist, weil der Begriff Metall ein rein physikalischer sei, so ist und bleibt sie doch für die Mineralogie, Metallurgie und die ganze berg- und hüttenmännische Praxis von der grössten Wichtigkeit.

Die Elemente pflegt man auch einfache Radicale zu nennen.

§ 151. Atomgewichte und Zeichen der Elemente. Wie Alles in der Natur, so sind auch die mancherlei Verbindungen der Elemente mathematischen Gesetzen unterworfen, indem eine wahrhaft chemische Verbindung zweier Elemente keineswegs in unbestimmt schwankenden, sondern nur in bestimmt abgemessenen Gewichtsverhältnissen derselben erfolgt. Zwar können sich je zwei Elemente meistentheils in verschiedenen Verhältnissen mit einander verbinden, aber jedenfalls findet das Gesetz statt, dass, wenn das Gewichtsverhältniss auf einer Verbindungsstufen = m : n ist, für gleiches Gewicht m des einen Elements die den übrigen Verbindungsstufen entsprechenden Gewichtsgrößen des anderen Elements Multipla oder Submultipla von n nach sehr einfachen Zahlen sind.

Diese empirisch ermittelte Gesetzmässigkeit ist eine nothwendige Folge der atomistischen Constitution der Materie. Alle physikalischen und chemischen Erscheinungen nöthigen zu der theoretischen Annahme, dass die verschiedenen einfachen und zusammengesetzten Körper zunächst aus sehr kleinen Theilen bestehen, welche sich nicht unmittelbar berühren, und Moleküle genannt werden. Ein Molekül ist also die kleinste physikalisch untheilbare Menge eines

Körpers, welche überhaupt selbständig gedacht werden kann. Diese Moleküle betrachtet man aber wiederum zusammengesetzt aus den kleinsten Theil-chen der Elemente, welche man Atome nennt, indem man unter dem Atom eines Elements die kleinste Menge desselben versteht, welche zur Bildung eines Moleküls beitragen kann. Das Molekül einer Verbindung kann daher durch chemische Mittel weiter gespalten werden.

Jedem Molekul und jedem Atom muss ein bestimmtes, unabänderliches Gewicht eigen sein. Verbindet sich ein Element mit einem anderen in mehr als einem Verhältniss, so muss in den Molekulen der verschiedenen Verbindungen die Anzahl der Atome jedes Elements in einem bestimmten aber von einander verschiedenen Verhältniss stehen; das Gesammtgewicht der einzelnen Elemente aber muss in allen Fällen ein Multiplum der Gewichte der einzelnen Atome sein.

Indem man nun zunächst die im gas- oder dampfförmigen Zustand bekannten Körper berücksichtigt, und die theoretische Voraussetzung einführt, dass solche in die sem Zustand bei gleich grossem Volumen, gleichem Druck und gleicher Temperatur gleich viele Moleküle enthalten, so gelangt man auf die Folgerung, dass die bei demselben Druck und derselben Temperatur bestimmten specifischen Gewichte der gas- und dampfförmigen Körper auch die relativen Gewichte ihrer Moleküle, oder ihre Molekulargewichte sein müssen.

Bestimmt man ferner diese Molekulargewichte verschiedener gasförmiger Körper und zugleich die elementare Zusammensetzung derselben, d. h. die Gewichtsmengen der in dem Molekul enthaltenen einzelnen Elemente, so gelangt man durch Vergleichung dieser letzteren Gewichtsmengen zur Kenntniss der Atomgewichte der Elemente. Unter dem Atomgewicht eines Elements versteht man nämlich die kleinste relative Gewichtsmenge desselben, welche zur Bildung des Molekuls einer es selbst enthaltenden Verbindung beitragen kann.

Auf diese Weise fand man z. B., dass einem Gewichtstheil Wasserstoff

für das Chlor. 35,37 Gewichtstheile

für den Sauerstoff 15,96

für den Kohlenstoff . . . 11,97

für den Stickstoff 14,01

als die relativen Atomgewichte dieser Elemente entsprechen.

Da nun aber sehr viele Elemente im gasförmigen Zustand oder auch in dergleichen Verbindungen gar nicht bekannt sind, und folglich direct und unmittelbar nicht auf ihre Molekular- und Atomgewichte untersucht werden können, so sind deren Atomgewichte mittelbar, theils aus der sehr wahrscheinlichen Voraussetzung, dass sich isomorphe Elemente in ihren isomorphen Verbindungen im Verhältniss ihrer Atomgewichte vertreten, theils aus dem annähernd gesetzmässigen Verhältniss zwischen der specifischen Wärme und dem Atomgewicht erschlossen worden.

Es ist in mancher Hinsicht gleichgültig, welches Elementes Atomgewicht zur Einheit gewählt wird. Berzelius wählte dazu den Sauerstoff, indem er dessen (Aequivalent- oder) Atomgewicht = 400 setzte. Gegenwärtig wird jedoch allgemein der Wasserstoff als Einheit zu Grunde gelegt, welcher das kleinste Atom-

gewicht besitzt. Um nun aber die Zusammensetzung eines aus zweien oder mehren Elementen bestehenden Körpers kurz und bestimmt auszudrücken, dazu dient die stöchiometrische Bezeichnung der Elemente.

Jedes Element erhält nämlich ein Zeichen, welches entweder der Anfangsbuchstabe seines lateinischen Namens, oder derselbe, mit noch einem anderen verbundene Buchstabe ist; so wird z. B. O das Zeichen des Sauerstoffs oder Oxygens, H das Zeichen des Wasserstoffs oder Hydrogens, P das Zeichen des Phosphors, Pb das Zeichen des Bleies. — Diese Zeichen haben aber auch zugleich eine stöchiometrische Bedeutung, indem sie das einfache oder ein Mal gesetzte Atomgewicht des betreffenden Elements ausdrücken; es bedeutet also O ein Atom Sauerstoff, Pb ein Atom Blei u. s. w. In den Verbindungen wird durch Ziffern, welche dem Zeichen des Elements hinzugefügt werden, die Anzahl der Atome ausgedrückt, mit denen es sich an dem Molekül betheiligt. So gibt die Formel des Wassers H²O an, dass darin 2 Atome (2 Gewichtstheile) Wasserstoff mit 1 Atom (15,96 Gewichtstheile) Sauerstoff zu einem Molekül (17,96 Gewichtstheile) Wasser verbunden sind.

Die Zeichen und Atomgewichte der Elemente sind nun folgende 1):

Die Ze	LCHEL	 14 2	Atol	m8.	Wichte dei L	demente sina i	un ic	 iiu	, J.		
Aluminium	Al				27,04	Magnesium	Mg			•	23,94
Antimon	Sb				122	Mangan	Mn				54,8
Arsen	$\mathbf{A}\mathbf{s}$				74,9	Molybdän	Mo				95,9
Baryum	Ba				136,86	Natrium	: Na				22 ,995
Beryllium	Be				9,08	Nickel	Ni				58,6
Blei	Pb				206,39	Niobium	Nb				93,7
Bor	В				10,9	Osmium	0s				195
Brom	\mathbf{Br}				79,76	Palladium	Pd				106,2
Cadmium	Cd				141,07	Phosphor	P				30,96
Cäsium	Cs				132,07	Platin	Pt				494,3
Calcium	Ca				39,94	Quecksilber	Hg				199,8
Cer	Ce				141,2	Rhodium	Rh				104,1
Chlor	Cl				35,37	Rubidium	Rb				85,2
Chrom	\mathbf{Cr}				52,45	Ruthenium	Ru				103,5
Didym	Di				145,0	Sauerstoff	0				15,96
Eisen	Fe	•		٠.	55,88	Scandium	Sc				44
Erbium	Er				166	Schwefel	\mathbf{s}				31,98
Fluor	F				19,06	Selen	Se				78,87
Gallium	G				69,9	Silber	Ag				107,66
Gold	Au				196,2	Silicium	Si				28,0
Indium	In				113,4	Stickstoff	N				14,01
Iridium	Ir				192,5	Strontium	Sr				87,3
Jod	J				126,54	Tantal	Ta				182
Kalium	K				39,03	Tellur	Te				127,7
Kobalt	Co				58,6	Thallium	Tl				203,7
Kohlenstoff	C				11,97	Thorium	Th				231,96
Kupfer	Cu				63,18	Titan	Ti				50,25
Lanthan	La				138,5	Uran	U				239,8
Lithium	Li				7,01	Vanadin	V				51,1

⁴⁾ Für die Atomgewichte sind diejenigen Zahlen angegeben, welche durch Lothar Meyer und K. Seubert mit der zur Zeit möglichsten Genauigkeit gewonnen wurden (Die Atomgewichte der Elemente, Leipzig 1888).

Wasserstoff	H			4	Zink	Zn			64,88
Wismuth	Bi			207,5	Zinn	Sn			117,35
Wolfram	W			183,6	Zirkonium	Zr			90,4
Yttrium	Y	_	_	89.6	1				

§ 152. Valenz der Elemente. Unter der Valenz oder chemischen Werthigkeit der Elemente versteht man das bestimmte Bindungsvermögen, welches die Atome jedes Elements anderen Atomen gegentber zeigen; man nennt die Elemente ein-, zwei-, drei- und vierwerthig, je nachdem ein Atom derselben 1, 2, 3 oder 4 Atome des Wasserstoffs als des zum Maass genommenen Normal-elements zu binden oder zu ersetzen vermag. So verbindet sich 4 Atom Cl mit 4 Atom H, ebenso auch ein Atom F oder Br mit 4 Atom H, und man bezeichnet diese Elemente daher als einwerthige.

Einwerthige Elemente sind H, K, Na, Li, Rb, Cs, J, Br, Cl, F, Ag. Dieselben verbinden oder ersetzen sich gegenseitig auch stets zu einem Atom.

1 Atom Sauerstoff bindet aber nicht 1, sondern 2 Atome Wasserstoff, ebenso 2 Atome K, überhaupt 2 Atome eines einwerthigen Elements; der chemische Werth des Sauerstoffatoms ist also doppelt so gross, wie der des Wasserstoffatoms, und man nennt daher den Sauerstoff und diejenigen Elemente, welche sich hierin ebenso verhalten, zweiwerthige. Solche sind: Ba, Ca, Sr, Mg, Mn, Fe, Cu, Pb, Zn, Cd, Hg, Te, Se, S. Die einzelnen Atome der Elemente dieser Reihe sind untereinander aquivalent, gleichwerthig: O = 2Cl = 2H = Ca = 2Na.

Die Werthigkeit eines Elements wird gewöhnlich aus seinen Verbindungen mit Chlor oder Wasserstoff ermittelt. B, Au, Ce, Y, N, P, As, Sb, Bi werden gewöhnlich als dreiwerthige Elemente bezeichnet, weil die wichtigen Verbindungen derselben (NH³, PH³, PCl³, AsCl³, BiCl³ u. s. w.) einer solchen Werthigkeit entsprechen¹); demgemäss ist Sb = 3H; 2Sb = 3S. Vierwerthige Elemente sind C, Si, Sn, Ti, Pt, weil sie in z. B. SiCl⁴, TiCl⁴, CH⁴ vier Atome Cl oder H binden. Auch fünfwerthige Elemente hat man erkannt.

Es ist indessen zu bemerken, dass diese Verhältnisse nicht immer sofort klar erkannt werden können, weil 1) möglicherweise die Werthigkeit keine constante, den Elementen an und für sich zukommende Eigenschaft, sondern eine wechselnde Grösse ist, und 2) mehre Atome desselben Elements sich miteinander zu einem Molekül verbinden können, welches bei einigen Elementen dieselbe Werthigkeit wie das Atom, bei anderen eine von dieser verschiedene besitzt.

Die Werthigkeit der Elemente pflegt man wohl auch durch römische Ziffern und der Schaffern auszudrücken, welche man über das Zeichen derselben setzt, z. B. Cl, O, Bi, Si.

R ist das allgemeine Zeichen für ein Element. Nach dem Obigen vertreten sich, um in dem Molekül den chemischen Gleichgewichtszustand zu erhalten, in Verbindungen nur solche Gruppen, deren Product aus Atomzahl und Werthigkeit gleich ist, also 2R = R, 4R = R = 2R u. s. w.

Zwei Elemente von verschiedener Werthigkeit können sich aber auch in Verbindungen zu einer festeren Atomgruppe vereinigen, die dann als solche mit der-

⁴⁾ N, P, As, Sb, Bi gelten auch als fünfwerthig, wobei dann die Verbindungen N H³, P Cl³ als ungesättigt erscheinen.

jenigen Werthigkeit fungirt, welche jener Differenz entspricht; so ist die Gruppe II I [O H] (Hydroxyl) einwerthig und kann z. B. Cl oder F ersetzen; ebenso sind die Gruppen [Mg F], [N H⁴], [Al O] einwerthig und können [O H] oder H vertreten. Man nennt derartige Gruppen, in welchen die vorhandenen Verwandtschaftseinheiten nicht befriedigt sind, und welche also den Elementen gleich wirken, zusammengesetzte Radicale; sie sind im folgenden mit einer eckigen Klammer umfasst.

Eisen, Mangan, Aluminium, Chrom treten vielfach in Verbindungen auf, in denen zwei ihrer Atome sechs Valenzen besitzen, z. B. Fe²Cl⁶, Al²O³, Cr²O³. Man hat diese zwei eng zusammengehörigen Atome wohl Doppelatome genannt, und ihr Vorhandensein durch einen das Symbol des Elements quer durchziehenden Strich ausgedrückt, z. B. Al; wir wählen dazu die zweckmässigere Umschliessung vermittels einer gerundeten Klammer (Al²), (Fe²). — Ausserdem tritt besonders das Eisen in einer anderen Reihe von Verbindungen auf, in denen es zweiwerthig erscheint.

2. Chemische Constitution der Mineralien.

§ 153. Unorganische Verbindungen. Unter der chemischen Constitution eines Minerals versteht man die gesetzmässige Zusammensetzung desselben aus bestimmten Elementen nach bestimmten Proportionen. Einige wenige Mineralien sind ihrer chemischen Constitution nach als einfache Körper, als blose Elemente zu betrachten, wenn sie auch kleine Beimengungen anderer Substanzen enthalten; dahin gehören z. B. der Schwefel, der Diamant, der Graphit und mehre gediegene Metalle. Bei weitem die meisten Mineralien sind jedoch zusammen gesetzte Körper oder chemische Verbindungen von Elementen. Da nun die chemischen Verbindungen überhaupt in unorganische und organische getheilt werden, und diese letzteren nur solche Verbindungen sind, welche in Thieren und Pflanzen fertig gebildet vorkommen, oder aus diesen dargestellt werden können 1), so folgt schon aus der Definition von Mineral (§ 1), dass die eigentlichen Mineralien unorganische Verbindungen sein werden, während organische Verbindungen nur im Gebiet der Fossilien und als mancherlei Zersetzungsproducte derselben zu erwarten sind, wie z. B. in den Kohlen, Harzen und organisch-sauren Salzen.

Obgleich die Mineralien unorganische Verbindungen sind, so können sie doch oft kleine Quantitäten von Stoffen organischer Herkunft enthalten, welche in ihrer Masse ganz gleichmässig diffundirt sind. Wenn man dergleichen Mineralien im Glasrohr erhitzt, so verspürt man einen empyreumatischen Geruch, und erhält sogar bisweilen bituminöse Destillate, welche meist Ammoniak enthalten, das sich aus dem Stickstoff der organischen Substanz bildet. Delesse hat sich mit genauen Untersuchungen hierüber beschäftigt, aus denen hervorgeht, dass gewisse Varietäten von Fluorit, Quarz, Opal, Chalcedon, Topas, Baryt, Calcit, Gyps u. a. Mineralien mehr oder weniger Stickstoff enthalten, welcher den von diesen Mineralien aufgenommenen organischen Substanzen angehört. Comptes rendus, T. LI. 1860. 287 und dessen Werk: De l'Azote et des matières organiques dans l'écorce terrestre, Paris 1861. Manche Mineralien verdanken ihre Farbe solchen Beimengungen organischer Stoffe.

⁴⁾ Allgemein scheint jetzt die Definition zu gelten, dass die organischen Verbindungen die Kohlenstoff-Verbindungen sind.

§ 154. Säuren, Basen, Salze. Für die vorliegenden Zwecke mag es, um zu einem allgemeinen Verständniss der Mineralzusammensetzung zu gelangen, genügen, folgende Sätze und Entwickelungen der Chemie hervorzuheben.

Man unterscheidet zwei Hauptarten von chemischen Verbindungen des Wasserstoffs: die Säuren (Hydrosäuren) und die Basen (Hydrobasen), von welchen die ersteren blaues Lackmuspapier röthen, die letzteren das rothe bläuen.

Eine Säure ist eine wasserstoffhaltige Verbindung, deren Wasserstoff leicht ganz oder theilweise durch Metalle ersetzt werden kann. Der mit diesem Wasserstoff verbundene Rest, den man Radical nennt, enthält ein elektronegatives Element, nämlich entweder ein Halogen (Cl, Br, J, F), oder Sauerstoff oder Schwefel. Ist R das Zeichen eines (elektronegativen) Elements, so ist die allgemeine Formel für die so hervorgehenden drei Classen von Säuren, diejenigen mit einem Halogen allein, die Oxysäuren und die Sulfosäuren:

Wasserstoffsäuren HR, Oxysäuren H^m R Oⁿ, Sulfosäuren H^m R Sⁿ.

Die Wasserstoffsäuren sind die Verbindungen von H mit Cl, Br, J und F: selten sind die Sulfosäuren; Beispiele der sehr zahlreichen Oxysäuren sind: HNO3 Salpetersäure, H2SO4 Schwefelsäure, H3PO4 Phosphorsäure. Die Säuren werden je nach der Anzahl ihrer ersetzbaren Wasserstoffatome mono-, di-, tritetrahydrische (ein-, zwei-, drei-, vierbasische) genannt. Man stellt sich die Constitution der Oxysäuren so vor, dass man in ihnen Verbindungen sieht, in welchen 1 oder 2 oder 3 Sauerstoffatome zur Hälfte durch ebensoviel Atome Wasserstoffzur Hälfte durch eine Atomgruppe (Säureradical) gebunden sind, welche 4 oder 2 oder 3 Atomen eines einwerthigen Elements äquivalent ist.

Wenn aus einer Oxysäure der Wasserstoff in Verbindung mit Sauerstoff als Wasser ausgeschieden wird, so entsteht ein Säure-Anhydrid¹). Bei ein-und dreibasischen Säuren sind zu diesem Vorgang zwei Moleküle erforderlich; z. B.

```
2(H N O^3) - H^2 O = N^2 O^5; Salpetersäure-Anhydrid, H^2 S O^4 - H^2 O = S O^3, Schwefelsäure-Anhydrid, 2(H^3 P O^4) - 3H^2 O = P^2 O^5 Phosphorsäure-Anhydrid.
```

Die Säure-Anhydride stellen demzufolge Sauerstoffverbindungen (Oxyde) von Elementen dar.

Ebenso gehen aus den Sulfosäuren durch Ausscheidung von Schwefelwasserstoff H²S die Anhydride hervor, welche Schwefelverbindungen der Elemente sind; z. B. $2(H^3 As S^4) - 3H^2 S = As^2 S^5$.

Im Mineralreich sind sowohl Anhydride von Oxysäuren bekannt, z. B. das der Kieselsäure (SiO²) als Quarz, das der Titansäure (TiO²) als Rutil, als auch Anhydride von Sulfosäuren, z. B. As²S³ (Auripigment), Sb²S³ (Antimonglanz).

Eine Basis, z. B. Na[OH], ist eine Hydroxyl (OH) - haltige Verbindung, deren Hydroxylrest eines Austausches gegen Säureradicale fähig ist; das daneben vorhandene Element ist ein Metall, also elektropositiv. Von diesen eigentlichen sauerstoffhaltigen (Oxy-) Basen unterscheidet man wohl die sog. Sulfobasen, welche

⁴⁾ Vormals wurde dies als die eigentliche Säure bezeichnet.

aus einem Metall, Schwefel und Wasserstoff bestehen. In den Basen ist die Anzahl der Wasserstoffatome gleich der Anzahl der Sauerstoffatome oder Schwefelatome Bezeichnet R ein elektropositives Element, so ist die allgemeine Formel für die Glieder der beiden Classen: $R[OH]^n$ und $R[SH]^n$.

Betreffs der Constitution der Oxybasen (und Sulfobasen) gilt die Vorstellung, dass 1, 2 oder 3 Atome Sauerstoff (oder Schwefel) zur Hälfte durch ebensoviel Atome Wasserstoff, zur Hälfte durch ein denselben gleichwerthiges Metallatom gebunden sind; nach der Valenz desselben unterscheidet man ein-, zwei-, drei-, vierwerthige (-hydrische) u. s. w. Basen (Hydroxyde und Hydrosulfüre); z. B.:

Natriumhydroxyd = Na[OH], monohydrisch,

Baryumhydroxyd = Ba[OH]², dihydrisch,

Wismuthhydroxyd = Bi[OH]³, trihydrisch,

III

Baryumhydrosulfür = Ba[SH]², dihydrisch.

Wenn aus einer Oxybasis der Wasserstoff in Verbindung mit Sauerstoff als Wasser (H^2O) ausgeschieden wird, so nennt man die restirende Verbindung ein Basisanhydrid¹); sie ist das Oxyd eines Metalls, z. B.

Natriumhydroxyd $2 \text{Na} [O \text{ H}] - \text{H}^2 O = \text{Na}^2 O$, Natriumoxyd, Natron, Zinkhydroxyd $2 \text{ In} [O \text{ H}]^2 - \text{H}^2 O = \text{In} O$, Zinkoxyd, Wismuthhydroxyd $2 \text{ In} [O \text{ H}]^3 - 3 \text{H}^2 O = \text{In}^2 O^3$, Wismuthoxyd.

Die Oxyde, die Verbindungen eines Elements mit Sauerstoff, werden, nach der geringeren oder grösseren Menge Sauerstoff, als Suboxyd, Oxydul, Oxyduloxyd, Oxyd, Super- oder Hyperoxyd unterschieden; z. B. Pb^2O Bleisuboxyd, MnO Manganoxydul, Mn $^2O^3$ Manganoxyd, Mn O^2 Manganoxydul, Fe $^3O^4$ =Fe $O.(Fe^2)O^3$ Eisenoxyduloxyd.

Analog geht so aus einer Sulfobasis durch Ausscheidung von H²S als Anhydrid ein Schwefelmetall hervor, z. B.

 $2Na[SH] - H^2S = Na^2S$, Schwefelnatrium, $Ba[SH]^2 - H^2S = BaS$, Schwefelbaryum.

Oxyde, und zwar sowohl der leichten als der schweren Metalle, spielen eine grosse Rolle im Mineralreich, z. B. Periklas MgO, Korund $\{Al^2\}O^3$, Rothkupfererz Cu²O, Eisenglanz $\{Fe^2\}O^3$, Bleioxyd PbO, Rothzinkerz ZnO.

Auch basische Schweselmetalle sind weit verbreitet, z.B. Bleiglanz PbS, Rothnickelkies NiAs, Kupserglanz Cu²S, Silberglanz Ag²S, Zinnober HgS, Zinkblende ZnS.

Früher bediente man sich zum Ausdruck der Verbindungen des Sauerstoffs und Schwefels mit einem anderen Element der abkürzenden Signatur, dass man nur das Zeichen dieses letzteren Elements hinschrieb und darüber entweder so viele Punkte oder Striche setzte, als mit ihm entweder Sauerstoffatome oder Schwefelatome ver-

bunden sind. Also: Pb = PbO, Mg = MgO, $Si = SiO^2$, Pb = PbS, $F = FeS^2$. Für solche Verbindungen, in welchen z. B. 2 Atome Radical mit 1 oder 3 Atomen Sauerstoff oder Schwefel verbunden sind, brachte man durch die Mitte des Radicalzeichens

einen kurzen Querstrich an; also $\ddot{A}l = (Al^2)O^3$, $\ddot{F}e = (Fe^2)O^3$, $\ddot{F}e = (Fe^2)S^3$.

⁴⁾ Die Basisanhydride oder Anhydroxyde sind dasjenige, was man früher Basis nannte.

Ein Salz ist eine Verbindung, welche bei gegenseitiger Einwirkung einer Säure und Basis dadurch entsteht, dass an die Stelle des (ersetzbaren) Wasserstoffs in der Säure ein (elektropositives) Metall von derselben Werthigkeit tritt. Ebenso viel Wasserstoffatome wie in der Säure ersetzt werden, treten aus der Basis mit der entsprechenden Menge Sauerstoff als Wasser dabei aus 1).

Demzufolge verlangt 1 Mol. einer zweibasischen Säure entweder 1 Mol. einer zweiwerthigen Basis; oder 2 Mol. einer einwerthigen Basis; 1 Mol. einer vierbasischen Säure erfordert entweder 4 Mol. einer einwerthigen, oder 2 einer zweiwerthigen, oder 1 Mol. einer vierwerthigen Basis. So werden in der Schwefelsäure H²SO⁴ die 2 Atome Wasserstoff entweder durch 2 Atome des einwerthigen Kaliums, oder durch 1 Atom des zweiwerthigen Zinks ersetzt, und es bildet sich K²SO⁴ oder ZnSO⁴.

Je nach den oben erwähnten drei Arten von Säuren bezeichnet man die daraus hervorgehenden Salze als Haloidsalze, Oxysalze (Sauerstoffsalze) und Sulfosalze (Schwefelsalze).

Ein Haloidsalz ist das Salz einer Säure von einfachem Radical, z. B. NaCl, AgJ, CaF² (entstanden aus HCl, HJ, 2(HF). Beispiele von Haloidsalzen (Chloride. Bromide, Jodide, Fluoride) aus dem Mineralreich sind die häufigen Kochsalz und Flussspath, die seltenen Chlorsilber, Chlorquecksilber, Fluormagnesium.

Die Oxysalze stellen die zahlreichste Classe der Mineralverbindungen dar. Man bezeichnet sie nach dem Säure-Radical als Carbonate (z. B. CaCO³, FeCO³, Sulfate (z. B. BaSO⁴, PbSO⁴), Nitrate (z. B. KNO³), Borate, Phosphate, Arseniate. Chromate, Tantalate, Molybdate (Pb MoO⁴), Silicate (z. B. CaSiO³). Die Anzahl der natürlich vorkommenden Silicate allein ist grösser, als die aller übrigen Oxysalze zusammengenommen.

Zu den Oxysalzen kann man, und zwar als Aluminate und Ferrate, auch die früher als Verbindungen von Monoxyd und Sesquioxyd aufgefassten Substanzen rechnen, z. B. Spinell, Mg O.(Al²) O³ und Magneteisen, Fe O.(Fe²) O³, indem dieselben nach der neueren Ansicht als Salze gelten, in welchen Thonerde und Eisenoxyd starken Basen gegenüber als Säuren wirken. Der Spinell erscheint alsdann als das Magnesium –Aluminat Mg (Al²) O⁴, abgeleitet aus $H^2(Al²)$ O⁴ (Diaspor), das Magneteisen als das Eisenferrat Fe(Fe²) O⁴.

Für mehre Oxysalze sind die betreffenden Säuren (Hydrosäuren) unbekannt; so kennen wir zwar die Schwefelsäure H²SO⁴, aber nicht die Kohlensäure H²CO³, sondern blos ihr Anhydrid (vgl. S. 220) CO²; ebenfalls nicht die arsenige Säure H³AsO³, sondern nur ihr Anhydrid As²O³.

Früher ging man von der Ansicht aus, dass die Oxysalze binäre Verbindungen seien, zusammengesetzt aus zwei sauerstoffhaltigen Körpern: der Basis und der Säure; so fasste man den Kalkspath (Ca C O^3) auf als bestehend aus der Basis Ca O und

a) durch Einwirkung der Metalle auf Hydrosäuren, wobei H frei wird;

c) durch Vereinigung einer Hydrobasis mit einer Hydrosaure, wobei ebenfalls Wasser austritt;

d) durch Einwirkung eines Basisanhydrids auf ein Säureanhydrid (selten);

⁴⁾ Anhangsweise mag hier daran erinnert werden, dass Salze sich überhaupt auf folgende Weise bilden können:

b) durch Einwirkung eines Basisanhydrids auf eine Hydrosäure, wobei neben dem Salz Waser entsteht;

e) durch Einwirkung verschiedener Salze auf einander vermöge der doppelten Wahlverwandtschaft, wobei sich allezeit dasjenige neue Salz zu bilden strebt, welches weniger löslich oder anderseits in der Wärme flüchtiger ist, als die ursprünglichen Salze.

der Säure CO², den Schwerspath (BaSO⁴) als bestehend aus BaO und SO³. Diejenigen Verbindungen, welche wir jetzt als Säureanhydride betrachten (CO² und SO³), wurden für die eigentlichen Säuren, die jetzigen Basisanhydride (CaO und BaO) für die eigentlichen Basen gehalten. Für die Bezeichnung der Salze bildete man aus dem Namen der Säure ein Adjectivum, welches man dem Namen der Basis vorsetzte, sprach also von kohlensaurem Kalk und von schwefelsaurem Baryt.

Die Sulfosalze (Schwefelsalze) gehen ebenso, wie die Oxysalze aus den Oxysauren, aus den Sulfosauren hervor. Die natürlich im Mineralreich vorkommenden bestehen aus Schwefel, aus Antimon (Arsen oder Wismuth) und einem elektropositiven Metall (Silber, Kupfer, Blei, seltener Eisen) oder einem anderen; z. B. Miargyrit AgSbS², dunkles Rothgültigerz Ag³SbS³, Zinckenit PbSb²S³, Dufrenoysit Pb²As²S⁵, Klaprothit Cu⁶Bi⁴S³. Die entsprechenden Sulfosäuren und Sulfobasen indessen, deren Vorhandensein diese Salze voraussetzen, sind unbekannt; wir kennen nur deren Anhydride, die einfachen Schwefelverbindungen oder Sulfide, z. B. As²S³, Sb²S³, Ag²S, Cu²S, PbS.

Diese Anhydride sind es, in welchen man auch hier früher die eigentlichen Sulfobasen und Sulfosäuren sah; die Sulfosalze erachtete man demzufolge gemäss der dualistischen Auffassung, ganz analog wie die Sauerstoffsalze, als aus einer elektropositiven sog. Sulfobasis und einer elektronegativen Sulfosäure gebildet; so z. B. wurde PbSb²S⁴ aufgefasst als zusammengesetzt aus PbS + Sb²S³; ferner Ag³SbS³ als bestehend aus $3Ag^2S + Sb^2S^3$; oder Pb²As²S⁵ als $2PbS + As^2S^3$. In jeder dieser älteren Formeln ist das erste Glied die sog. Sulfobasis, das zweite die sog. Sulfosäure. Diese frühere Schreibweise ist indessen auch jetzt noch immer von praktischem Nutzen, und sie mag nebenher beibehalten werden, sofern man sich nur erinnert, dass sie der strengen theoretischen Begründung entbehrt.

Ein neutrales oder normales Salz ist dasjenige, welches entsteht, wenn der Wasserstoff einer Säure durch ein Metall vollständig ersetzt wird, z. B. K²SO⁴, gebildet vermittels Ersetzung des H² in H²SO⁴ durch K²; ebenso Ca CO³, oder KNO³. Ein solches Salz geht aus äquivalenten Mengen von Säure und Basis hervor; es kann auch aufgefasst werden als eine Basis (normales Hydroxyd), in welcher die sämmtlichen Hydroxyle durch Säureradicale vertreten sind.

Entspricht die Werthigkeit des Metalls nicht direct derjenigen der Wasserstoffatome in der Säure, so müssen von der letzteren mehre Moleküle zur Ableitung des neutralen Salzes in Anspruch genommen werden; um z. B. aus der Phosphorsäure H^3PO^4 ein neutrales Salz des zweiwerthigen Calciums zu erhalten, sind 2 Mol. derselben erforderlich: $H^6[PO^4]^2$ liefern dann $Ca^3[PO^4]^2$. — Ein neutrales Sulfosalz ist z. B. der Boulangerit $Pb^3Sb^2S^6$, abgeleitet aus 2 Mol. der Sulfosäure H^3SbS^3 durch Ersatz von H^6 durch Pb^3 .

Wird aber eine Säure mit einer Basis nur theilweise gesättigt, oder wird zu dem neutralen Salz noch Säure hinzugefügt, so dass nicht alle Wasserstoffatome durch Metall ersetzt werden, so entsteht ein saures Salz, welches also noch durch Metall vertretbaren Wasserstoff enthält. Empirisch ist dasselbe mithin neutrales Salz + 4 oder n Molekülen Säure. So ist z. B. saures Kaliumsulfat: (K²SO¹+ H²SO⁴) = HKSO⁴, entstanden aus H²SO⁴, in welchem nur 4 Atom H durch 4 Atom K ersetzt ist. Einbasische Säuren und einwerthige Basen können miteinander keine sauren, sondern nur neutrale Salze liefern. Die Lösungen der sauren Salze röthen gewöhnlich blaues Lackmuspapier.

Wird umgekehrt eine Basis mit einer Säure unvollständig gesättigt, oder wird zu dem neutralen Salz noch Basis hinzugefügt, so dass nicht nur alle Wasserstoffatome der Säure durch Metall ersetzt werden, sondern dies noch Hydroxylreste mit sich bringt, so entsteht ein basisches Salz; empirisch ist ein solches eine Verbindung eines neutralen Salzes mit 4 oder n Molekulen Basis; es kann auch aufgefasst werden als eine mehrwerthige Basis, in welcher die Hydroxyle nur theilweise durch ein Säureradical ersetzt sind.

Als Beispiele der weitverbreiteten basischen Salze seien aus dem Mineralreich aufgeführt: Malachit $CuCO^3+Cu[OH]^2$, oder $Cu^2[OH]^2CO^3$, oder nach den Bindungen geschrieben $[OH]-Cu-[CO^3]-Cu-[OH]$; ferner Kupferlasur $2CuCO^3+Cu[OH]^2$, oder $Cu^3[OH]^2[CO^3]^2$, Zinkblüthe $ZnCO^3+Zn^2[OH]^4$, oder $Zn^3[OH]^4CO^3$, Adamin $Zn^3[AsO^4]^2+Zn[OH]^2$ oder $Zn^2[OH]AsO^4$.

Es gibt in dem Mineralreich auch saure und basische Oxysalze, welche wasserstofffrei sind, und betrachtet werden können als neutrales (Sauerstoff-) Salz+Säureanhydrid oder Basisanhydrid, z. B. Melanochroit 2Pb Gr O⁴+Pb O, und Lanarkit Pb S O⁴+Pb O. Zu dieser Gruppe gehören auch die basischen Haloidsalze, zusammengesetzt aus einem Haloidsalz (s. oben) und Basisanhydrid, z. B. Matlockit Pb Cl²+Pb O, nach den Bindungen Cl-Pb-O-Pb-Cl, ferner Mendipit Pb Cl²+2Pb O (Oxychloride). Ein Beispiel eines solchen basischen Sulfosalzes ist der Jordanit, Pb⁴As²S⁷, deutbar als Pb⁸As²S⁶+PbS.

Doppelsalze sind molekulare Verbindungen von zwei oder mehren Salzen. Dieselben erscheinen, meist wasserhaltig, im Mineralreich als:

- 4) Verbindungen von zwei Sauerstoffsalzen, z. B. Glauberit Na²S O⁴ + Ca S O⁴; Syngenit K²S O⁴ + Ca S O⁴ + H²O; Kali-Alaun K²S O⁴ + (Al²)S³ O¹² + 24H²O; oder das dreifache Salz Polyhalit K²S O⁴ + Mg S O⁴ + 2Ca S O⁴ + 2H²O.
- 2) Verbindungen von einem Sauerstoffsalz und einem Haloidsalz, z. B. Kainit $MgSO^4 + KCl + 3H^2O$.
- 3) Verbindungen von zwei Haloidsalzen, z. B. Kryolith $6 \text{ Na F} + (\text{Al}^2) \text{ F}^6$; Carnallit $\text{KCl} + \text{Mg Cl}^2 + 6 \text{H}^2 \text{O}$.
- 4) Verbindungen von zwei Sulfosalzen, z. B. Bournonit.

In den Doppelsalzen pflegen die einzelnen nur durch schwache Anziehungen mit einander verbunden zu sein, z. B. beim Glauberit, welcher in Wasser zu Natriumsulfat und Gyps zerfällt. Für die wahren Doppelsalze ist es wahrscheinlich, dass die einzelnen darin enthaltenen Verbindungen für sich in einer Lösung bestanden haben und erst im Augenblick der Krystallisation, mit oder ohne Wasseraufnahme, sich vereinigt haben. Da aber in den meisten Fällen hierfür der wirkliche Beweis noch fehlt, so werden dergleichen Substanzen vielfach mit demselben Recht auch als chemische Verbindungen betrachtet.

Die eigentlichen Doppelsalze müssen übrigens von den isomorphen Mischungen getrennt gehalten werden; dies sind Vereinigungen von Salzen, bei welchen die einzelnen Glieder unter einander isomorph sind und sich in beliebigen Verhältnissen gegenseitig vertreten können, z. B. Olivin $x \text{Mg}^2 \text{Si O}^4 + y \text{Fe}^2 \text{Si O}^4$; Wolframit $x \text{MnWO}^4 + y \text{FeWO}^4$.

Sehr selten sind im Mineralreich die Verbindungen von einem schwesel- und einem sauerstoffhaltigen Glied, z. B. Rothspiessglanz oder Antimonblende Sb^2S^2 0.

welches eine Verbindung von 2 Mol. Schwefelantimon und 1 Mol. Antimonoxyd $(2Sb^2S^3+Sb^2O^3)$ ist; oder der Voltzin Zn^5S^4O , eine Verbindung von 4 Mol. Schwefelzink und 1 Mol. Zinkoxyd (4ZnS+ZnO).

§ 155. Bedeutung des Wassers in den Mineralien. Sehr viele Mineralien liefern beim schwächeren oder stärkeren Erhitzen Wasser; der Grund davon ist gemäss den augenblicklichen Vorstellungen ein dreifacher, indem nämlich 4) das Mineral mechanisch zwischen seinen Partikeln Wasser eingeschlossen enthält; 2) das Wasser als solches in den Krystallen molekular eingelagert ist, und 3) das Wasser überhaupt nicht als solches ursprünglich in den Krystallen vorhanden ist, sondern erst in starker Hitze durch den Zusammentritt von atomistisch gebundenem Wasserstoff und Sauerstoff in ihnen entsteht.

Solche Körper, welche den Wasserdampf aus der Luft anziehen, z. B. das Kochsalz mit einem Gehalt an Chlormagnesium, heissen hygroskopische. Dies mechanisch aufgenommene Wasser nennt man auch Decrepitationswasser, weil in Folge seiner Ausdehnung beim Erwärmen die Krystalle decrepitiren.

Grösseres Interesse verdient das in den Krystallen vorhandene Krystall-wasser, von welchem man gewöhnlich annimmt, dass es als H²O vermöge der Wirksamkeit molekularer (d. h. Krystallisations-) Kräfte in verdichtetem Zustand gesetzmässig zwischen den Molekulen der Substanz gelagert sei.

Sehr viele Oxysalze (unter den Mineralien z. B. Glaubersalz, Soda, Tinkal, Alaun, Gyps, Haarsalz, Vitriole) nehmen bei ihrem Uebergang aus dem gelösten Zustand in den krystallinischen eine gewisse Menge Wasser auf, welches zum Bestehen ihrer Krystallgestalt unentbehrlich ist. Die Menge desselben beträgt ein oder mehre Moleküle, und hängt im Allgemeinen, wie namentlich die künstlichen Salze zeigen, oft von der Temperatur ab, bei welcher die Substanz krystallisirt.

4 Mol. Krystallwasser wird auch mit aq. (aqua) bezeichnet. So ist Gyps Ca SO⁴+ 2 H²O, ganz anders krystallisirend, als das wasserfreie Kalksulfat; Bittersalz MgSO⁴+ 7 H²O; Glaubersalz Na²SO⁴+ 4 OH²O; Natrolith Na²(Al²)Si³O¹⁰+ 2 H²O.—Das Natriumsulfat (schwefelsaures Natron) schiesst künstlich aus derselben Auflösung wasserfrei und als Hydrat mit verschiedenen Molekülen Krystallwasser an, je nachdem die Temperatur höher oder niedriger ist.

Das Krystallwasser wird aus den dasselbe enthaltenden Körpern meistens leicht getrennt, sei es durch bloses Liegen an trockner Luft (z. B. Kupfervitriol, Eisenvitriol), oder durch mässiges Erhitzen. Die wasserfrei gewordenen Substanzen nehmen dasselbe aber gern unter geeigneten Umständen, bei Berührung mit Wasser oder feuchter Luft wieder auf.

Manche Salze, welche reich an Krystallwasser sind, besitzen für die einzelnen Moleküle desselben verschiedene Anziehung. So gibt der Zinkvitriol, welcher unter gewöhnlichen Umständen mit 7H²O krystallisirt, bei 52° C. 4 Mol. davon ab, während die übrigen 6 Mol. erst bei 400° entweichen. Der Kupfervitriol verliert von seinen 5 Mol. Krystallwasser bei 400° vier, das fünfte geht erst bei 200° hinweg.

Ganz anders verhält es sich mit demjenigen Wasser, welches zwar auch beim Erhitzen einer Substanz zum Vorschein kommt, aber nach aller Wahrscheinlichkeit nicht fertig gebildet als solches darin präexistirte, sondern ein Product des Erhitzens ist, indem es erst in Folge einer inneren Umsetzung entsteht, welche

in einer wasserstoff- und sauerstoffhaltigen Verbindung erfolgt. Man stellt sich vor, dass seine beiden Bestandtheile in unmittelbarer chemischer, d. h. atomistischer Verbindung mit den Atomen der Substanz vorhanden sind, welche H und O als Hydroxyl [OH] enthält. Im Allgemeinen wird dieses Wasser erst in der Glühhitze frei und von der desselben beraubten Substanz nicht wieder direct aufgenommen; es heisst auch Hydratwasser, Constitutionswasser, basisches oder chemisch gebundenes Wasser.

Zu solchen Verbindungen gehören die Basen oder Hydroxyde (S. 224) mit den allgemeinen Formeln R[OH], R[OH]², R[OH]³ u. s. w., welche, indem sie durch Verbindung von H² mit O Wasser austreten lassen, zu Basisanhydriden oder Metalloxyden werden. Das natürlich und krystallisirt als Hydrargillit vorkommende Aluminiumhydroxyd (die Basis der Thonerdesalze) (Al²)[OH]⁶ verliert erst bei 200° Wasser und zwar zunächst nur 2 Moleküle, wodurch es sich in (Al²) O²[OH]² verwandelt, eine Verbindung, welche auch als Diaspor natürlich vorkommt. Diese fängt dann ihrerseits erst bei einer Erhitzung auf mehr denn 450° an sich zu zersetzen, und erst in starker Glühhitze entweicht das letzte Mol. Wasser, nach dessen Abgabe sie zu (Al²) O³, dem Thonerdeanhydrid (sog. Thonerde) wird. Auch der dem Diaspor isomorphe Manganit (Mn²) O²[OH]² lässt erst in starker Glühhitze das durch Zusammentritt gebildete Wasser austreten. Eine ähnliche Verbindung ist der Goethit (Fe²) O²[OH]².

Früher war man der Ansicht, dass das Wasser in derartigen H und O enthaltenden Mineralien als solches, als Krystallwasser präexistire, und schrieb daher die Formel des Hydrargillits $(Al^2)O^3 + 3H^2O$; die des Diaspors $(Al^2)O^3 + H^2O$; die des Goethits $(Fe^2)O^3 + H^2O$.

Das Wasser entweicht also auch als Product beim Erhitzen derjenigen Mineralien, welche als basische Salze Verbindungen von neutralen Carbonaten, Sulfaten, Phosphaten, Arseniaten mit Hydroxyden sind (vgl. S. 224); z. B. Malachit Cu CO³ + Cu[OH]²; Zinkblüthe Zn CO³ + 2Zn[OH]²; Libethenit Cu³[PO⁴]² + Cu[OH]². Hierher gehört auch der sehr belehrende Brochantit, CuSO⁴ + 3 Cu[OH]², welcher erst bei 300° Wasser verliert und dann nach Ludwig in der That ein Gemenge von Kupfersulfat und Kupferoxyd zurücklässt.

Früher hielt man auch dies hier entstehende Wasser für als solches präexistirendes Krystallwasser und schrieb demzufolge die Formel des Malachits $2CuO.CO^2 + H^2O$; die der Zinkblüthe $3ZnO.CO^2 + 2H^2O$.

Doch ist es in vielen Fällen schwer zu entscheiden, ob das entweichende Wasser Krystallwasser oder ein Product ist, so dass mancherlei Zweifel und Unsicherheit betreffs der von ihm gespielten Rolle bestehen. Im Allgemeinen hält man, wie schon angeführt, daran fest, das erst in der Glühhitze entweichende Wasser als ein Product zu betrachten, obschon einerseits mitunter ein Theil unzweifelhaften Krystallwassers noch in grosser Hitze hartnäckig gebunden bleibt, und es anderseits wasserstoffhaltige Verbindungen gibt, welche schon in verhältnissmässig niedriger Temperatur sich zu zersetzen und Wasser zu liefern anfangen. Eine allgültige experimentelle feste Grenze zwischen Krystallwasser und sog. chemisch gebundenem Wasser kann vorläufig nicht gezogen werden.

Sehr bemerkenswerth ist das Wasser, welches aus gewissen Silicaten erst in starker Glühhitze frei wird; Damour zeigte zuerst, dass der stets als wasserfrei erachtete Euklas alsdann 6 pCt. Wasser verliert; eine ähnliche Erscheinung offenbaren auch z. B. Turmalin, Epidot, Vesuvian, Staurolith u. s. w. Rammelsberg erblickt in diesem Verhalten, welches uns auf die Vorstellung wasserstoffhaltiger Silicate geleitet, eine Analogie mit dem Zerfallen von Säuren und Basen in Anhydride und Wasser, und mit dem Austreten des letzteren aus gewissen Phosphaten (z. B. HNa²PO⁴) bei der Erhitzung. Doch ist es nicht exact festzustellen, ob jene Mineralien das Wasser nicht etwa als solches enthalten.

Die sehr verschiedenen Temperaturen, in welchen bei gewissen Mineralien erst der eine und dann der andere Theil Wasser frei wird, haben die Schlussfolgerung erzeugt, dass hier das Wasser theilweise als Krystallwasser vorhanden sei, theilweise als Product erst entstehe. So entweicht aus dem Serpentin, welcher im Ganzen 2 Mol. Wasser enthält, die Hälfte desselben schon bei schwachem Glühen, die andere Hälfte erst nach längerem und starkem Glühen. Rammelsberg zieht es daher vor, seine Formel nicht Mg 3 Si 2 O 7 + 2H 2 O, sondern H 2 Mg 3 Si 2 O 8 + H 2 O zu schreiben. Eine ähnliche Vorstellung verbindet man auch z. B. mit der Constitution des Wavellits, wenn man seine Formel nicht (Al 2) 3 P 4 O 1 P 4 + 12 H 2 O, sondern 2(Al 2)[PO 4] 2 + (Al 2)[OH] 6 + 9H 2 O schreibt, ihn also als bestehend auffasst aus Aluminiumphosphat, Aluminiumhydroxyd und 9 Mol. Krystallwasser.

Namentlich gilt das Vorstehende noch bezüglich mancher wasserhaltiger Zeolithe; der Stilbit z. B. führt auf die Zusammensetzung Ca(Al²) Si³O¹¹³ + 5 H²O; von seinen 44,77 pCt. Wasser (5 Mol.) werden bei 200° Temperatur erst 10,2 pCt. (3 Mol.) ausgetrieben, und nur diese, welche von dem Mineral auch wieder aufgenommen werden können, erachtet man als Krystallwasser; die letzten Procente des Wassers (2 Mol.) entweichen erst in der Glühhitze als Product, und darnach gestaltet sich die Formel des Stilbits zu H³Ca(Al²)Si³O¹³ + 3 H²O. In Uebereinstimmung damit zeigten Mallard's optische Beobachtungen, dass der Verlust der 3 ersten Mol. Wasser von ganz graduellen Aenderungen in der Orientirung und dem Winkel der optischen Axen begleitet ist, unter Erhaltung der krystallinischen Structur; die nach der Erhitzung der freien Luft ausgesetzte Stilbitplatte nimmt nach 24 Stunden wieder den ursprünglichen optischen Zustand an, während sie den durch Erhitzung hervorgebrachten behält, wenn man sie in Canadabalsam einkittet und so den Luftzutritt verhindert.

Uebrigens ist es nicht zu läugnen, dass durch die Vorstellung von wasserstoffhaltigen Silicaten manche früher (als man Wasser als solches darin voraussetzte) uner-klärliche Beziehungen des Isomorphismus leicht begreiflich werden und dass in vielen Fällen die Constitution der betreffenden Mineralien sich vereinfacht.

Sehr bemerkenswerth für die Frage über den Gegensatz von Krystallwasser und Constitutionswasser sind die Aeusserungen von Laspeyres (N. J. f. Min. 1873. 160), welcher u. a. die Unwesentlichkeit und Inconsequenz der augenblicklich zwischen beiden gemachten Unterschiede hervorhebt; von demselben stammt auch eine zweckmässige neue Methode der quantitativen Bestimmung des Wassers (Journ. f. prakt. Chemie XI. 26 und XII. 347). Vgl. auch das, was v. Kobell über das Krystallwasser anführt in Ann. d. Phys. u. Ch., Bd. 141. S. 446.

§ 156. Ableitung der Formel. Nachdem vermittels der quantitativen chemischen Analyse Aufschluss über die Gewichtsverhältnisse der in einem Mineral enthaltenen Bestandtheile gewonnen wurde, ist es die Aufgabe, die Zusammensetzung desselben durch eine Formel auszudrücken. Wenn man die aus der Analyse sich ergebenden Gewichtsmengen der einzelnen Elemente durch die Atomgewichte der betreffenden dividirt, so erhält man die relative Anzahl der Atome, mit

welcher das Element an der Mineralverbindung betheiligt ist. Abweichungen von der hier erforderlichen Einfachheit der Verhältnisszahlen können ihren Grund in einer Verunreinigung des untersuchten Minerals durch beigemengte fremde Substanzen, oder in einer bereits eingetretenen theilweisen Umwandlung desselben, oder in Fehlern und Versäumnissen bei der chemischen Analyse, oder in der nicht absolut richtigen Bestimmung der Atomgewichte selbst besitzen.

Ein Eisenkies von der Grube Heinrichssegen bei Müsen lieferte nach Schnabel 46,5 pCt. Eisen und 53,5 pCt. Schwefel; da nun das Atomgewicht von Fe = 55,88, dasjenige von S=31,98, so verhalten sich die Atome von Fe und S wie $\frac{46,5}{55,88}$: $\frac{53,5}{31,98}$ = 0,8339: 1,673, oder wie 1:2,01, wofür man unbedenklich 1:2 setzen kann. Es ist daher der Eisenkies Doppeltschwefeleisen, FeS². Umgekehrt lässt sich nun hieraus die procentarische Zusammensetzung des normalen oder idealen Eisenkieses berechnen, welche 46,63 pCt. Eisen und 53,37 Schwefel ergibt; jene Analyse hatte also 0,13 Eisen zu wenig, und 0,13 Schwefel zu viel geliefert.

Kupferglanz, von Scheerer analysirt, ergab an Procenten: 79,12 Kupfer, 20,36 Schwefel (und 0,28 Eisen, von welchem bei der auszuführenden Berechnung abgesehen wird). Das Atomverhältniss von Cu(Atg. 63,18) und S ist daher $\frac{79,12}{63,18}$: $\frac{20,36}{31,98}$ = 1,252: 0,637 oder 2: 1; der Kupferglanz daher Halbschwefelkupfer Cu²S.

Bei der Analyse des Weissbleierzes vom Griesberg in der Eifel erhielt Bergemann: 83,54 pCt. Bleioxyd und 16,36 Kohlensäure; das Erz besteht daher in Procenten aus 77,52 Blei, 4,46 Kohlenstoff, 17,89 Sauerstoff; und diese drei Stoffe stehen vermöge ihrer Atg. in dem Atomverhältniss $\frac{77,52}{206,39}:\frac{4,46}{11,97}:\frac{17,89}{15,96}=0,375:0,373:4,121,$ oder 4:4:3, weshalb das Weissbleierz Pb CO3 ist.

Während bei den vorstehenden Substanzen die berechnete Formel keine weitere Deutung zulässt oder bedarf, wird eine solche bei anderen Verbindungen wünschenswerth oder nothwendig.

Dunkles Rothgültigerz aus Mexico besteht nach Wöhler in Procenten aus 60,2 Silber, 24,8 Antimon, 18,0 Schwefel. Das Atomverhältniss der drei Stoffe ist demnach $\frac{60,2}{107,66}:\frac{21,8}{119,6}:\frac{18,0}{31,98}=0,559:0,182:0,563$, oder 3:4:3; es ist somit das Rothgültigerz Ag^3SbS^3 und sein Molekulargewicht nach dieser Formel $(3\times107,66)+119,6+(3\times31,98)=538,52$. — Man sieht hier schon, dass es das Silbersalz einer Sulfosäure und zwar der sulfantimonigen Säure H^3SbS^3 (3Ag statt 3H) ist; jedoch kann man dasselbe auch nach etwas älterer Auffassung (S. 223) als eine Verbindung von Schwefelsilber (der Sulfobasis) mit Schwefelantimon (der Sulfosäure) betrachten; und da nun das erstere Ag^2S , das letztere Sb^2S^3 ist, so muss dann die Formel des Erzes (durch Multiplication sämmtlicher Atomquotienten mit 2) als $Ag^6Sb^2S^6$ gedacht werden, welche sich darauf in $3Ag^2S+Sb^2S^3$ auseinanderlöst; bei dieser Deutung ist aber auch das Molekulargewicht der Substanz $2\times538,5=1077$.

Berthier untersuchte einen Feldspath (Adular) vom St. Gotthard; die angegebene Zusammensetzung und die daraus berechneten Elemente sind in Procenten folgende:

				Atomgew.							Quot.
Kieselsäure	64,49 ==	Silicium	30,44				28				1,076
Thonerde	18,48 =	Aluminium	9,80				27,04				0,362
Kali	17,03 ==	Kalium	14,14				39,03				0,362
	,	(Sauerstoff	45,92)				15,96				2,878

Da sich also die Atome von Kalium, Aluminium, Silicium und Sauerstoff wie 0.362:0.362:1.076:2.878, oder wie 1:1:3:8 verhalten, so wäre der Adular KAlSi 3 O 8 . Weil man nun aber zu der Annahme Veranlassung hat, dass eine Aluminium-Verbindung 2 Atome Al $=(Al^2)$ oder ein Multiplum davon enthält, so wird durch Verdoppelung der Atomzahlen der Adular als $K^2(Al^2)$ Si 6 O 16 betrachtet.

Formeln dieser Art, welche nur die in der Verbindung enthaltenen Elemente einfach nach deren gegenseitigem Atomverhältniss aufzählen, heissen empirische Formeln. Sie sind es, welche bei einer grossen Reihe von Mineralsubstanzen (z. B. bei den meisten Silicaten) das einzig sicher Festgestellte ergeben. Da dieselben namentlich bei der Betheiligung zahlreicher Elemente oft keinen raschen und rechten Ueberblick über die Zusammensetzung einer Verbindung gewähren, so ist manchmal eine andere Formulirung bequemer, welche das nähere Analysen-resultat zum Ausdruck bringt und die gefundenen Anhydride der Basen und Säuren als solche aufführt. So würde die obige Formel des Feldspaths K²(Al²) Si⁶O¹⁶ nach dieser letzteren Schreibweise zu K²O, (Al²)O³, 6SiO², d. h. der Feldspath ergibt bei der Analyse 1 Mol. Kali, 1 Mol. Thonerde, 6 Mol. Kieselsäure¹). — Die Constitutionsformeln oder Structurformeln sind solche, welche zugleich die Gruppirung der in einer Verbindung enthaltenen Atome ausdrücken, indem sie nebenbei ein Bild davon geben, in welcher Weise die einzelnen Atome im Molekül aneinander gelagert sind.

Die empirische Formel des Calciumcarbonats Ca CO³ besagt nur, dass im Molekül dieser Verbindung 1 At. Calcium, 1 At. Kohlenstoff und 3 At. Sauerstoff vorhanden sind; die Constitutionsformel O = C < O > C drückt aber ausserdem noch aus, dass das Kohlenstoffatom mit den Sauerstoffatomen direct, mit dem Calciumatom indess nur durch Vermittelung zweier Sauerstoffatome verbunden ist. Jeder der Striche drückt eine Valenzeinheit aus. Die Constitutionsformeln für Brucit (H^2MgO^2), Enstatit ($MgSiO^3$), Olivin (Mg^2SiO^4), Leucit ($KAlSi^2O^6$) würden folgende sein:

Brucit Enstatit Olivin Leucit
$$Mg < \begin{matrix} 0 - H \\ 0 - H \end{matrix} \qquad Mg < \begin{matrix} 0 \\ 0 \end{matrix} > Si = 0 \qquad Si \begin{matrix} 0 \\ 0 \end{matrix} > Mg \qquad Al \begin{matrix} 0 \\ 0 \end{matrix} > Si = 0$$

$$0 \\ 0 \end{matrix} > Mg \qquad K = 0 > Si = 0$$

Zwar bei manchen Mineralien, aber nur bei verhältnissmässig wenigen Silicaten ist es bis jetzt möglich gewesen, eine befriedigende Constitutionsformel (oder rationelle Formel) zu gestalten, und selbst wo dies bei den letzteren der Fall ist, kann der stricte Beweis für ihre Richtigkeit nach unseren bisherigen Kenntnissen keineswegs immer erbracht werden²). Tschermak hat für mehre Silicate darauf hinge-

⁴⁾ Es ist einteuchtend, dass solche Formeln mit noch grösserem Recht empirische genannt werden können. Selbstredend schliesst jene obige Formulirung keines wegs die Behauptung ein, dass Kalium oxyd, Aluminium oxyd u. s. w. als solche in dem Feldspath zugegen seien. v. Kobell macht darauf aufmerksam, dass Formeln dieser Art auch mehr Aufschluss geben zur Beurtheilung des chemischen Verhaltens und der Reactionen.

²⁾ Die Schwierigkeit, die chemische Structur dieser compliciter zusammengesetzten Substanzen zu erforschen, ist vor Allem in deren grosser Beständigkeit begründet: im Gegensatz zu den organischen Verbindungen sind die Veränderungen, welche man auf chemischem Wege künstlich daran hervorbringen kann, gleich und lediglich derart, dass dadurch diese Mineralien völlig zerstört, und in Endproducte zerfällt werden, welche bei den verschiedenen gleichartig sind.

wiesen, wie der Verlauf der natürlichen Umwandlungsprocesse zu einem Einblick in die Constitution dieser Verbindungen verhelfen kann 1) und K. Haushofer hat, in dieser Richtung weitergehend, ein besonderes Werk über die Constitution der naturlichen Silicate veröffentlicht 2).

§ 157. Heteromorphismus. Ein paar, mit der chemischen Constitution der Mineralien innigst verbundene und für die Beurtheilung ihres Wesens äusserst wichtige Erscheinungen sind der Heteromorphismus und Isomorphismus.

Heteromorphismus (oder Heteromorphie, Polymorphie, Pleomorphie)3) ist die Fähigkeit einer und derselben (einfachen oder zusammengesetzten) Substanz, in wesentlich verschiedenen Formencomplexen zu krystallisiren. Mit dieser Verschiedenheit des morphologischen Charakters tritt aber auch zugleich eine Verschiedenheit der physischen Eigenschaften z. B. des specifischen Gewichts ein, so dass das ganze Wesen ein durchaus verschiedenes Gepräge zeigt, und man noch besser sagen könnte, der Heteromorphismus sei die Fähigkeit einer und derselben Substanz, wesentlich verschiedene Körper darzustellen, wodurch die amorphen Vorkommnisse zugleich mit erfasst werden. Streng genommen ist es also nicht blos ein Heteromorphismus, sondern ein Heterosomatismus, dessen die betreffenden Substanzen fähig sind; ein schlagender Beweis dafür, dass die Eigenthümlichkeit der Körper nicht blos in ihrer Substanz begründet ist, und dass eine Verschiedenheit der Körper mit einer Identität ihrer Substanz verbunden sein kann. Meistens handelt es sich nur um die Fähigkeit einer und derselben Substanz in zwei wesentlich verschiedenen Gestaltungen aufzutreten (Dimorphismus); doch sind auch Fälle von Trimorphismus, von einer dreifach abweichenden Verkörperungsfähigkeit einer Substanz bekannt⁴).

In mehren Fällen lässt sich die Erscheinung durch das Experiment künstlich hervorrufen, indem ein und dieselbe Substanz unter verschiedenen Umständen zur Krystallisation in den abweichenden Formencomplexen gebracht werden kann.

Uebrigens ist es für den Begriff des Heteromorphismus nicht erforderlich, dass die verschiedenen Gestalten auch verschiedenen Krystalls vstemen angehören: selbst in einem und demselben Krystallsystem ist die Heteromorphie erfüllt, sofern nur die beiden oder mehren Formencomplexe Grunddimensionen besitzen, welche abweichend und nicht aufeinander zurückzuführen sind.

Die erste entschiedene Hinweisung auf diese merkwürdige Erscheinung gab

 Mineral. Mittheilungen, ges. v. Tschermak, 1871. 93.
 Die Constitution der natürl. Silicate auf Grundlage ihrer geologischen Beziehungen. Braunschweig 4874.

³⁾ Tschermak zieht vor, die Bezeichnung Heteromorphie nur für das Verhältniss der Mineralien, welche dieselbe Substanz in verschiedenen Formen darstellen, zu verwenden und mit Bezug auf die Substanz selbst den Ausdruck polymorph (dimorph u.s.w.) zu gebrauchen; darnach wurde man sagen: die Mineralien Kalkspath und Aragonit sind heteromorph, kohlensaurer Kalk (ihre Substanz) ist dimorph.

⁴⁾ Von einem allgemeineren Gesichtspunkt aus ist eigentlich eine jede Substanz schon insofern trim orph, wiefern sie eines starren, eines flüssigen, und eines gasigen Zustandes fähig ist. Eis ist offenbar ein ganz an derer Körper als Wasser, und dieses wiederum ein an derer Körper als Wasserdampf. Dass aber oft eine und dieselbe Substanz auch im starren Zustand einer wesentlich verschiedenen Verkörperung fähig sein kann, des wurde zuerst durch Mitscherlich's Beobachtung am Schwefel nachgewiesen. Der Name Heteromorphie bringt nur die Verschiedenheit der Form zum Ausdruck.

Mitscherlich, indem er zeigte, dass der Schwefel, wenn er aus dem geschmolzenen Zustand herauskrystallisirt, monokline Krystallformen habe, während er, wie der natürlich vorkommende, rhombisch krystallisirt, sobald er sich auf dem Wege der Sublimation bildet oder durch Verdunsten seiner Lösung in Schwefelkohlenstoff erhalten wird 1). Eine der frühesten Beobachtungen des Dimorphismus ist sodann diejenige des kohlensauren Kalks, welcher rhomboëdrisch als Kalkspath, rhombisch als Aragonit krystallisirt 2).

Die als Heteromorphismus bezeichnete Erscheinung, die Verschiedenheit der Krystallformen bei den empirisch gleich zusammengesetzten Körpern, kann nach unseren heutigen Vorstellungen zur Erklärung allgemein auf verschiedene Ursachen zurückgeführt werden: zunächst auf die verschiedene Lagerung der Moleküle bei chemischer Identität derselben (eigentlicher Heteromorphismus, physikalische Isomerie), sodann auf eine abweichende Structur des chemischen Moleküls (chemische Isomerie), endlich auf die verschiedene Grösse des Moleküls (Polymerie).

Folgendes sind die bis jetzt unmittelbar bekannt gewordenen Fälle des Heteromorphismus im Mineralreich; wo derselbe im Bereich eines und desselben Krystallsystems erfolgt, ist das abweichende Axenverhältniss der Grundformen angegeben.

Kohlenstoff, C: regulär als Diamant (spec. Gew. = 3,55); hexagonal als Graphit (spec. Gew. = 2,30); wahrscheinlich ist ein Theil der Graphite monokling

⁴⁾ Nach Pasteur (Comptes rendus, XXVI. 48) kann übrigens der Schwefel auch aus Schwefelkohlenstoff in gewöhnlicher Temperatur als monokline Prismen krystallisiren. Barilari erhielt durch Verdunstenlassen einer Mischung von Alkohol und Schwefelammonium monokline Krystalle von Schwefel, welche sich bald trübten und in die rhombische Modification übergingen. Umgekehrt berichtet vom Rath über bis 5 Mm. grosse rhombische Modification übergingen. Umgekehrt berichtet vom Rath über bis 5 Mm. grosse rhombische Schwefelkrystalle (P. POO), welche durch Jacob aus dem Schmelzfluss dargestellt wurden, sowie über die von Silvestri beobachteten gleichfalls rhombischen Krystalle, welche bei einem Brande der Grube Floristella durch Sublimation entstanden (Niederrhein. Ges. f. Nat.- u. Heilkunde, 6. Dec. 1875). Auch Bombicci fand rhombische Schwefelkrystalle im Inneren einer Schwefelstange; Gernez erhielt aus übersättigter Lösung in Toluol oder Benzol durch Eintauchen eines Krystalls der einen oder der an deren Modification die ganze Masse in demselben Krystallsystem. — J. Reicher wies nach, dass es für die beiden Schwefelmodificationen eine dem Schwefel in monoklinen, unterhalb welcher sich umgekehrt der monokline in rhombischen umwandelt; diese Temperatur ist bei einem Druck von 4 Atmosphären nicht weit von 95,6° entfernt.

²⁾ Diese verschiedene Bildung des kohlensauren Kalks wird z. Th. durch verschiedene Temperatur bedingt, wie G. Rose gezeigt hat: fällt man ein Kalksalz in der Kälte durch kohlensaures Alkali, so erhält man einen Niederschlag von mikroskopischen Kalkspath-Rhomboëdern; erfolgt der Niederschlag in der Siedehitze, so besteht der kohlensaure Kalk aus Aragonit-Prismen. Da man jedoch Kalksinter findet, die aus abwechselnden Lagen von Kalkspath und Aragonit bestehen, und wohl bei derselben Temperatur gebildet worden sind, so kann nicht immer eine Verschiedenheit der Temperatur als Ursache der verschiedenen Verkörperung der Substanz Calciumcarbonat angenommen werden. Auch ist Rose durch fortgesetzte Untersuchungen zu dem Resultat gelangt, dass nicht nur die Temperatur, sondern auch die grössere oder geringere Verdünnung der Solution von zweifach-kohlensaurer Kalkerde dahin wirkt, das sich ausscheidende einfache Carbonat bald als Kalkspath, bald als Aragonit zu verkörpern. Ausserdem hat H. Credner, die frühere Ansicht von Becquerel wieder aufgreifend, aus einer Reihe von Versuchen gefolgert, dass gewisse Beimischungen der Solution einen wesentlichen Einfluss aus-üben (Ber. d. k. sächs. Gesellsch. d. Wiss., 1870. 99). Dass aber die Aragonitform nicht oder nicht lediglich auf die Anwesenheit von Strontiancarbonat in der Lösung zu schieben ist, zeigt die Thatsache, dass Kalkspath mit Strontiangehalt analysirt wurde; sodann auch der merkwürdige Umstand, dass in den Schalen der in demselben Meerwasser lebenden Mollusken der kohlensaure Kalk hier als Kalkspath, dort als Aragonit abgeschieden wird; die Schalen von Pinna und Malleus bestehen sogar nach Leydolt aussen aus Kalkspath, im perlmutterglänzenden Inneren aus Aragonit (Sitzgsber. Wiener Akad. XIX. 10).

- Schwefelzink, ZnS; regulär als Zinkblende (sp. G. = 4,0); hexagonal als Wurtzit (sp. G. = 3,98).
- Schwefelsilber, Ag²S: regulär als Silberglanz (sp. G. = 7,3); rhombisch als Akanthit (sp. G. = 7,2).
- Eisenbisulfid, Fe S²: regulär als Eisenkies (sp. G. = 5,1); rhombisch als Markasit (sp. G. = 4,86).
- Doppelarsennickel, Ni As²: regulär als Chloanthit (sp. G. = 6.6); rhombisch (nach Breithaupt) als Weissnickelkies (sp. G. = 7.44).
- Schwefelarsenkupfer, Cu³As S⁴: rhombisch als Enargit; monoklin als Clarit (Luzonit).
- Schwefelantimonsilber, Ag^3SbS^3 : rhomboëdrisch als Antimonsilberblende (sp. G. = 5,8); monoklin als Feuerblende (sp. G. = 4,2).
- Schwefelantimonblei(-silber), (Pb, Ag²) Sb⁴S¹¹: monoklin als Freieslebenit (sp. G. = 6,53); rhombisch als Diaphorit (sp. G. = 5,90).
- Kieselsäure, Si O²: hexagonal als Quarz (sp. G. = 2,66); triklin (hexagonal) als Tridymit (sp. G. = 2,3); rhombisch (?) als Asmanit (sp. G. = 2,24).
- Titansäure, TiO²: tetragonal als Rutil (a:c=1:0,6442; sp. G. = 4,25); ferner tetragonal als Anatas (a:c=1:1,7784; sp. G. = 3,9); rhombisch als Brookit (sp. G. = 4,05). Beispiel von Trimorphismus¹).
- Antimonoxyd, Sb²O³: regulär als Senarmontit (sp. G. = 5,3); rhombisch als Weissspiessglanz (sp. G. = 5,6)²).
- Arsentrioxyd (arsenige Säure), As 2 O 3 : regulär als Arsenikblüthe (sp. G. = 3,7); rhombisch als Claudetit (sp. G. = 3,85).
- Eisensulfat, Fe SO⁴ + 7H²O: monoklin als Eisenvitriol; rhombisch als Tauriscit (nach *Volger*).
- Kohlensaurer Kalk, $Ca C O^3$: hexagonal als Kalkspath (sp. G. = 2,7); rhombisch als Aragonit (sp. G. = 2,9).
- Mischung von kohlensaurem Kalk und Baryt, (Ca, Ba) CO^3 : rhombisch als Alstonit (sp. G. = 3,65-3,76); monoklin als Barytocalcit (sp. G. = 3,63-3,66).
- Thonerdesilicat, (Al²) Si O⁵: rhombisch als Andalusit (sp. G. = 3,16); triklin als Disthen (sp. G. = 3,66).
- Kalithonerdesilicat K²(Al²)Si⁶O¹⁶. monoklin als Orthoklas; triklin als Mikroklin.
- Wismuthsilicat, Bi⁴Si³O¹²: regulär als Kieselwismuth (Eulytin); monoklin als Agricolit.
- Tantal- und niobsaures Eisen (und Mangan), Fe Ta²O⁶: tetragonal als Tapiolit; rhombisch als Tantalit und Columbit.

2) H. Fischer zeigte, dass bei der Oxydation antimonhaltiger Mineralien vor dem Löthrohr beide Formen gleichzeitig entstehen, und zwar die reguläre an den kühleren, die rhombische an

den heissen Stellen.

⁴⁾ Die Zinnsäure ist sogar tetramorph: die als Zinnstein natürlich vorkommende entspricht blos dem Rutil; Wunder aber hat Krystalle derselben von der Form des Anatases (Journ. f. prakt. Chem. (2) II. 1870. 296), Daubrée solche von der Form des Brookits (Comptes rendus, T. 29. 227) künstlich dargestellt; Michel-Lévy und Bourgeois gelang die Darstellung von hexagonaler Zinnsäure in starkglänzenden bis 1 Mm. grossen Tafeln, als Rückstand der mit heissem Wasser ausgelaugten Schmelze von Zinnsäure und Natriumcarbonat (Comptes rendus T. 94. 1882. S. 812. 4865). Auf ähnliche Weise erzeugten sie auch Zirkonsäure in hexagonalen tridymitähnlichen Lamellen, nachdem Nordenskiöld aus Borax auskrystallisirte tetragonale Zirkonsäure erhalten hatte.

Vgl. ausserdem noch im systematischen Theil: Kobaltglanz (regulär) und Glaukodot (rhombisch). — Speiskobalt (regulär) und Spathiopyrit (rhombisch). — Korynit (regulär) und Wolfachit (rhombisch). — Bleivitriol (rhombisch) und Sardinian (nach Breithaupt monoklin). — Granat (regulär) und Partschin (monoklin). — Zoisit (rhombisch) und Epidot (monoklin). — Pennin (rhomboëdrisch) und Klinochlor (monoklin). — Analcim (regulär) und Eudnophit (rhombisch?). — Anorthit (triklin) und Barsowit (rhombisch oder monoklin). — Titanit (monoklin) und Guarinit (rhombisch).

Unter den künstlich dargestellten Verbindungen ist der Heteromorphismus noch weiter verbreitet; so z. B. bei dem salpetersauren Kali, dem traubensauren Lithion u. s. w.

Bisweilen ist man im Stande, kunstlich die eine Modification in die andere überzuführen: wird z. B. Quarz scharf geglüht, so verwandelt er sich nach G. Rose in ein Aggregat von Tridymit, unter Erniedrigung seines specifischen Gewichts von 2,66 auf 2,3.

Ein ähmliches Verhalten zeigt das rhombische Kalisulfat, welches, wie Mallard erkannte, oberhalb 650° für alle Farben (negativ) einaxig wird, sonach in die hexagonale Modification übergeht; auch das hexagonale Jodsilber verwandelt sich nach ihm und Le Chatelier bei 446° in die reguläre Modification, wie das dann eintretende isotrope Verhalten zeigt; dabei ändert sich die Farbe von Gelb in Roth.

Bemerkenswerth ist die oftmals wahrgenommene Erscheinung, dass die Krystallformen dimorpher Substanzen, wenn sie auch verschiedenen Systemen angehören, doch in gewissen Zonen eine grosse Aehnlichkeit der Winkel offenbaren.

Dies findet z. B. in auffallender Weise bei dem monoklinen und triklinen Kalifeldspath, bei dem rhomboëdrischen Pennin und dem monoklinen Klinochlor, bei den rhombischen und monoklinen Pyroxenen statt. Der rhombische Zoisit ist vorwiegend entwickelt nach einem Prisma von 116° 26', während an dem heteromorphen monoklinen Epidot vorherrschend 0P und Poo, unter 116° 18' gegeneinander geneigt, ausgebildet sind.

Von einer weiteren Ausdehnung des Heteromorphismus auf Grund von Verhältnissen des Isomorphismus kann erst im folgenden Paragraph die Rede sein. Erfahrungen aber, welche man beim Studium der optischen Structur von Krystallen gemacht hat, sind ferner ebenfalls geeignet, den Kreis heteromorpher Substanzen in eigenthümlicher Weise zu erweitern: nach S. 185 wird angenommen werden müssen, dass die Boracitsubstanz ebenfalls dimorph ist; die eine Modification bildet bei gewöhnlicher Temperatur einen genau würfelförmigen Complex doppeltbrechender (rhombischer) Zwillingslamellen, die andere ist jene isotrope reguläre, in welche bei höherer Temperatur der Krystall versetzt wird. Aehnlich verhält es sich in dieser Hinsicht mit dem Tridymit, Leucit u. s. w.

§ 158. Isomorphismus. So bezeichnet man die Fähigkeit zweier oder mehrer (einfacher oder zusammengesetzter) verschiedener Substanzen von ähnlicher chemischer Constitution, in den Formen eines und desselben Formencomplexes zu krystallisiren; oft sind es aber nur ähnliche, und in ihren Grunddimensionen sehr nahe stehende Krystallformen, welche den isomorphen Substanzen zukommen, und dann ist die Erscheinung wohl richtiger als Homöomorphismus zu bezeichnen. Mit dieser Identität oder Aehnlichkeit der morphologischen Verhältnisse pflegt nun auch zugleich eine Aehnlichkeit derjenigen physischen Eigenschaften gegeben zu sein, welche von der Krystallform abhängen. Mitscherlich

war es, welcher die Lehre vom Isomorphismus zuerst begründete und den Satz aufstellte, dass analog zusammengesetzte Substanzen gleiche Krystallform besitzen.

Der Isomorphismus findet zuvörderst für sehr viele regulär krystallisirende Substanzen statt, welche in der That als isomorph gelten können, sobald nur der Charakter des Krystallsystems derselbe ist, d. h. sobald sie entweder holoëdrisch, oder in gleicher Weise hemiëdrisch ausgebildet sind (z. B. viele gediegene Metalle; Spinell, Chromit und Magneteisenerz; Pyrit und Glanzkobalt). Da es jedoch für die regulären Mineralien keine Dimensionsverschiedenheit der Grundform gibt, so ist der Isomorphismus zwar vollständig vorhanden, aber grossentheils von geringerem Interesse.

Nicht mit Unrecht fordert Tschermak für den Isomorphismus zweier Körper auch Identität der Spaltbarkeit, was namentlich für die regulär krystallisirenden Mineralien Beachtung verdienen dürste; Kochsalz und Flussspath können darnach nicht als isomorph gelten. Auch wird man Uebereinstimmung in der etwaigen Zwillingsbildung als Bedingung für den wirklich vorhandenen Isomorphismus ansehen müssen.

Weit wichtiger wird die Erscheinung in den übrigen Krystallsystemen, deren Formencomplexe durch eine Dimensionsverschiedenheit der Grundform getrennt werden, und nur dann als wirklich isomorph (im engeren Sinne) zu betrachten sind, wenn die Grunddimensionen, wo nicht völlig, so doch sehr nahe dasselbe Verhältniss zeigen. In diesen Systemen findet nämlich grösstentheils kein wirklicher Isomorphismus, d. h. keine absolute Identität der Form mit völlig gleichen Dimensionen, sondern nur Homöomorphismus, d. h. eine sehr grosse Aehn-lich keit der Form mit beinahe gleichen Dimensionen statt.

Die wichtigsten Fälle des Isomorphismus bei den nicht-regulären Mineralien bilden folgende Gruppen, deren einzelne Glieder analog zusammengesetzt sind:

Kalkspath (Ca CO³), Magnesitspath (Mg CO³), Eisenspath (Fe CO³), Manganspath (Mn CO³), Zinkspath (Zn CO³), alle hexagonal-rhomboëdrisch krystallisirend mit Polkantenwinkeln, deren Werth zwischen 405°5′ und 407°40′ liegt ²).

Korund und Eisenglanz, hexagonal-rhomboëdrisch; hierzu auch das künstliche Chromoxyd Cr²O³.

Apatit, Pyromorphit, Mimetesit, Vanadinit, hexagonal, pyramidal-hemiëdrisch.

Arsen, Tellur, Antimon, Wismuth, hexagonal-rhomboëdrisch.

Willemit, Phenakit und Troostit, hexagonal-rhomboëdrisch.

Wurtzit und Greenockit, hexagonal.

Antimonsilberblende und Arsensilberblende, hexagonal-rhomboedrisch.

Alunit und Jarosit, hexagonal-rhomboëdrisch.

Arsennickel und Antimonnickel, hexagonal.

Zinnstein, Rutil und Zirkon, tetragonal.

Kupferuranit und Zeunerit, tetragonal.

2) Weiterhin mag die specielle chemische Zusammensetzung der einzelnen Glieder inner-

halb der einzelnen Gruppen in dem systematischen Theil nachgesehen werden.

⁴⁾ Nach Tschermak ist der Kalkspath mit den übrigen rhomboedrischen Carbonaten blos in der Krystallform und in der groben Spaltbarkeit ähnlich, während sich in allen übrigen Cohäsionserscheinungen, wie in den Aetzeindrücken, der Hervorbringung von Gleitslächen und Schlagfiguren ein durchgreifender Unterschied geltend macht.

Scheelit, Scheelbleierz und Gelbbleierz, tetragonal.

Antimonglanz, Wismuthglanz und Selenwismuth, rhombisch.

Skleroklas und Zinckenit (Emplektit, Wolfsbergit), rhombisch.

Arsenkies und Wolfachit, rhombisch.

Enargit und Famatinit, rhombisch.

Valentinit und Claudetit, rhombisch.

Aragonit, Witherit, Strontianit und Weissbleierz, rhombisch mit Zwillingsbildung. Schwerspath, Cölestin (Anhydrit) und Bleivitriol, rhombisch ohne Zwillingsbildung. Manganit, Goethit und Diaspor, rhombisch.

Olivin, Forsterit, Fayalit, Tephroit, rhombisch.

Skorodit, Strengit und Reddingit, rhombisch.

Olivenit, Libethenit, Adamin, rhombisch.

Bittersalz und Zinkvitriol, rhombisch (hierher auch der künstliche Nickelvitriol). Glaserit und Mascagnin, rhombisch.

Eisenvitriol und Kobaltvitriol, monoklin (hierher auch der künstliche Manganvitriol). Vivianit und Kobaltblüthe (Hörnesit, Symplesit, Cabrerit), monoklin.

Pikromerit und Cyanochrom, monoklin.

Vgl. noch: Tantalit und Columbit, auch Dechenit. — Childrenit und Eosphorit. — Erinit, Dihydrit und Mottramit. — Wagnerit und Triplit. — Kalkuranit, Uranocircit und Uranospinit. — Epidot und Orthit. — Harmotom, Desmin und Phillipsit. — Datolith, Homilit (Euklas) und Gadolinit.

Innerhalb eines und desselben (nicht-regulären) Krystallsystems können hemiëdrische und tetartoëdrische Substanzen isomorph sein, wie das Beispiel des rhomboëdrisch krystallisirenden Eisenglanzes (Polkantenwinkel von $R=86^{\circ}$) und des rhomboëdrische Tetartoëdrie zeigenden Titaneisens ($R=85^{\circ}$ 55') erweist.

Es gibt Elemente, mit deren Vorhandensein in bestimmten Verbindungen sehr häufig ein Isomorphismus der letzteren Hand in Hand geht, wenn auch diese Elemente als solche untereinander keineswegs sämmtlich isomorph sind. Reihen solcher Elemente sind:

- 4) Cl, Br, J, F.
- 3) P, As, Sb, auch Bi.
- 5) Be, Mg, Zn.
- 7) Mg, Zn, Fe, Mn, Co, Ni, auch Ca.
- 9) Ka, Na, Li, (auch Ag).

- 2) S, Se, Te.
- 4) Al, Fe, Mn, Cr.
- 6) Ca, Sr, Ba, Pb.
- 8) Ag, Cu.
- 10) Zr, Ti, Sn (auch Si).

Einige Forscher, wie z. B. Rammelsberg, fassen den Begriff des Isomorphismus in einem viel weiteren Sinne auf, so dass sie zwei verschiedene Mineralien von analoger Zusammensetzung aber von ganz verschiedenen Formen auch dann noch als isomorph betrachten, wenn nur diese Formen nach rationalen und einfachen Verhältnissen aus einander ableitbar sind. Von diesem Gesichtspunkt aus gelten z. B. die nach der allgemeinen Formel RSi O^3 zusammengesetzten monoklinen Augit und Hornblende als isomorph, weil das Axenverhältniss a:b:c bei dem ersteren 1,090: 4:0,589, bei der zweiten 0,544:4:0,294 ist, somit sowohl die Axen a als auch die Axen c sich bei Augit und Hornblende wie 4:2 verhalten. Das Hornblendeprisma $(424^{\circ}30')$ würde, am Augitprisma $(87^{\circ}6')$ auftretend, den einfachen Ausdruck ∞ P2 gewinnen, das Augitprisma in Combination mit dem Hornblendeprisma als ∞ P2 erscheinen; auch in den anderen Zonen sind so Hornblendeflächen an Augitkrystallen krystallonomisch möglich und umgekehrt. — Ja Rammelsberg nennt

Topas (Axen-Verh. 0,528: 4:0,954) und Andalusit (A.-V. = 0,998: 4:0,704), beide rhombisch krystallisirend, isomorph, bei welchen die Axen a im Verhältniss 4:4,9, die c im Verhältniss 4:3 stehen.

Man ist in dieser Hinsicht sogar noch weiter gegangen. Im Jahre 1843 hat A. Laurent die Idee aufgestellt, dass der Isomorphismus nicht nothwendig eine Identität des Krystallsystems, sondern nur eine Gleichheit oder Annäherung der Dimensionen (gewisser Kantenwinkel) erfordere. Diese Ansicht hat er später (Comptes rendus, T. 27. 1848. 134) ausführlicher entwickelt, und die Ueberzeugung gewonnen, dass man die Schranken niederreissen müsse, welche zwischen den verschiedenen Krystallsystemen aufgerichtet worden sind. Auch Pasteur scheint sich zu ähnlichen Ansichten hingeneigt zu haben (a. a. O., T. 26. 353). Delafosse unterschied daher zweierlei Isomorphismus: den ersten, von Mitscherlich entdeckten, mit Identität des Krystallsystems, und den zweiten, von Laurent angegebenen, mit Uebergang aus einem System in das andere; und Zehme glaubt ebenfalls, die Krystallographie werde ein zu strenges Festhalten der Axensysteme aufgeben müssen, weil der Isomorphismus wohl richtiger als Isogonismus aufzufassen sei, und als solcher über die Schranken der Krystallsysteme hinausreiche (Bericht über die Provinzial-Gewerbeschule zu Hagen von Dr. Zehme, 1850). Aehnliche Beziehungen hat auch später Rammelsberg noch in den Kreis des Isomorphismus hineingezogen (Handb. d. Mineralchemie, 2. Aufl., 1875. I. 77). Hypersthen und Bronzit sind ebenfalls wie Augit und Hornblende nach der allgemeinen Formel R Si O³ zusammengesetzt (R = mMg + nFe). ihr Prismenwinkel (86 - 87°) ist fast genau derselbe wie der des Augits (87° 6'), überhaupt sind die Winkelverhältnisse ihrer einzelnen Zonen von überraschender Aehnlichkeit mit denen des Augits - allein sie gehören nicht dem monoklinen, sondern dem rhombischen System an. Ja es gibt auch ein triklines Mineral, der Rhodonit, welchem ebenfalls jene allgemeine Formel zukommt (R == Mn) und welches sich trotz des abweichenden Axensystems in seinen Winkelwerthen überaus dem Augit anschliesst. Es ist also ein »Isomorphismus« ohne Identität des Krystallsystems 1). Analoge Verhältnisse walten z. B. zwischen dem monoklinen Orthoklas und dem triklinen Albit ob, welche beide nach demselben Formelschema zusammengesetzt sind; Rammelsberg hält daher »unsere Krystallsysteme für künstliche Fächer, welche die Natur in der Vielseitigkeit der Erscheinungen überspringt, und welche kein Hinderniss für die Isomorphie bilden«2.

⁴⁾ Ein anderes ausgezeichnetes Beispiel dieser Erscheinung liefern die beiden künstlichen Salze jodsaures Kalium K J O³ und jodsaures Ammonium [N H⁴] J O³, beide analog constituirt; das erstere krystallisirt im Oktaëder des regulären Systems, welches Kantenwinkel von 499° 28° besitzt; das letztere weist als Grundform eine tetragonale Pyramide auf, deren Polkantenwinkel 409° 7′, deren Seitenkantenwinkel 410° 42′ messen, also nur ausserordentlich wenig von jenem ersteren Werth abweichen. In einem ähnlichen Verhältniss stehen das wirklich hexagonale schwefelsaure Kali-Lithion (K, Li. S O⁴) und das analog constituirte geometrisch beinahe hexagonale ($\bigcirc P = 419^\circ$ 57′) rhombische schwefelsaure Ammoniak-Lithion (N H⁴, Li. S O⁴). — Wyrouboff schlägt für diese Erscheinung den in anderem Sinne üblichen Namen Homöomorphismus vor.

²⁾ So interessant und bemerkenswerth derartige Beziehungen auch sind, so scheinen sie doch streng von dem eigentlichen Isomorphismus unterschieden werden zu müssen und durchaus nicht geeignet zu sein, die Bedeutung der Krystallsysteme und damit das ganze Gebäude der Krystallographie zu erschüttern. Frankenheim erklärt sich sehr entschieden gegen die von Laurent aufgestellte Ansicht vom Isomorphismus und bemerkt sehr richtig, man werde niemals zwei Krystalle isomorph nennen können, welche verschiedenen Systemen angehören, wie wenig verschieden auch gewisse ihrer Winkel sein mögen (Ann. d. Phys. u. Ch., Bd. 95. 4855. 369). Wir müssen ihm vollkommen beistimmen, trotzdem, dass Brooke in seiner Abhandlung über den geometrischen Isomorphismus der Krystalle (Philos. Trans. of the roy. Soc. of London Vol. 447. 4857. 32) den Isogonismus, welcher zwischen irgend zweien Formen verschiedener Krystallreihen besteht, als Isomorphismus geltend machen und demgemäss solche Formen als Grundformen gewählt wissen will. Auf diese Weise stellt sich denn als Resultat heraus, dass z. B. im tetragonalen und hexagonalen System ein geometrischer Isomorphismus fast für sämmtliche Krystallformen besteht. Ein solcher Isomorphismus, welchen Scacchi Polysymmetrie

Groth hat die specielle Einwirkung auf die Form einer krystallisirbaren Substanz, welche durch den Eintritt eines neuen (den Wasserstoff vertretenden) Atoms oder Atomcomplexes in gesetzmässiger Weise hervorgerufen wird, Morphotropie genannt. Bei den von ihm an organischen Substanzen darüber angestellten Untersuchungen hat sich die Aenderung theilweise derart herausgestellt, dass bei rhombisch krystallisirten Substanzen zwei Axen ihre Werthe behalten, und nur die dritte sich verändert. Mit der Substitution von Chlor gegen Wasserstoff im rhombischen Benzol stellt sich das monokline System ein; in der Derivatenreihe des Naphthalins bringen Brom und Chlor gleiche morphotropische Wirkung hervor, sind isomorphotrop (vgl. Annal. d. Phys. u. Ch., Bd. 141. 1870. 34; auch Hintze ebendas., Bd. 153. 1874. 177). Strüver erhielt indessen bei der Untersuchung der Chlor- und Bromsubstitutionsproducte der Santon- und Metasantonsäure mit Bezug auf die Morphotropie wenig befriedigende Resultate und ist der Ansicht, »dass die Anzahl der Beobachtungen, auf welche sich die bis jetzt angegebenen morphotropischen Gesetze stützen, doch noch zu gering ist. um letztere als wohlbegründet erscheinen zu lassen, wenn es auch höchst wahrscheinlich ist, dass eine krystallographische Beziehung zwischen den Formen zweier aus einander durch Substitution eines Elements oder einer Elementengruppe durch ein anderes Element oder eine andere Gruppe abgeleiteten Substanzen besteht«. (Z. f. Kr. II. 649.) 1)

Es fragt sich aber nicht nur, wie weit der Begriff des Isomorphismus, sondern auch, wie weit derjenige der Constitutions-Analogie im chemischen Sinne gefasst werden soll. Zunächst wird eine Verbindung mit einer anderen als analog constituirt gelten müssen, in welcher ein oder mehre Elemente durch ein oder mehre gleichwerthige völlig übereinstimmend ersetzt werden, so dass die Atomzahl beider Verbindungen dieselbe ist; z. B. CaCO³ (Kalkspath) und MgCO³ Magnesitspath); SnO2 (Zinnstein) und TiO2 (Rutil); auch Ca5P3O12Cl (Apatit) und Pb5As3O12Cl (Mimetesit); in der That sind die betreffenden Mineralien vollkommen isomorph. Wohl mit Recht wird aber von Vielen eine Analogie in der chemischen Zusammensetzung auch da noch erblickt, wo ungleichwerthige Elemente sich z. B. in der Weise vertreten, dass in der einen Verbindung 1 Atom eines zweiwerthigen Elements an der Stelle von 2 Atomen eines einwerthigen Elements der anderen steht, überhaupt sich so ersetzen, dass, unabhängig von der Atomzahl, der chemische Wirkungswerth derselbe bleibt; demnach wäre z. B. Be (Al)2O4 (Chrysoberyll) analog constituirt mit H²(Al²)O⁴ (Diaspor); das Mol. hat zwar bei ersterem 7, bei letzterem 8 Atome, die Summe der chemischen Werthe (16) ist aber bei beiden gleich; ferner Be²Si O⁴ (Phenakit) analog mit (H²Cu)SiO⁴ (Dioptas). Der bei diesen atomistisch ungleich und nur relativ-analog zusammengesetzten Verbindungen zu Stande kommende Isomorphismus ist aber in der Regel auch nur ein solcher im weiteren Sinne (s. oben), d. h. die Axenverhältnisse der betreffenden Mineralien sind nicht nahezu identisch, sondern einzelne Axenlängen stehen bei beiden nur ungefähr in einer einfachen Zahlenproportion. Eine

nennt, mag ein gewisses geometrisches Interesse haben; eine naturhistorische Bedeutung geht ihm aber durchaus ab. — Auch Groth nimmt Identität des Krystallsystems als nothwendiges Moment in den Begriff des Isomorphismus auf.

¹⁾ Auch Th. Hioridahi folgert aus seinen Beobachtungen über methylirte Ammoniakderivate, adass die Krystallformen der homologen Derivate sehr häufig Beziehungen zeigen, welche mit den bei so vielen anderen organischen Körpern beobachteten morphotropen völlig übereinstimmen und auf Rechnung der eingetretenen Methylgruppen geschrieben werden können; man findet jedoch auch viele Fälle mit vollständiger Isomorphie der homologen Glieder. Die morphotropen Beziehungen sind also nicht constant, indem die eingetretenen Methylgruppen sich nicht immer auf dieselbe Weise geltend machen« (Z. f. Kryst. VI. 459). Ebenso fand er, dass z. B. die Chloride von Zinndimethyl und Zinndiäthyl isomorph sind, während dies bei anderen homologen Gliedern, z. B. den Sulfaten von Zinntrimethyl und Zinntriäthyl nicht der Fall ist.

Analogie derselben Art existirt ferner z. B. zwischen dem Salz zwei- und vierwerthiger Elemente und einem Sesquioxyd, z. B. zwischen den beiden vollkommen isomorphen II v.

Fe TiO³ (Titaneisen) und (Fe²)O³ (Eisenglanz); oder zwischen Be(Al²)O⁴ (Chrysoberyll) II v.

und R² SiO⁴ (Olivin). So kann auch z. B. Na² für Ca, die vierwerthige Atomgruppe III

Na Fe für Ca², die achtwerthige R Al² für Si² (in den Feldspathen) eintreten.

Das entscheidende Merkmal für den wirklichen Isomorphismus zweier Substanzen besteht aber darin, dass sie die Fähigkeit besitzen, zusammen zu krystallisiren, und sowohl (als »isomorphe Mischungen«) gemeinschaftlich in variirenden Verhältnissen einen homogenen Krystall aufzubauen, welcher nicht etwa ein mechanisches Gemenge ist, als auch anderseits einzeln aus der gegentheiligen Lösung wie aus der eigenen weiter zu wachsen.

So mischen sich Ca CO³ und Mg CO³ in variabeln Proportionen und erzeugen homogene Individuen. Hängt man einen Krystall von dunkel weinrothem Chromalaun in eine gesättigte Lösung von farblosem Kalialaun, so wächst er darin, wie in seiner eigenen Substanz fort.

Sehr bemerkenswerth ist es übrigens, dass es auch nicht wenige Mineralien gibt. welche zu zweien oder dreien in ihrer ganzen Formentwicklung überaus nahe übereinstimmen, ohne dass bei ihnen weder die engere noch die weitere, weder die absolute noch die relative Analogie in der Constitution vorläge 1). So wären z. B. ihrer Form nach isomorph: Aragonit, Bournonit und Kalisalpeter; Kalkspath, Rothgültigerz und Natronsalpeter; Augit, Borax und Glaubersalz; Anatas und Quecksilberhornerz; Schwefel und Skorodit — alles Mineralien, deren chemische Natur selbst nach den neuesten Theorieen gar keinen gegenseitigen Vergleich gestattet. Dies ist um so auffallender, als, wie G. Rose und Sénarmont erkannten, ein rhomboëdrisches Spaltungsstück von Kalkspath innerhalb einer gesättigten Lösung von Natronsalpeter wie in seiner eigenen Substanz rhomboëdrisch fortwächst, wodurch der schlagendste Beweis für die Wirklichkeit des Isomorphismus geführt ist 2). - Doch hat Klocke darauf aufmerksam gemacht, dass ein Alaun in isomorpher Lösung anfänglich niemals genau so weiterwächst, wie in seiner eigenen Lösung, indem er sich zunächst mit einzelnen getrennten scharf begrenzten Fortwachsungen bedeckt, welche allmählich an Dicke, mehr noch nach der Breite zunehmen, und erst wenn diese seitlich an einander geschlossen

Albit = ${Na^2Al^2 \choose Si^2}$ Si⁴O¹⁶ Anorthit = ${CaAl^2 \choose CaAl^2}$ Si⁴O¹⁶.

If I VI I VI I VI I VI I VI I VI Anorthit ist alsdam Callaigh worthing mit No² des Albits and ausserdem Callaigh

Im Anorthit ist alsdann Ca gleichwerthig mit Na² des Albits und ausserdem Ca (Al²) gleichwerthig IV mit Si² des Albits; die Summe der Werthigkeiten innerhalb der Klammer beträgt bei beiden 46.

(Kalkspath) und Na N 0³ gleiche Atomzahl (5) und gleiche Summe der Werthigkeiten (42). — Groth will hier keinen eigentlichen Isomorphismus anerkennen, da von der Möglichkeit, dass salpeterssure und kohlensaure Salze isomorphe Mischungen bilden würden, keine Rede sein könne. Dennoch sind auch Spaltbarkeit, die übrigen Cohäsionsverhältnisse, optische Beschaffenheit vollkommen bei beiden Mineralien übereinstimmend.

⁴⁾ Die Erscheinung, dass die triklinen Feldspathe Albit und Anorthit ausgezeichnet isomorph sind, während ihre empirischen Formeln $(Na^2(Al^2)Si^00^{16}$ für Albit und Ca $(Al^2)Si^20^8$ für Anorthit) keine Analogie erkennen lassen, hat man durch Verdoppelung des Molekular-gewichts beim Anorthit zu erklären versucht; führt man die letztere aus, so zeigt folgende Gegenüberstellung die dann hervortretende Analogie:

²⁾ Doch ist nach *Frankenheim* (Ann. d. Phys. u. Ch. Bd. 37, S. 549) dieses Fortwachsen nur ein scheinbares, und in Wirklichkeit handele es sich nur um eine anfängliche gesetzmässige und dann weiter fortgesetzte Verwachsung verschiedener Mineralien, wie etwa zwischen Staurolith II IV II und Cyanit. Nimmt man übrigens den Stickstoff mit *Kopp* als fünfwerthig an, so besitzen Ca C O³ I V II

sind, der Krystall sich also nun in seiner eigenen Lösung befindet, geht der Weiterabsatz geschlossen und glattflächig vor sich.

Kopp definirt daher isomorphe Verbindungen als »solche, deren Substanzen in der Art mit gleichem Krystallbildungsvermögen ausgestattet sind, dass sie in gleicher Weise, eine an Stelle einer anderen, mit gleichem Erfolg zu der Bildung eines Krystalls beitragen können«.

Für die Auffassung des Isomorphismus ist die Thatsache bemerkenswerth, dass in einer übersättigten Salzlösung hineingebrachte Krystalle eines isomorphen Salzes, aber auch nur diese, eine sofortige Krystallisation hervorbringen; so z. B. krystallisirt aus einer übersättigten Lösung von $MgSO^4+7H^2O$ das Salz heraus durch Einbringen fester Theile von $ZnSO^4+7H^2O$, oder $NiSO^4+7H^2O$; in activ, d. h. die Ausscheidung nicht bewirkend, verhielten sich z. B. $Na^2SO^4+10H^2O$. Das letztere Salz wird alsdann seinerseits zum Krystallisiren gebracht durch $Na^2SeO^4+10H^2O$, nicht durch $MgSO^4+7H^2O$. Gewöhnlicher Alaun gelangt unter solchen Umständen zum Krystallisiren durch Chromalaun, Eisenalaun, nicht aber durch andere reguläre Krystalle, wie Chlornatrium, ein Hinweis darauf, dass es, abgesehen von der Form, auch auf die Aehnlichkeit der Constitution ankommt.

Was den Grund des Isomorphismus ánbetrifft, so glaubte Mitscherlich denselben in der gleichen Zahl und Verbindungsart der Atome finden zu müssen. Später erkannte man in Folge der Untersuchungen von Dumas und Kopp, dass isomorphe Körper und Verbindungen sehr häufig dadurch ausgezeichnet sind, dass ihre Molekularvolume (Molekulargewicht dividirt durch das specifische Gewicht) gleiche oder doch sehr nahe gleiche Grösse besitzen, oder in sehr einfachen Proportionen zu einander stehen, weshalb denn dieses Verhältniss von Vielen, neuerdings auch noch von Raymelsberg, als die eigentliche Grundbedingung des Isomorphismus betrachtet wird 1). Der letztere Forscher leitet aus seinen Betrachtungen die Berechtigung zu der Annahme ab, dass Moleküle, deren Volume gleich sind, oder in einfachen Verhältnissen stehen, dadurch befähigt sind, sich in derselben Weise zu gruppiren und so Krystalle von gleicher (nahe gleicher) Form und Symmetrie zu bilden. Die chemische Natur der Moleküle selbst ist alsdann nicht Ursache des Isomorphismus.

Sehr beachtenswerth sind die Schlussfolgerungen, auf welche *Brezina* bei seinen Betrachtungen über das Wesen der Isomorphie gelangt (*Tschermak*'s Mineral. Mitth., 1875, S. 13 u. 137).

Baumhauer hat darauf aufmerksam gemacht, dass isomorphe Körper hinsichtlich der auf ihren Flächen hervorgerufenen Aetzfiguren entweder nahe übereinstimmen, oder aber auch wesentliche Verschiedenheiten zeigen können, wenigstens was die Lage der Aetzeindrücke betrifft. So lässt der Kalkspath nach dem Aetzen mit Salzsäure auf seinen Spaltungsrhomboëderflächen deutliche dreiseitige gleichschenkelige Vertiefungen erkennen, welche ihre Spitze der Polecke des Rhomboëders zuwenden. Umgekehrt (mit der Basis nach der Polecke) liegen die durch Aetzen mit kochender Salzsäure auf den Spaltungsflächen des isomorphen Eisenspaths erzeug-

⁴⁾ Besonders schlagend oder überzeugend ist indessen die Uebereinstimmung oder einfache Proportionalität der Molekularvolum-Zahlen bei den isomorphen Mineralien keineswegs. So sind z. B. diese Zahlen für die ausgezeichnete Reihe der rhomboëdrischen Carbonate: Kalkspath 36,8; Magnesitspath 28; Zinkspath 28,4; Eisenspath 30,6. Aragonit hat 34,5, der durchaus isomorphe Strontianit 44,4, Korund und Eisenglanz weisen 25,6 und 30,2 auf, Apatit und Pyromorphit 330 und 408, Scheelli und Scheelbieierz 48 und 56,3. Derartige Differenzen sollte man selbst dann nicht erwarten, wenn man zu Gunsten der betreffenden Theorie anführt, dass sie ja nicht einen eigentlichen I so morphismus, sondern nur einen Homeomorphismus erklären wolle. Jedenfalls ist es aber nicht gestattet, den Satz dahin umzukehren, dass Körper mit gleichem oder proportionalem Molekularvolum isomorph seien: denn es ergibt sich, dass die gestaltlich abweichendsten Mineralien aus den verschiedensten Krystallsystemen gleichwohl völlig identische oder solche Zahlen aufweisen, die einander viel näher liegen, als es selbst bei den besten isomorphen Gruppen der Fall ist. Vgl. auch Schröder in Ann. d. Phys. u. Ch., Bd. 407. 4859. 426.

-- ten, etwas langgedehnten dreiseitigen gleichschenkeligen Vertiefungen; ähnlich verhält sich nach Haushofer auch der Dolomit (Ber. d. d. chem. Ges. z. Berl., 4872. 857). Dies lässt auf eine entsprechende Aehnlichkeit oder Verschiedenheit der Structur und der Molekularformen dieser Körper schliessen (vgl. übrigens die Anm. auf S. 234). Die abweichende Lage der Aetzfiguren bei eminent isomorphen Krystallen unterstützt übrigens die von Kekulé geäusserte Vermuthung, dass gleiche Krystallform nicht nothwendig eine allseitige Gleichheit der Moleküle voraussetzt, sondern dass dieselbe auch durch theilweise und vielleicht sogar einseitige Gleichheiten der Molekularformen veranlasst werden kann. - Aehnliche Abweichungen kommen nach Jannettaz bezüglich des thermischen Verhaltens isomorpher Krystalle vor: beim Kalkspath fällt das Maximum der Wärmeleitung mit der Hauptaxe zusammen, während es beim Dolomit und Magnesitspath normal zur Hauptaxe geht; beim Baryt und Cölestin ist das Wärmeleitungs-Minimum zwar normal zur Hauptspaltungsfläche 0P, die beiden anderen Axen sind aber mit einander vertauscht, indem das Maximum beim Baryt die Brachydiagonale, beim Cölestin die Makrodiagonale ist. Aragonit und Strontianit einerseits, Cerussit und Witherit anderseits, alle formell isomorph, optisch negativ und die spitze Bisectrix parallel der Verticalaxe besitzend, unterscheiden sich dadurch, dass in den beiden ersten die optische Axenebene parallel $\infty \bar{P} \infty$ und $\varrho < v$, in den letzteren jene Ebene parallel ∞ P ∞ und $\varrho > v$ ist. Künstliches Kaliumchromat K²Cr O⁴ hat positiven und Kaliumsulfat K²SO⁴ negativen Charakter der Doppelbrechung.

Isodimorph nennt man diejenigen Substanzen, welche dimorphe Modificationen aufweisen, die wiederum unter sich in gleicher Weise isomorph sind; so sind Kalisalpeter und Natronsalpeter isomorph sowohl im Bereich des hexagonalen als des rhomhischen Systems; arsenige Säure und antimonige Säure sind beide dimorph (regulär und rhombisch) und als solche gegenseitig auch isomorph.

Die Verhältnisse des Isomorphismus sind dazu angethan, allerhand Schlussfolgerungen betreffs des Heteromorphismus aufzustellen, wodurch der Kreis der heteromorphen Substanzen eine wesentliche Erweiterung erfährt. Die rhomboëdrischen Carbonate von Mg, Fe, Mn, Zn sind isomorph mit dem Kalkcarbonat als Kalkspath; die rhombischen Carbonate von Ba, Sr, Pb sind isomorph mit dem Kalkcarbonat als Aragonit; wegen der Dimorphie von Ca CO3 ist es daher überaus wahrscheinlich, dass die übrigen als rhomboëdrisch bekannten Carbonate auch in der rhombischen Aragonitform, und umgekehrt die bis jetzt nur als rhombisch bekannten auch in der rhomboëdrischen Kalkspathform krystallisiren können, wenngleich die wirkliche Zweigestaltigkeit bis jetzt sicher blos bei dem Kalkcarbonat angetroffen wurde. In der That hat auch der Plumbocalcit, eine Mischung von CaCO³ und PbCO³, die Form des Kalkspaths, zur Unterstützung jener Folgerung, dass das Bleicarbonat als solches rhomboëdrisch krystallisiren könne; auch gibt es rhomboëdrische Kalkspathe mit einem Gehalt an SrCO3 oder an BaCO3. Diese Schlüsse können aber noch weiter fortgesetzt werden. Der Alstonit, eine Mischung von Barytcarbonat und Kalkcarbonat, (Ba, Ca) CO3, ist rhombisch, wie jedes dieser Carbonate (Witherit und Aragonit) für sich; dieselbe Zusammensetzung ist aber dimorph, indem sie als Barytocalcit monokline Krystalle bildet, eine Erscheinung, welche, sofern nicht in dem Barytocalcit eine Molekularverbindung vorliegt, den Schluss gestattet, dass jedes dieser Carbonate auch für sich monokliner Form fähig sei; demzusolge würde überhaupt jedes Carbonat R CO3 trimorph sein (vgl. auch Bittersalz). — Da Titansäure TiO2 und Zinnsäure SnO2 isomorphe tetragonale Krystalle bilden (Rutil und Zinnstein), so ist es auffallend, dass die Kieselsäure SiO2 nicht auch tetragonal vorkommt; in dem Zirkon (ZrO2. SiO2), welcher mit jenen beiden Mineralien isomorph ist, betheiligt sie sich aber mit einer analog constituirten Verbindung an dem Aufbau tetragonaler Krystalle, und so ist es gar nicht unwahrscheinlich, dass sie auch dereinst für sich als Glied des tetragonalen Systems in der Natur gefunden oder künstlich dargestellt werden möge; alsdann würde die

Kieselsäure, da wir sie bereits als Quarz, Tridymit and Asmanit kennen, tetramorph sein. — Die neutralen Silicate Mg²SiO⁴, Fe²SiO⁴, Mn²SiO⁴ und deren Mischungen sind isomorph rhombisch (Forsterit, Fayalit, Olivin, Tephroit); die entsprechenden Zn²SiO⁴ (Willemit), Be²SiO⁴ (Phenakit) isomorph rhomboĕdrisch. Da nun im Tephroit auch Zn²SiO⁴ vorkommt, und da es umgekehrt ein rhomboĕdrisches, dem Willemit isomorphes Mineral gibt, der Troostit, in welchem neben Zn²SiO⁴ stets Mn²SiO⁴ (oft auch Mg²SiO⁴ und Fe²SiO⁴) vorkommt, so darf man glauben, die neutralen Silicate von Mg, Fe, Mn auch in der rhomboĕdrischen Willemitform, diejenigen von Be, Zn auch in der rhombischen Olivinform zu finden. — Das Kupfer krystallisirt regulär, das Zink künstlich hexagonal, gleichwohl sind die künstlichen Legirungen Cu™Zn™ (Messing, Rothguss) regulär; daraus würde folgen, dass auch das Zink regulär krystallisiren könne. Zinn ist nur tetragonal, Eisen nur regulär bekannt; dennoch sind die Legirungen Fe™Sn™ tetragonal. Sehr sonderbar ist, dass Goldamalgam Au²Hg³ tetragonal ist, da doch sowohl Gold als Quecksilber nur regulär krystallisiren und auch das Silberamalgam dem regulären System angehört.

Wenn überhaupt, wie dies häufig der Fall ist, analog constituirte Verbindungen wider Erwarten nicht isomorph sind, so liegt die begründete Vermuthung nahe, dass dies eine Folge ihrer Heteromorphie ist, und wir von den zwei Gestalten bis jetzt nur bei der einen Verbindung die eine, bei der anderen die andere kennen.

Häufig hat der Erfolg die Richtigkeit derartiger Speculationen bestätigt. Ag²S war bekannt als regulärer Silberglanz, das analog constituirte Cu²S als rhombischer Kupferglanz, die Mischung beider als der mit dem letzteren isomorphe Kupfersilberglanz, und ausserdem war Cu²S künstlich in regulären Formen erhalten worden; der Schluss lag somit nahe, dass auch umgekehrt Ag²S rhombisch krystallisiren könne; und in der That hat man dann natürliches rhombisches Ag²S als Akanthit gefunden. — Sb²O³ kannte man längst als rhombisches Weissspiesglanzerz, die analog constituirte arsenige Säure As²O³ war künstlich dimorph in regulären und rhombischen Krystallen erhalten worden, von welchen die letzteren mit dem Weissspiesglanz isomorph waren; die Vermuthung, dass es auch reguläre antimonige Säure gebe, wurde durch die Auffündung des Senarmontits gerechtfertigt. — Schwefelzink ZnS krystallisirt gewöhnlich regulär als Zinkblende, das so ähnliche Schwefelcadmium CdS hexagonal als Greenockit; diese Differenz musste Wunder nehmen, bis man ZnS auch in hexagonalen Krystallen künstlich darzustellen vermochte und natürlich als Wurtzit fand; es ist darnach kaum zweifelhaft, dass es auch umgekehrt reguläres CdS gibt.

Dass bei einem durch solche Folgerungen supponirten Heteromorphismus eine Substanz dennoch bis jetzt blos in der einen Form gefunden wurde, dies liegt möglicherweise daran, dass diese es ist, welche der stabileren Gleichgewichtslage der Moleküle entspricht, während die andere, bis jetzt nur vorauszusetzende Modification mit unbeständigerem Molekularzustande verknüpft ist (wie z. B. die monokline Form des Schwefels) und sie sich deshalb nur in Mischungen kundgibt, wo sie sich an eine andere stabile und eminent krystallisationsfähige isomorphe Substanz anlehnen kann. So scheint das Bleicarbonat nur da rhomboëdrisch krystallisiren zu können, wo es sich mit Kalkspathsubstanz an dem Aufbau eines Individuums betheiligt.

§ 159. Isomorphe Mischungen. Eine für die Chemie wie für die Mineralogie äusserst wichtige (auch schon im vorigen Paragraph angedeutete) Thatsache ist es, dass isomorphe Elemente oder Verbindungen in schwankenden und unbestimmten (d. h. stöchiometrisch nicht abgemessenen) Verhältnissen zu einem homogenen Individuum zusammenkrystallisiren können, welches dann vermöge seiner Form mit in die isomorphe Gruppe hineingehört. Der Sprachgebrauch drückt dies auch so aus, dass in ein und derselben chemischen Verbindung isomorphe Bestandtheile sich gegenseitig vertreten oder für einander vicariiren

können, ohne dass dadurch die Krystallform und die von dieser abhängigen physischen Eigenschaften eine wesentliche Veränderung erleiden.

Ein Beispiel einer solchen isomorphen Mischung ist ein rhomboëdrischer Krystall, welcher aus den Carbonaten von Calcium, Magnesium und Eisen, oder ein Olivinkrystall, welcher aus den isomorphen Silicaten Mg²SiO⁴ (der Substanz des Forsterits) und Fe²SiO⁴ (derjenigen des Fayalits) besteht (vgl. S. 224). Die Mischkrystalle sehen äusserlich ganz homogen aus und das Vorhandensein einer Mischung tritt erst durch die chemische Analyse und deren Vergleichung mit der Zusammensetzung anderer isomorpher Substanzen hervor¹). — N. Fuchs hat bereits im Jahre 1815 vor der Entdeckung des Isomorphismus auf das Verhältniss der sog. vicariirenden Bestandtheile aufmerksam gemacht. Rammelsberg erklärte sich gegen die Annahme, dass isomorphe Mischungen in schwankenden und unbestimmten Verhältnissen erfolgen können, indem er geneigt ist, überall Verbindungen nach bestimmten Atom-resp. Molekül-Verhältnissen vorauszusetzen. Dass dieselben oftmals nach festen und einfachen Proportionen von statten gehen, kann nicht bezweifelt werden; aber die grösste Anzahl der Fälle lässt sich nur, indem dem Analysenresultat entschiedener Zwang angethan wird, also deuten.

Die Formeln der isomorphen Mischungen werden oft so geschrieben, dass das den einzelnen zusammenkrystallisirten Gliedern Gemeinsame nur einmal gesetzt wird: so bedeutet z. B. (Ca, Mg, Fe) CO³ eine isomorphe Mischung von CaCO³, MgCO³ und FeCO³.

Für manche isomorphe Mischungen sind übrigens die Grundverbindungen als solche noch nicht gefunden worden, z. B. die Verbindung Fe Si O3, welche sich mit Enstatit-Substanz (MgSiO3) in den Mineralien Bronzit und Hypersthen mischt. Namentlich begegnen wir in der so zahlreichen Classe der Silicate sehr vielen Beispielen eines gleichzeitigen Vorhandenseins verschiedener isomorpher Verbindungen, und es übt diese Erscheinung vorzüglich dann einen sehr wesentlichen Einfluss auf den Habitus solcher Silicate aus, wenn anscheinend die Oxyde schwerer Metalle für Erden und Alkalien eintreten. In diesem Falle müssen nämlich die übrigen, von der Krystallform nicht unmittelbar abhängigen physischen Eigenschaften, wie z. B. Härte, specifisches Gewicht, Farbe, Glanz und Pellucidität grösseren oder geringeren Veränderungen unterliegen; wofür u. A. der Pyroxen, Amphibol, Granat, Epidot sehr auffallende Belege liefern, indem ihre Varietäten z. Th. ausserordentlich abweichend erscheinen. Diese Verschiedenheiten des Habitus können uns jedoch nicht zu einer specifischen Trennung berechtigen, so lange sie für die morphologischen Eigenschaften gar nicht, für die physischen und chemischen aber nur innerhalb solcher Grenzen stattfinden, dass die durch sie bedingten verschiedenen Varietäten durch allmähliche Uebergänge mit einander verknüpst werden. Auch unter den Schwefelmetallen spielen isomorphe Mischungen eine recht wichtige Rolle.

Wenn zwei Verbindungen von analoger chemischer Constitution sich in verschiedenen Verhältnissen mischen und dabei doch Krystalle von übereinstimmender

⁴⁾ Die Erscheinung, dass ein Krystall aus schalenförmig sich umhüllenden Schichten von etwas abweichender chemischer Zusammensetzung und gewöhnlich auch verschiedener Farbe besteht (S. 88), kann nicht als isomorphe Mischung aufgefasst werden; die einzelsten Schichten desselben stellen allerdings gewöhnlich als solche isomorphe Mischungen in verschiedenen Verhältnissen dar.

Form erseugen, so darf man daraus umgekehrt auf die Isomorphie dieser Verbindungen schliessen.

Merkwürdig ist es, dass, während in gewissen Silicaten die Zumischung von isomorphen Metallsilicaten zur Regel gehört, in anderen Silicaten fast gar keine Spur oder doch nur sehr selten etwas von diesem Verhältniss zu finden ist (Feldspathe, Zeolithe).

Anm. 1. Was die Molekularstructur eines isomorphen Mischkrystalls anbelangt, so ist die Vorstellung, denselben als aus den Molektilen der beiden isomorphen Substanzen aufgebaut zu betrachten, wohl berechtigter als diejenige, dass er aus gleichartigen Molekülen bestehe, von denen jedes schon die betreffende Mischung darstellt.

Anm. 2. Von vielem Interesse ist die Frage, wie sich die Krystallform isomorpher Mischungen zu derjenigen ihrer Grundverbindungen verhält. Da die letzteren immer kleine Differenzen ihrer Dimensionsverhältnisse aufweisen, so sollte man wohl erwarten, dass die Krystalle der Mischungen sich nicht nur innerhalb dieser Grenzunterschiede halten, sondern auch der Form derjenigen Grundverbindung am nächsten anschliessen, welche am reichlichsten bei der Mischung betheiligt ist. Nur wenige Beobachtungen liegen in dieser Beziehung vor, welche noch manches Räthselhafte bietet. Der Polkantenwinkel des Hauptrhomboëders des reinen CaCO³ (Kalkspath) beträgt 105° 5', derjenige beim isomorphen reinen MgCO3 (Magnesitspath) 107° 30'; die isomorphe Mischung aus 4 Mol. Ca CO3 und 1 Mol. Mg CO3 (Dolomit) besitzt nun in der That einen Polkantenwinkel von 106° 18', welcher gerade zwischen denjenigen der beiden Grundverbindungen liegt. Allein anderseits kennt man Belege daför, dass das Verhältniss zweier isomorpher Verbindungen in einer Mischung mit der krystallographischen Entwickelung nicht im Einklang steht. So gibt es rhomboëdrische Mischungen von MgCO³ und FeCO³, welche, obschon der Polkantenwinkel der ersten Grundverbindung stumpfer ist (107° 30') als der der zweiten (107° 0'), dennoch einen um so schärferen Polkantenwinkel besitzen, je grösser das Verhältniss des Mg ist. Die rhombischen Krystalle von Cölestin (SrSO⁴) enthalten sämmtlich auch etwas CaSO4, indessen regeln sich die Winkelwerthe der Spaltungsprismen keineswegs nach der verhältnissmässigen Betheiligung des Kalksulfats¹).

Schliesslich mag noch darauf aufmerksam gemacht werden, dass vielfach die grössere Aehnlichkeit oder Verschiedenheit der Dimensionsverhältnisse bei den isomorphen Grundverbindungen selbet, nicht, wie man wohl erwarten sollte, der grösseren oder geringeren chemischen Aehnlichkeit entspricht; so steht Magnesitspath offenbar chemisch dem Kalkspath näher als dem Eisenspath, allein sein Polkantenwinkel (s. o.) schliesst sich mehr an den des letzteren als an den des Kalkspaths an; Schwerspath (Ba S O⁴) und Cölestin (Sr S O⁴) haben grössere chemische Aehnlichkeit untereinander, als einer derselben mit dem Bleivitriol (Pb S O⁴); und dennoch steht der rhombische Spaltungs-Prismenwinkel des letzteren (103° 44') mitten zwischen denjenigen der beiden ersteren 101° 40' und 104° 2').

Beim Zusammenkrystallisiren isomorpher Substanzen ist eine unbedingte Uebereinstimmung der optischen Charaktere nicht erforderlich, wie denn z. B. unter den optisch einaxigen Mineralien solche vorkommen, welche Mischungen von positiven und negativen Grundverbindungen sind, wenn auch meistens die zusammentretenden Componenten sich gleichartig verhalten. — Bei Mischungen rhombischer gleich orientirter Substanzen zeigt sich wohl eine Abhängigkeit des optischen Axenwinkels von dem Verhältniss der Mischung. So fand Tschermak, dass in der Bronzitreihe, welche

⁴⁾ Arzruni, Ber. d. d. chem. Ges., 4872, S. 4043. Groth hat sogar gefunden, dass bei den rhombischen isomorphen Mischungen von überchlorsaurem Kali (K Cl O4) und übermangansaurem Kali (K Mn O4) die Kantenwinkel zum Theil gar nicht inner halb derjenigen Differenzen fallen, welche die beiden Grundverbindungen aufweisen (Annal. d. Phys. u. Ch., Bd. 433, S. 493). Neminar hat auch für den Baryto-Cölestin dargethan, dass seine Winkel keineswegs zwischen denen seiner Grundverbindungen (Baryt und Cölestin) sehwanken (Min. Mittheil. 4876. 63).

Mischungen von Mg Si O³ und Fe Si O³ darstellt, mit der Zunahme der zweiten Verbindung, also dem Wachsen des Eisengehalts, auch der positive Axenwinkel sich vergrössert. Schuster wies für die Plagioklase, welche isomorphe Mischungen von Albit und Anorthit sind (vgl. S. 238), eine dem Mischungsverhältniss entsprechende Veränderung von Orientirung, Dispersion und Axenwinkel nach. Dagegen hatte G. Wyrouboff früher an isomorphen Mischungen aus Kalium- und Ammoniumsulfat, sowie aus Kaliumsulfat und Kaliumchromat gefunden, dass die Winkel der optischen Axen sich nicht der chemischen Zusammensetzung proportional ändern. — H. Dufet stellte verschiedene Mischungen von isomorphem Nickel- und Magnesiavitriol dar und fand, dass der mittlere Brechungsexponent mit Zunahme des einen höheren Brechungsexponenten besitzenden Nickelsalzes fortwährend wächst; nach ihm verhalten sich die Differenzen zwischen den Brechungsexponenten einer Mischung zweier isomorpher Salze und denjenigen der reinen Salze selbst umgekehrt wie die Anzahl der in der Mischung enthaltenen Aequivalente beider Salze (Comptes rendus, Bd. 86. 880). Nachdem es aber von vorn herein fraglich war, ob diese an einem Beispiel wahrgenommene Gesetzmässigkeit allgemein gültig ist — wie auch Dufet dies Gesetz selbst nur als ein angenähertes bezeichnet -, hat Fock nachgewiesen, dass zwar an den Mischungen von unterschwefelsaurem Blei und Strontium die Aenderung der beiden Brechungsexponenten proportional mit der Aenderung der chemischen Zusammensetzung vor sich zu gehen scheint, die Mischungen von Kalium- und Thallium-Alaun dagegen Brechungsexponenten zeigen, welche ausserhalb der durch die reinen Salze vorgeschriebenen Grenzen liegen, und auch bei den Mischungen von chromsaurem und schwefelsaurem Magnesium in dieser Beziehung solche Differenzen zwischen Berechnung und Messung vorkommen, dass überhaupt hier von keinem Gesetz die Rede sein kann (Z. f. Kryst. IV. 1880. 584). — Mallet (vgl. Z. f. Kryst. VI. 623; IX. 311) betrachtet es allerdings als erwiesen, dass die optischen Eigenschaften der isomorphen Mischungen in der That durch einfache Summation der Einzelwirkungen der sich mischenden Körper zu Stande kommen, dass also ihre Molekularaggregationen bei der Vereinigung sich nicht, oder wenigstens nicht merklich beeinflussen.

II. Abtheilung. Von den chemischen Reactionen der Mineralien.

§ 160. Wichtigkeit derselben. Unter dem Namen der chemischen Reactionen der Mineralien wollen wir alle diejenigen Erscheinungen und Veränderungen begreifen, welche die Mineralien zeigen, wenn sie entweder auf dem trockenen oder auf dem nassen Wege auf ihre qualitative Zusammensetzung geprüft werden. Dazu bedarf es nur solcher Operationen, welche mit sehr kleinen Quantitäten des Minerals, und mittels kleiner und einfacher Apparate ausgeführt werden. Es liefern uns aber diese chemischen Reactionen äusserst wichtige Merkmale zur Bestimmung und Unterscheidung der Mineralien; Merkmale, welche einen um so größeren Werth besitzen, weil sie von der besonderen Ausbildungsform der Mineralien gänzlich unabhängig sind, und an jedem kleinen Splitter oder Korn zu einer Erkennung derselben gelangen lassen.

Kleine Stücke von der Grösse eines Hanfkorns, feine Splitter von ein paar Linien Länge sind gewöhnlich vollkommen ausreichend, wenigstens für die Prüfungen auf dem trockenen Wege, bei welchen in der Regel die Anwendung grösserer Stücke nicht einmal rathsam ist.

Da nun bei den einzelnen Mineralien die wichtigeren Reactionen besonders angegeben werden sollen, und die Erscheinungen, durch welche sich diese letzteren kund geben, wesentlich auf den Reactionen der einzelnen Bestandtheile der Mineralien beruken, so kann sich die folgende allgemeine Betrachtung zunächst nur auf die Reactionen der wichtigeren Bestandtheile beziehen, wobei vorzugsweise die Prüfung vor dem Löthrohr berücksichtigt werden soll.

Auf welche Weise die quantitative Analyse der Mineralien, die Trennung und die Quantitätsbestimmung der einzelnen Bestandtheile vorgenommen wird, darüber können sich die vorliegenden »Elemente« nicht verbreiten.

- 1. Prüfung der Mineralien auf dem trockenen Wege,
- § 161. Prüfung auf Schmelzbarkeit und flüchtige Bestandtheile. Prüfung der Mineralien auf dem trockenen Wege dient das Löthrohr, mittels dessen die Hitze einer Lampendamme auf einen kleinen Raum concentrirt und folglich bedeutend erböht werden kann. Indem die Einrichtung und Manipulation des Löthrohra sowie der übrigen Apparate als bekannt vorausgesetzt wird, mag nur in Erinnerung kommen, dass man die Probe (d. h. einen Splitter oder ein kleines Körnchen des zu prüfenden Minerals) der Flamme entweder mit einer Platinzange. oder auch auf einer Unterlage von Holzkohle oder Platindraht darhietet, und dass die Flamme selbst eine chemisch verschiedene Wirkung ausübt, je nachdem sie hauptsächlich als gelbe oder als blaue Flamme hervorgebracht wird, und je nachdem man nur die Spitze derselben auf die Probe richtet, oder diese letztere ganz in die Flamme eintaucht (Oxydationsfeuer und Reductionsfeuer¹). Uebrigens behandelt man die zu priifende Substanz theils für sich, theils mit verschiedenen Reagentien, und schliesst aus den mancherlei Erscheinungen, welche sich in beiden Fällen zu erkennen geben, auf ihre qualitative chemische Zusammensetzung.

Fur sich erhitzt man die Probe:

a) im Kolben (oder in einer an einem Ende zugeschmolzenen Glasröhre) über der Flamme einer Spirituslampe, um zu sehen, ob sich etwas auch ohne Zutritt der Luft verflüchtigt.

Hierbei entweicht das vorhandene Wasser und setzt sich im Halse des Röhrchens wieder ab; flüchtige Säuren (arsenige, antimonige Säure) entweichen und röthen ein in die Mündung gehaltenes Streifchen von blauem Lackmuspapier; Schwefel, Arsen, Quecksilber sublimiren; Antimon- und Tellur-Verbindungen geben einen weissen Rauch, u. s. w.

b) im beiderseits offenen Glasrohr, um zu sehen, ob etwa beim Zutritt der Luft flüchtige Oxyde oder Säuren gebildet werden.

Auf diese Weise erkennt man durch das Reagenspapier, durch den Geruch oder die Beschaffenheit des Sublimats die meisten Schwefel-, Selen-, Tellur-, Antimon- und Arsen-, sowie Quecksilber-Verbindungen; Kohle verbrennt beim Glühen an der Luft, alle organischen Verbindungen zersetzen sich beim Erhitzen, die meisten unter Abscheidung von Kohle.

c) auf Kohle, um die Gegenwart von Arsen (im Reductionsfeuer), oder von Selen und Schwefel (im Oxydationsfeuer) zu entdecken, welche sich durch

¹⁾ Der nicht leuchtende heissere Flammentheil am Ende der Löthrohrslamme hat wegen des directen Zuströmens der Luft einen Ueberschuss von Sauerstoff und wirkt daher oxydirend, in dem leuchtenden Flammentheil bringen die vorhandenen glühenden Kohletheilchen und der Mangel an Sauerstoff eine Reduction hervor.

den Geruch zu erkennen geben; Antimon, Zink, Blei und Wismuth werden durch den Sublimatbeschlag erkannt, mit welchem sieh die Kohle durch die Wirkung der äusseren Flamme in der Umgebung der Probe bedeckt; aus manchen Metalloxyden und Schwefelmetallen lässt sich in der inneren Flamme das Metall regulinisch darstellen.

d) in der Platinzange, im Oehre eines Platindrahts oder auf Kohle, um ihre unmittelbare Schmelzbarkeit zu prüsen, wobei jedoch alle ausserdem stattfindenden Erscheinungen (Ausschäumen, Anschwellen, Aufblähen, Leuchten, Funkensprühen, Färbung der Flamme) mit zu berücksichtigen sind

Rücksichtlich ihrer Schmelz bark eit verhalten sich die Mineralien sehr verschieden; einige schmelzen selbst in grösseren Körnern leicht, andere schwieriger, noch andere nur in feinen Splittern oder scharfen Kanten, und manche sind vor dem Löthrohr ganz unschmelzbar. Bei diesen Versuchen hat man auch besonders darauf zu achten, ob die Löthrohrsamme während der Erhitzung und Schmelzung der Probe eine auffallende Färbung zeigt, welche für manche Substanzen sehr charakteristisch ist. — Die Beschaffenheit des Schmelzungsproducts ist ebenfalls zu bemerken: ob dasselbe als Glas (klares oder blasiges), als Email, oder als Schlacke erscheint u. s. w. Sehr viele, und zumal krystallisirte Mineralien, zerknistern oder decrepitiren mehr oder weniger heftig in der Hitze, weshalb es rathsam ist, sie zuvörderst im Kolben zu erhitzen, um die kleinen Splitter nicht zu verlieren, welche dann weiter auf geeignete Art zu prüsen sind.

Um die Schmelzbarkeit etwas genauer zu bestimmen, dazu schlägt v. Kobell eine Scala der Schmelzbarkeit vor, deren sechs Grade durch die Mineralien Antimonglanz, Natrolith, Almandin, Strahlstein, Orthoklas und Bronzit bestimmt werden. Der Gebrauch dieser Scala setzt voraus, dass man einen Splitter der Probe zugleich mit dem Splitter eines der genannten Mineralien in der Zange fasst und der Flamme darbietet. Plattner unterscheidet folgende fünf Abstufungen der Schmelzbarkeit: 1) leicht zur Kugel schmelzend; 2) schwer zur Kugel schmelzend; 3) leicht in Kanten schmelzbar; 4) schwer in Kanten schmelzbar; 5) unschmelzbar.

Ein Verfahren zu sehr genauer Bestimmung und Vergleichung der Schmelzbarkeit vermittels der Bunsen'schen Gaslampe stammt von Szabo und ist mitgetheilt in dessen Schrift »Ueber eine neue Methode, die Feldspathe auch in Gesteinen zu bestimmen«. Budapest 1876.

Sehr interessant und sogar wichtig für die Diagnose mancher Mineralien sind die von G. Rose ausgeführten Untersuchungen über die Bildung mikroskopischer Krystalle gewisser Bestandtheile der Mineralien, wenn solche vor dem Löthrohr in Borax oder Phosphorsalz geschmolzen oder aufgelöst worden sind. Während der Erkaltung der Schmelzprobe scheiden sich dann gewisse Bestandtheile in vollkommen ausgebildeten Krystallen aus, welche in der vorher platt gedrückten Perle unter dem Mikroskop genau zu erkennen sind. Auf diese Weise erhielt G. Rose z. B. in der Boraxperle die Oxyde des Eisens in den Formen des Eisenglanzes oder Magneteisenerzes, und die Titansäure nach Maassgabe der Temperatur in den Formen des Anatases oder Rutils (Monatsber. d. Berl. Akad., 1867, S. 129 und 450). Diese Untersuchungen sind von G. Wunder weiter verfolgt und für viele Körper in Anwendung gebracht worden. Die merkwürdigen Resultate derselben veröffentlichte er theils in einer besonderen Abhandlung unter dem Titel: Ueber die Bildung von Krystallen in Glasslüssen, theils im Journ. f. prakt. Chemie [2], I. 1870. 452, und II. 206. Daran schliessen sich die Untersuchungen von A. Knop, in den Annalen der Chemie und Pharmacie, Bd. 157, S. 363, und Bd. 159, S. 36.

Bestimmte Färbungen der äusseren Flamme, bei Erhitzung der Probe in der Spitze der inneren Flamme, bringen folgende Substanzen hervor:

- a) röthlichgelb, Natron und dessen Salze;
- b) violett, Kali und die meisten seiner Salze;
- c) roth, Lithion, Strontian and Kalk;
- d) grun, Baryt, Phosphorsaure, Borsaure, Molybdansaure, Kupferoxyd und tellurige Saure;
- e) blau, Chlorkupfer, Bromkupfer, Selen, Arsen, Antimon und Blei.

In manchen Fällen wird die Färbung der Flamme durch Befeuchtung der Probe mit Salzsäure oder Schwefelsäure gesteigert oder doch nachhaltiger gemacht. H. Gericke zeigte, dass bisweilen ein Zusatz von Chlorsilber dieselbe Wirkung noch weit auffallender hervorbringt.

Sind Natron und Kali neben einander vorhanden, so verdeckt die gelbe Färbung die violette; um die letztere dennoch hervortreten zu lassen, blickt man nach Bunsen's Vorschlag durch ein blaues Kobaltglas oder durch eine parallelwandige mit Kupferoxydammoniak-Lösung gefüllte Flasche; in beiden »Lichtfiltern« werden die gelben Strahlen zurückgehalten, während die violetten durchgehen.

Anm. Die bei Verbrennung gewisser Stoffe entstehenden Färbungen der Flamme haben bekanntlich durch die Spectralanalyse eine ganz ausserordentliche Bedeutung gewonnen. Einen sehr einfachen Apparat zu derartigen Analysen gab Mousson an in Vierteljahrschrift der naturf. Ges. in Zürich, 1861, S. 226. Auch v. Littrow jun. hat den Spectralapparat wesentlich verbessert und vereinfacht, wozu Steinheil noch weitere Vorschläge machte in Sitzungsber. d. Münch. Akad., 1863, S. 47. Eine gute Anleitung zur Erkennung und Unterscheidung der Alkalien mittels der Flamme des Bunsen'schen Gasbrenners steht im J. f. prakt. Chem., Bd. 79. 4860. 491.

- § 162. Reagentien. Die wichtigsten Reagentien, welche bei der Prüfung der Mineralien vor dem Löthrohr ihre Anwendung finden, sind folgende:
- 1) Soda (doppelt-kohlensaures Natron oder Natriumhicarbonat). Dieses Salz dient zur Auflösung des Baryts, der Kieselsaure und vieler Silicate, ganz besonders aber zur Reduction der Metalloxyde. Für diesen letzteren Zweck wird die Probe pulverisirt, mit feuchter Soda zu einem Teig geknetet und dieser auf Kohle im Reductionsfeuer behandelt. Meist zieht sich das Natron in die Kohle, weshalb nach beendigter Operation die mit ihm erfüllte Kohlenmasse höchst fein pulverisirt und das Kohlenpulver durch Wasser sorgfältig fortgespült werden muss, worauf das Metall am Boden des Mörsers sichtbar wird. Als Reductionsmittel sind das neutrale oxalsaure Kali und das Cyankalium noch vorzuziehen.
- 2) Borax (zweifach-borsaures Natron); diese Substanz, welche selbst zu klarem Glas (Perle) schmilzt, hat, wie die folgende, die Eigenschaft, in der Schmelzhitze Metalloxyde aufzulösen, welche ihr eine besondere, als Kennzeichen dienende Färbung mittheilen. Die Mineralien werden entweder in kleinen Splittern oder in Pulverform angewendet. Man beobachtet, ob sie sich leicht oder schwer, ob mit oder ohne Aufbrausen auflösen, ob eine, und welche Farbe in dem Schmelzproduct zum Vorschein kommt, wobei das Verhalten im Oxydationsfeuer sowohl als im Reductionsfeuer zu berücksichtigen ist.
- 3) Phosphorsalz (phosphorsaures Natron-Ammoniak). Vorzüglich wichtig ist dieses Salz zur Unterscheidung der Metalloxyde, deren Farben mit ihm weit

bestimmter hervorzutreten pflegen, als mit Borax. Auch ist es ein gutes Reagens zur Erkennung der Silicate, deren Kieselsäure von den Basen abgeschieden wird und in dem geschmolzenen Phosphorsalz ungelöst bleibt.

Diese drei Reagentien kommen am öftesten in Gebrauch. Dabei ist jedoch zu bemerken, dass die Schwefelmetalle und Arsenmetalle vor der Prüfung mit Borax, Phosphorsalz oder Soda erst auf Kohle geröst et werden müssen, um ihren Schwefel- oder Arsengehalt zu entfernen, und sie selbst zu oxydiren.

Andere, nur in besonderen Fällen zur Anwendung kommende Reagentien sind:

- Verglaste Borsäure (Anhydrid der Bersäure), ist mentbehrlich zur Entdeckung der Phosphorsäure.
- 2) Sanres schweselsaures Kali, im wassersteien Zustande, dient zur Entdeckung von Lithion, Borsäure, Fluor, Brom und Jod, sowie zur Zerlegung titansaurer, tantalsaurer und wolframsaurer Verbindungen. Websky empsiehlt es auch als Reagens und Ausschliessungsmittel bei der Untersuchung geschweselter Erze und analoger Verbindungen.
- 3) Kobaltsolution (verdünnte Ansiösung von salpetersaurem Kobaltexydul) oder auch trockenes oxalsaures Kobaltoxyd, dient besonders zur Erkennung der Thonerde, Magnesia und des Zinkoxyds, jedoch nur bei weissen oder bei solchen Mineralien, welche nach dem Glühen im Oxydationsseuer noch weiss sind.
- 4) Oxalsaures Nickeloxydul, führt zur Entdeckung von Kali in Salzen, welche zugleich Natron und Lithion enthalten.
- 5) Zinn, in Form von Stannielstreisen, dient zur Beförderung volkkommener Reduction der Metalloxyde.
 - 6) Eisen, in Form von Claviersaiten, zur Erkennung von Phosphorsäure.
 - 7) Silber, als Silberblech, zur Erkennung von töslichen Schweselmetallen.
 - 8) Kieselerde, mit Soda zur Entdeckung von Schwefel und Schwefelsäure.
 - 9) Kupferoxyd, zur Erkennung von Chlor und Jod.
 - 10) Lackmus- und Fernambuk-Papier.

2. Prüfung der Mineralien auf nassem Wege.

- § 163. Eintheilung der Mineralien nach ihrer Auflöslichkeit. Die Prufung der Mineralien auf dem nassen Wege gründet sich auf die Wechselwirkung der verschiedenen Säuren und Basen, wenn solche im Zustand der wässerigen Flüssigkeit mit einander in Conflict treten. Daher ist es auch die erste Bedingung, die zu untersuchenden Mineralien dieses Zustandes fähig zu machen, wenn sie nicht schon an und für sich im Wasser auflöslich sind. Hiernach erhalten wir folgende Eintheilung der Mineralien:
 - 1) im Wasser auflösliche Mineralien, Hydrolyte;
 - 2) in Salzsäure oder Salpetersäure auflösliche oder zersetzbare Mineralien;
 - 3) weder im Wasser noch in den genannten Säuren auflösliche Mineralien.

Die im Wasser leicht auflöslichen sind nicht sehr zahlreich; es sind Säuren (Sassolin, arsenige Säure), einige Sauerstoffsalze (Soda, Glaubersalz, Thonerdesulfate, Eisensulfate, Alaune, Vitriole, Salpeter), sowie einige Haloidsalze, namentlich Chloride (Steinsalz, Sylvin, Salmiak). Andere wenige Mineralien sind schwer im Wasser löslich, z. B. Gyps, andere langsam, wie Kieserit.

Die im Wasser leicht löslichen Mineralien zeichnen sich durch starken Geschmack auf der Zunge aus. — Uebrigens sind wohl die meisten, wenn nicht alle anderen

Mineralien in überaus geringen Spurea im Wasser löslich. So haben die Gebrüder W. B. und R. E. Rogers dargethan, dass eine ganze Menge von Mineralien, wie Feldspath, Chalcedon, Glimmer, Augit, Hornblende, Turmalin, Axinit, Olivin die ihnen beigelegte absolute Unlöslichkeit im Wasser nicht besitzt; namentlich tritt dies hervor, wenn die Mineralien im sehr fein gepulverten Zustand vom Wasser angegriffen werden. Darauf beruht auch die alkalische Reaction, welche das mit Wasser befeuchtete Pulver vieler als unlöslich geltender Mineralien auch schon ohne Glühen erkennen lässt, eine Erscheinung, worauf Kenngott wieder die Aufmerksamkeit gelenkt hat (N. Jahrb. f. Miner., 1867. 77 v. 392).

Diejenigen Mineralien, welche nicht im Wasser auflöslich sind, prüft man zunächst auf ihr Verhalten gegen Säuren. Dadurch werden sehr viele derselben entweder gänzlich aufgelöst, oder so zersetzt, dass die Abscheidung gewisser Bestandtheile oder Producte erfolgt. Man bedient sich dabei der Chlorwasserstoffsäure oder auch der Salpetersäure, welche letztere z. B. vorzuziehen ist, wenn der äussere Habitus des Minerals vermuthen, oder eine vorläufige Prüfung vor dem Löthrohr erkennen lässt, dass man es mit einer Metall-Legirung, einem Schwefelmetall oder Arsenmetall zu thun hat. Auf diese Weise werden die Carbonate, Phosphate, Arseniate, Chromate, sehr viele wasserhaltige, sowie auch manche wasserfreie Silicate, viele Schwefelmetalle, Arsenmetalle und andere Metallverbindungen auflöslich gemacht¹).

Die in Säuren vollständig auflöslichen Mineralien lösen sieh entweder ohne Gasentwickelung (z. B. Eisenglanz, Brauneisenerz, etliche Sulfate, viele Arseniate und Phosphate), oder mit Gasentwickelung, wenn bei dem Lösungsprocess ein gasförmiger Bestandtheil entweder entweicht (Kohlensäure) oder erzeugt wird (Chlor, Schwefelwasserstoff, Stickstoffoxyde).

Was die letztere Erscheinung betrifft, so lösen sich in Chlorwasserstoffsäure unter Entwickelung von

Kohlensäure (also mit Brausen) alle Carbonate, z. B. Kalkspath, Eisenspath;

Chlor alle Manganerze, ferner Chromate (Rothbleierz) und Vanadinate;

Schwefelwasserstoff manche Schwefelmetalle (Zinkblende, Antimonglanz); das Gas bräunt feuchtes Bleipapier (mit einer Lösung von essigsaurem Blei getränktes Filtrirpapier); über andere Schwefelmetalle vgl. unten.

In Salpetersäure sind unter Entwickelung von Stickstoffoxyd (welches an der Luft rothe Dämpfe von Stickstoffdioxyd oder Untersalpetersäure erzeugt) löslich viele Elemente, namentlich Metalle und deren Legirungen, ferner niedere Oxyde, wie Magneteisen, Rothkupfererz. — Gold und Platin sind nur in Königswasser löslich.

Viele Mineralien sind nun aber in Säuren nicht vollständig, sondern durch eine erfolgende Zersetzung nur theilweise löslich, wobei dann gewisse Körper als unlösliche Bestandtheile oder Erzeugnisse ab geschieden werden.

So verhalten sich die Schwefelmetalle gegen Salpetersäure, indem aus ihnen das Metall in Lösung geht, dagegen ein Theil des Schwefels abgeschieden wird, während ein anderer Theil sich in Schwefelsäure verwandelt; dabei bilden sich rothe Dämpfe von Stickstoffdioxyd. Bei Gegenwart von Schwefelantimon scheidet sich antimonige Säure, oder deren Verbindung mit Antimonsäure ab.

Hierher gehört ferner die Zersetzung von Silicaten, Titanaten, Wolframiaten durch

¹⁾ Ueber die Einwirkung von organischen Säuren (namentlich u. a. der Citronensäure) vgl. Carrington Bolton im Mineral. Magaz. IV. 1681. 181; auch Z. f. Kryst. VII. 100.

Chlorwasserstoffsäure, wobei das Anhydrid der Kieselsäure, Titansäure, Wolframsäure abgeschieden wird. Namentlich ist dies Verhalten wichtig bei manchen weit verbreiteten Silicaten; bei ihnen wird die Kieselsäure entweder im gallertartigen Zustand (z. B. bei Nephelin, Sodalith, Analcim, Kieselzinkerz, Cerit — die sog. gelatinirenden Silicate) oder im mehr pulverigen Zustand ausgeschieden (z. B. bei Leucit, Apophyllit, Stilbit, Harmotom, Natrolith); sämmtliche Basen gehen dabei in Lösung.

Zu denjenigen Mineralien endlich, welche weder im Wasser, noch in Säuren auflöslich oder dadurch direct zersetzbar sind, gehören Schwefel, Diamant, Graphit, Oxyde von leichten und schweren Metallen (Korund, Diaspor, Spinell, Chromeisen, Quarz, Zinnstein, Rutil, Zirkon), einige Fluor- und Chlorverbindungen (z. B. Flussspath), einige Sulfate (Schwerspath, Cölestin, Bleivitriol) und Phosphate (z. B. Amblygonit), Boracit, ganz besonders aber zahlreiche Silicate, z. B. die meisten Feldspathe, die Augite, Hornblenden, Glimmer, Granate, Turmaline; ferner Topas, Andalusit, Epidot, Vesuvian, Cyanit, Chlorit u. s. w.

Derlei unzersetzbare Verbindungen werden namentlich auf folgende Weise aufgeschlossen, d. h. ganz oder theilweise in Chlorwasserstoffsäure und Wasser löslich gemacht:

Durch Zusammenschmelzen mit kohlensauren Alkalien im Platintiegel und Zersetzung des Schmelzproducts vermittels Chlorwasserstoffsäure (Quarz, Sjlicate, Schwerspath).

Durch Zusammenschmelzen mit Aetzalkalien im Silbertiegel und Behandlung der Masse mit Wasser (Zinnstein, Spinell, Korund).

Durch Zusammenschmelzen mit saurem schweselsaurem Kali im Platintiegel (Korund, Spinell, Titanate, Tantalate, Niobate).

Durch Erhitzen mit Fluorwasserstoffsäure oder Fluorammonium und Behandlung mit Schwefelsäure (Silicate).

Durch Schmelzen mit saurem Fluorkalium (Titanate, Tantalate, Niobate).

Mehre dieser Mineralien werden auch aufgelöst oder zersetzt, wenn man sie mit Chlorwasserstoffsäure oder Schwefelsäure in Röhren einschliesst und sie alsdann längere Zeit auf 200° — 300° erhitzt.

Auch gibt es Silicate, z. B. Granat, Vesuvian, Epidot, Axinit, welche, im natürlichen Zustand von Säuren ganz unangreißer, dadurch unter Abscheidung von Kieselsäuregallert leicht zersetzt werden, wenn man sie stark geglüht oder geschmolzen hat. Das amorphe glasige Schmelzproduct ist eben eine ganz andere Modification derselben Substanz, als ihr krystallinischer Zustand, wie sich dies auch durch das abweichende specifische Gewicht derselben gegenüber demjenigen der krystallinischen Ausbildungsweise zu erkennen gibt (vgl. S. 456).

Der Umstand, dass die Anzahl derjenigen Felsarten-Gemengtheile; welche der Einwirkung von Chlorwasserstoffsäure und Fluorwasserstoffsäure Widerstand leisten, eine sehr geringe ist (z. B. Zirkon, Spinell, Rutil, Turmalin), wird bei petrographischen Untersuchungen mit Vortheil dazu angewandt, solche Mineralien durch eine Behandlung des zerkleinerten Gesteins mit jenen Säuren von den dadurch zur Lösung oder Zersetzung gelangenden getrennt zu erhalten.

Wegen der Aufzählung und Beschreibung der einzelnen Reagentien sowohl als auch der Reactionen der Bestandtheile der Mineralien verweisen wir auf Rammelsberg's Leitfaden für die qualitative chemische Analyse, 5. Aufl., Berlin 1867, auf Fresenius' Anleitung zur qualitativen chemischen Analyse, 14. Aufl., Braunschweig 1874, und ganz vorzüglich auf denjenigen Abschnitt von H. Rose's classischem Werk, welcher die qualitative Analyse der Körper betrifft.

3. Prüfung der Mineralien auf ihre wichtigsten Elemente.

§ 164. Prüfung auf nicht-metallische Elemente und deren Sauerstoff-Verbindungen 1).

Wasser; dasselbe wird ganz oder theilweise durch Erhitzen der Probe im Kolben ausgetrieben, in dessen oberem Theile es sich niederschlägt; wo es jedoch als Product entsteht (S. 226), da entweicht es nur durch starkes Glühen.

Salpetersäure; die salpetersauren Salze verpuffen auf glühender Kohle; ausserdem geben sie, beim Erhitzen mit saurem schwefelsaurem Kali, salpetrige Säure, die an Farbe und Gerueh zu erkennen ist.

Schwefel und Schwefel-Verbindungen entwickeln auf Kohle oder im offenen Glasrohr schwefelige Säure; Schwefelarsen und Schwefelquecksilber sublimiren im Kolben; einige Schwefelmetalle, wie z. B. Eisenkies, verflüchtigen einen Theil ihres Schwefels, wenn sie im Kolben erhitzt werden. Schwefelsäure und jeder noch so geringe Schwefelgehalt werden entdeckt, wenn man ein ganz kleines Fragment des Minerals mit 2 Th. Soda auf Kohle im Reductionsfener schmilzt, die geschmolzene Masse auf ein blankes Silberblech legt und mit etwas Wasser beseuchtet, wodurch das Silber braun oder schwarz gesärbt wird 2). Indessen verhält sich Selen auf ähnliche Weise.

Aeusserst empfindlich ist die von Dana vorgeschlagene Methode. Man schmilzt nämlich die Probe auf Kohle mit Soda im Reductionsfeuer, bringt sie auf ein Uhrglas mit einem Tropfen Wasser, und setzt ein kleines Körnchen von Nitroprussidnatrium hinzu, worauf die von Playfair beobachtete Purpurfärbung eintritt. Auf nassem Wege, oder in Solutionen ist die Schwefelsäure am sichersten durch Chlorbaryum zu erkennen, welches einen schweren, weissen, in Salzsäure und Salpetersäure unauflöslichen Niederschlag bildet. Einen ähnlichen Niederschlag bewirkt essigsaures Bleioxyd, doch wird derselbe in heisser concentrirter Salzsäure aufgelöst.

Phosphorsäure. Die meisten phosphorsauren Verbindungen färben nach Erdmann die Löthrohrsamme für sich blaugrün, zumal wenn sie vorher mit Schwefelsäure befeuchtet worden sind; nur muss der Versuch im Dunkeln angestellt werden; diese Reaction ist noch bei einem Gehalt von 3 Procent erkennbar. Bei grösserem Gehalt wird die Probe mit Borsäure auf Kohle im Oxydationsfeuer geschmolzen, in die glühende Perle ein Stückchen Eisendraht gesteckt und darauf das Ganze im Reductionsfeuer behandelt. Dadurch bildet sich Phosphoreisen, welches nach Abkühlung der Perle als eisenschwarzes, dem Magnet folgsames Korn herausgeschlagen werden kann. Diese Reaction gilt jedoch nur bei Abwesenheit von Schwefelsäure, Arsensäure oder durch Eisen reducirbarer Metalloxyde.

Um ganz geringe Mengen Phosphorsäure nachzuweisen, wird die durch Erhitzen vollständig entwässerte Substanz mit einem Stückehen Magnesiumdraht oder auch mit

⁴⁾ Obgleich in diesen Elementen zunächst nur das Löthrohrverhalten der Mineralien berücksichtigt werden soll, so mögen doch bei den wichtigeren Bestandtheilen einige Reactionen zu ihrer Erkennung auf nassem Wege in Erinnerung gebracht werden. — Für dieses Kapitelschien es zweckmässiger, sich noch der älteren Bezeichnungsweise z. B. der Salze zu bedienen.

²⁾ Um zu entscheiden, ob das Mineral Schwefel oder Schwefelsäure hält, dazu dient folgendes von v. Kobell vorgeschlagene Verfahren. Man kocht die pulverisirte Probe in Kalilauge ein, erhitzt bis zur beginnenden Schmelzung des Kalis, löst auf, filtrirt, und steckt in das Filtrat ein Stück blankes Silber, welches sich schwärzt, wenn der Schwefel als solcher vorhanden war. Aut diese Weise lässt sich der Schwefelgehalt im Hauyn, Helvin und Lasurstein nachweisen.

einem Stückchen Natrium in einem Glasröhrchen erhitzt. Bei Anwesenheit von Phosphorsäure entsteht Phosphor-Magnesium resp. -Natrium, welche dann beim Befeuchten mit Wasser den höchst charakteristischen Geruch des Phosphorwasserstoffgases entwickeln (Bunsen).

Auf nassem Wege ist die Phosphorsäure dadurch nachzuweisen, dass sie mit schweselsaurer Magnesia bei Zusatz von Chlorammonium und überschüssigem Ammoniak einen weissen, krystallinischen, in Säuren, aber nicht in Ammoniak, sehr wenig in Salmiak auslöslichen Niederschlag gibt, und dass der durch essigsaures Bleioxyd bewirkte Niederschlag vor dem Löthrohr geschmolzen zu einem krystallisirten Korn erstarrt. Schneller und sicherer ist sie an dem gelben Präcipitat durch überschüssiges molybdänsaures Ammoniak zu erkennen, welche Reaction sreilich nur bei der einen Modification der Phosphorsäure eintrisst, übrigens aber auch mit der Kieselsäure und in der Hitze mit der Arsensäure sich einstellt.

Selen und Selensäure verrathen sich sogleich durch den höchst auffallenden faulen Rettiggeruch im Oxydationsfeuer, und durch den grauen, metallisch glänzenden Beschlag auf Kohle; auch kann man das Selen durch Röstung der Probe im Glasrohr leicht als rothes Sublimat ausscheiden.

Chlor und Chloride. Man schmilzt Phosphorsalz mit so viel Kupferoxyd. dass die Perle sehr dunkelgrün wird; mit dieser Perle wird die Probe zusammengeschmolzen, worauf sich die Flamme röthlichblau färbt, bis alles Chlor ausgetrieben ist. Einige andere Kupfersalze zeigen zwar für sich, aber nie mit Phosphorsalz eine ähnliche Reaction. Ist nur sehr wenig Chlor vorhanden, so muss die Probe in Salpetersäure aufgelöst (und zu dem Ende, wenn sie nicht schon auflöslich ist, vorher mit Soda auf Platindraht geschmolzen) werden; die mit Wasser verdünnte Solution gibt dann mit salpetersaurem Silber Niederschlag von Chlorsilber.

Ueberhaupt ist das Chlor in Solutionen am sichersten durch diesen Niederschlag zu erkennen, welcher erst weiss ist, sich aber am Licht allmählich bräunt und schwärzt, übrigens leicht in Ammoniak, aber nicht in Salpetersäure auflöst.

Jod und Jodi de ertheilen, auf dieselbe Art mit Phosphorsalz und Kupferoxyd behandelt, der Flamme eine sehr schöne und starke grüne Farbe; auch geben sie im Kolben mit saurem schwefelsaurem Kali geschmolzen violette Dämpfe.

In Solutionen gibt Jod mit salpetersaurem Silber zwar einen äbnlichen Niederschlag wie Chlor, derselbe ist jedoch gelblich gefärbt und in Ammoniak sehr sich wie rauflöslich. Die blaue Farbe des Jod-Amylums ist bekanntlich das sicherste Erkennungsmittel, und am leichtesten dadurch nachzuweisen, dass man das Mineral in einem Probirglas mit concentrirter Schweselsäure übergiesst und im oberen Ende des Glases einen mit Stärkekleister bestrichenen Streisen Papier besetigt.

Brom und Bromide färben, ebenso mit Phosphorsalz und Kupferoxyd geschmolzen, die Flamme grünlichblau. Mit saurem schweselsaurem Kali im Kolben geschmolzen geben sie Bromdämpse, welche an der rothgelben Farbe und dem eigenthümlichen Geruch erkennbar sind.

Wird ein bromhaltiges Mineral mit conc. Schwefelsäure behandelt und Stärkekleister darüber gebracht, so färbt sich derselbe nach einigen Stunden pomeranzgelb.

Fluor; ist es in geringer Menge und blos als accessorischer Bestandtheil in einem wasserhaltigen Mineral vorhanden, so braucht man die Probe nur für sich im Kolben zu erhitzen, in dessen offenes Ende ein Streifen feuchtes Fernambukpapier gesteckt worden ist; das Glas wird angegriffen und das Papier strohgelb gefärbt. Wenn aber das Fluor in grösserer Menge vorhanden ist, so kann dieselbe Reaction nur dadurch erhalten werden, dass man die Probe mit geschmolzenem Phosphorsalz im offenen Glasrohr erhitzt, und dabei einen Theil der Flamme in das Rohr streichen lässt.

Auf nassem Wege ist das Fluor am sichersten dadurch nachzuweisen, dass man die pulverisirte Probe mit concentrirter Schwefelsäure in einem kleinen Platintiegel erwärmt, welcher mit einer Glasplatte bedeckt wird, die vorher mit einer dünnen Wachsschicht überzogen wurde, in welche man mit einer Holzspitze Linien einzeichnete, um den Glasgrund stellenweise zu entblössen. Nach einiger Zeit findet man das Glas an diesen Stellen geätzt. Nach Nickles ist es jedoch besser, eine Platte von Bergkrystall anzuwenden, weil die Schwefelsäuredämpse für sich allein auf das Glas wirken.

Borsäure; man mengt die pulverisirte Probe mit 4 Th. Flussspath und 4½ Th. saurem schwefelsaurem Kali und schmilzt das Gemeng; im Augenblick der Schmelzung färbt sich die Flamme vorübergehend gelblichgrün (durch Fluorbor). Dieselbe Färbung der Flamme geben fast alle borsäurehaltigen Mineralien, wenn ihr mit Schwefelsäure befeuchtetes Pulver in der blauen Flamme erhitzt wird.

Auf nassem Wege ist die Borsäure dadurch nachzuweisen, dass man die Probe mit Schwefelsäure erhitzt, dann Alkohol hinzufügt und diesen anzündet; die Flamme wird durch die mit dem Alkohol verdampfende Borsäure sehr deutlich grün gefärbt.

Kohle; pulverisirt und mit Salpeter erhitzt verpufft sie und hinterlässt kohlensaures Kali; die Kohlensäure ist auf trockenem Wege nicht wohl nachzuweisen, weshalb zu ihrer Erkennung die Probe mit Salzsäure behandelt werden muss.

Denn die kohlensauren Salze werden fast von allen freien, im Wasser löslichen Säuren zersetzt, wobei die Kohlensäure unter Aufbrausen als farbloses Gas entweicht, welches Lackmus vorübergehend röthet und Kalk- oder Barytwasser trübt. Ist Kohlensäure in Solutionen vorhanden, so erkennt man sie daran, dass Kalkwasser und Barytwasser Niederschläge geben, welche sich in Säuren unter Aufbrausen auflösen.

Kieselsäure; für sich bleibt sie unverändert; von Borax wird sie sehr langsam, von Phosphorsalz sehr wenig, dagegen von Soda unter starkem Aufbrausen gänzlich zu klarem Glas aufgelöst; mit Kobaltsolution geglüht erhält sie eine schwache bläuliche Färbung. Die Silicate werden vom Phosphorsalz mit Hinterlassung der Kieselsäure zersetzt, welche als Pulver oder als Skelet in der Perle schwimmt; ausserdem schmelzen sie grossentheils mit Soda zu klarem Glas.

Die Kieselsäure findet sich in zwei Modificationen, von welchen die eine (amorphe) in Wasser und Säuren löslich ist, während die andere (krystallinische) nur von Flusssäure angegriffen wird. Jene wird auch in kochender Kalilauge leicht, diese nur sehr schwierig aufgelöst. Was die Silicate oder kieselsauren Salze betrifft, so werden viele derselben von Salzsäure zersetzt, und zwar um so leichter, je stärker die Basis, je geringer der Gehalt an Kieselsäure, und je grösser der Wassergehalt ist. Dabei zieht die Salzsäure entweder nur die Basis aus, indem die Kieselsäure als Gallert oder als Pulver zurückbleibt, oder sie löst auch die Kieselsäure mit auf, welche dann erst bei dem Abdampfen der Solution eine Gallert bildet. Sehr viele Silicate sind aber unauflöslich in Säuren, und müssen daher durch Schmelzen mit kohlensauren Alkalien aufgeschlossen werden, wobei sich die Kieselsäure mit dem Alkali verbindet. Die

hierauf gebildete Lösung gibt bei dem Abdampfen erst eine Gallert und endlich einen trockenen Rückstand, dessen in kochender Salzsäure unauflöslicher Theil sich wie Kieselsäure verhält.

§ 165. Prüfung auf Alkalien und Erden.

Ammoniak verräth sich sogleich durch seinen Geruch, wenn de Probe-mit Soda im Kolben erhitzt wird.

Reibt man ammoniakhaltige Salze mit Kalkhydrat zusammen, oder erwärmt man solche mit Kalilauge, so wird das Ammoniak gleichfalls ausgetrieben, und gibt sich sowohl durch seinen Geruch, als auch durch seine Reaction auf feuchtes Curcumapapier, sowie durch die weissen Nebel zu erkennen, welche entstehen, wenn man ein mit Salzsäure befeuchtetes Glasstäbchen über die Probe hält.

Natron ist in den Mineralien daran zu erkennen, dass die Probe während des Schmelzens oder starken Glühens die äussere Flamme röthlichgelb färbt und auffallend vergrößert.

In den Solutionen, welche Natron enthalten, gibt dasselbe mit Platinchlorid und schwefelsaurer Thonerde und Weinsäure keinen Niederschlag. Das Natron wird überhaupt auf nassem Wege mehr durch negative als durch positive Merkmale charakterisirt, und seine Anwesenheit ist, ebenso wie die des Lithions, leichter vor dem Löthrohr zu erkennen.

Lithion wird, wenn es nicht in zu geringer Menge vorhanden ist, durch die schöne carminrothe Färbung der Flamme erkannt, welche die Probe während des Schmelzens hervorbringt; bei geringem Lithiongehalt tritt nach Turner dieselbe Färbung ein, wenn man die pulverisirte Probe mit einem Gemeng von 1 Th. Flussspath und 1½ Th. schwefelsaurem Kali schmilzt. Indessen wird diese Reaction durch die Anwesenheit von Natron gestört!).

Mit Chlorbaryum geschmolzen verschwindet die rothe Färbung nicht. Lithion gibt in Solutionen mit Platinchlorid, schwefelsaurer Thonerde und Weinsäure keinen Niederschlag; wohl aber, wenn die Lösung nicht zu sehr verdünnt ist, mit kohlensaurem Natron, noch leichter mit phosphorsaurem Natron.

Kali; wenn es allein, d. h. ohne Natron oder Lithion vorhanden ist, lässt es sich dadurch erkennen, dass die Probe, in der Spitze der blauen Flamme erhitzt, eine violette Färbung der äusseren Flamme bewirkt. Diese Reaction wird bei gleichzeitiger Anwesenheit von Natron oder Lithion gestört, tritt jedoch hervor, wenn man die Flamme durch ein Kobaltglas betrachtet (vgl. S. 247). Gleichfalls ist das Kali noch nachzuweisen, wenn man die Probe in einem durch Nickeloxydul braun gefärbten Boraxglas schmilzt, welches durch Kali bläulich wird.

In den concentrirten Auflösungen der Kalisalze erkennt man das Kali daran, dass es mit Platinchlorid einen citrongelben, krystallinischen schweren Niederschlag von Kaliumplatinchlorid, mit Weinsäure einen weissen, krystallinisch-körnigen Niederschlag von saurem weinsaurem Kali, mit schwefelsaurer Thonerde nach einiger Zeit einen Niederschlag von Alaunkrystallen bildet. Sollte auch Ammoniak vorhanden sein, so muss dies vorher ausgetrieben werden. Das Kali ist sehr häufig nur auf nassem Wege nachzuweisen, weil seine Reactionen vor dem Löthrohr durch Natron unscheinbar werden. Vermuthet man also in einem Silicat ausser Natron auch Kali, so mengt man die feinpulverisirte Probe mit dem doppelten Volumen Soda, schmilzt

⁴⁾ Der 7 Procent Lithion haltende Amblygonit zeigt daher nur die gelbe Fürbung der Flamme.

das Gemeng auf Kohle (in einer Vertiefung), pulverisirt die geschmolzene Masse, löst sie in Salzsäure, dampst ein, löst den Rückstand in wenig Wasser, und versetzt dann die Lösung mit den oben genannten Reagentien.

Baryt; der kohlensaure Baryt schmilzt leicht zu einem klaren, nach dem Erkalten milchweissen Glas; der schwefelsaure Baryt ist sehr schwer schmelzbar, reducirt sich aber auf Kohle im Reductionsfeuer zu Schwefelbaryum. In seinen Verbindungen mit Kieselsäure kann der Baryt nicht wehl auf trockenem Wege erkannt werden. Spectroskopisch leicht erkennbar.

Die Auflösungen eines Barytsalzes geben mit Schwefelsäure und mit Gypssolution sogleich einen feinen, weissen, in Säuren und Alkalien unauflöslichen Niederschlag; ebenso mit Kieselfluorwasserstoffsäure einen farblosen krystallinischen Niederschlag.

Strontian; der kohlensaure schmilzt nur in den aussersten Kanten, und bildet dabei staudenformige, hell leuchtende Ausläufer; der schwefelsaure schmilzt ziemlich leicht im Oxydationsfeuer, und verwandelt sich im Reductionsfeuer in Schwefelstrontium, welches in Salzsäure aufgelöst, eingetrocknet und mit Alkohol übergossen, die Flamme des letzteren schön roth färbt. In anderen Verbindungen muss man die Prüfung auf nassem Wege vornehmen.

Solutionen, welche Strontian enthalten, geben zwar mit Schweselsäure und mit Gypssolution ein Präcipitat, jedoch nicht sogleich, sondern erst nach einiger Zeit; dagegen wird der Strontian durch Kieselsluorwasserstossäure gar nicht gesällt. Die salzsaure Lösung des Strontians ertheilt aus die angegebene Weise der Alkoholslamme eine carminrothe Farbe. Sind in einem Mineral Baryt und Strontian zugleich vorhanden, so stellt man eine salzsaure Solution derselben her, dampst ein, glüht den Rückstand, pulverisirt und digerirt ihn mit Alkohol, welcher das Chlorstrontium auslöst, das Chlorbaryum dagegen unausgelöst zurücklässt.

Kalkerde findet sieh in so manchfaltigen Verbindungen, dass kein allgemeines Verfahren zu ihrer Nachweisung auf trockenem Wege angegeben werden kann; die kohlensaure Kalkerde wird für sich kaustisch, und reagirt dann alkalisch; schwefelsaure Kalkerde verwandelt sich auf Kohle im Reductionsfeuer in Schwefelcalcium, welches ebenfalls alkalisch reagirt.

Kalkerde präcipitirt mit Schwefelsäure nur aus concentrirten Solutionen, mit Oxalsäure oder oxalsaurem Ammoniak aber auch bei sehr starker Verdünnung, mit Kieselfluorwasserstoffsäure gar nicht. Weil jedoch Baryt und Strontian mit Oxalsäure gleichfalls ein Präcipitat geben, so muss man solche, wenn sie zugleich mit Kalkerde vorhanden sind, vorher durch schwefelsaures Kali trennen. Uebrigens färbt Chlorcalcium die Flamme des Alkohols gelblichroth.

Enthält ein Magnesiasalz nur sehr wenig Kalkerde, so ist solche nach Scheerer durch oxalsaures Ammoniak nicht mehr nachzuweisen; wohl aber gelingt ihre Trennung sehr gut, wenn man das Salz in ein neutrales schwefelsaures Salz verwandelt, im Wasser auflöst, und dann vorsichtig unter stetem Umrühren Alkohol zusetzt, bis eine schwache Trübung entsteht; nach einiger Zeit hat sich aller Kalk als Gyps abgeschieden. Nach Sonstadt wird aus einer Solution, welche Kalkerde und Magnesia zugleich enthält, die erstere durch wolframsaures Natron gefällt, wenn die Mischung bis 42° erwärmt wird, während die Magnesia gelöst bleibt; diese Reaction erfolgt noch deutlich, wenn 1000 Theile Magnesiasalz gegen 1 Theil Kalksalz vorhanden sind.

Die Magnesia oder Talkerde ist für sich, als Hydrat, als Carbonat und in einigen anderen Verbindungen dadurch zu erkennen, dass die Probe mit Kobaltsolution oder oxalsaurem Kobaltoxyd geglüht lichtroth wird. Magnesia wird weder durch Schwefelsäure, noch durch Oxalsäure oder Kiesel-fluorwasserstoffsäure gefällt; dagegen gibt sie durch phosphorsaures Natron mit Zusatz von Chlorammonium und überschüssigem Ammoniak einen weissen krystallinischen Niederschlag von phosphorsaurer Ammoniak – Magnesia.

Thonerde, welche für sich ganz unveränderlich ist, kann in vielen ihrer Verbindungen daran erkannt werden, dass die Probe mit Kobaltselution erhitzt eine schöne blaue Farbe erhält.

Thonerde wird durch Kali als ein weisser voluminöser Niederschlag gefällt, welcher sich in einem Uebermaass von Kali leicht und vollständig auflöst, aus dieser Auflösung aber durch Salmiak wiederum gefällt wird. Kohlensaures Ammoniak bewirkt gleichfalls ein Präcipitat, welches jedoch im Uebermaass nicht löslich ist.

Beryllerde (Glycinerde) und Yttererde lassen sich in ihren Verhindungen vor dem Löthrohr nicht füglich erkennen und erfordern daher die Anwendung des nassen Weges; dasselbe gilt von der Zirkonerde und dem Thoroxyd, obgleich die Mineralien, in welchen diese Substanzen vorkommen, z. Th. durch ihr Verhalten vor dem Löthrohr recht gut charakterisirt sind.

Beryllerde verhält sich gegen Kali wie Thonerde; dagegen ist ihr Verhalten zu kohlensaurem Ammoniak insofern verschieden, wiesern im Ueberschuss desselben das gebildete Präcipitat löslich ist, wodurch sich die Beryllerde von der Thonerde unterscheiden und trennen lässt. — Yttererde wird durch Kali gefällt, ohne im Uebermaass desselben wieder ausgelöst zu werden, während sie sich gegen kohlensaures Ammoniak wie Beryllerde verhält. — Zirkonerde verhält sich gegen Kali wie Yttererde, und gegen kohlensaures Ammoniak wie Beryllerde; durch concentrirtes schweselsaures Kali wird aus ihren Lösungen ein Doppelsalz von Zirkonerde und Kali gefällt, welches in reinem Wasser sehr wenig aussich ist.

§ 166. Prüfung auf Arsen, Antimon, Tellur, Wismuth und Quecksilber. Die schweren Metalle und deren Oxyde sind als Bestendtheile der Mineralien vor dem Löthrohr grossentheils leicht zu erkennen. Wir wollen daher für die wichtigsten dieser Metalle in aller Kurze die Reactionem angeben, welche für sie besonders charakteristisch sind.

Gediegen Arsen verstüchtigt sich auf der Kohle zu Dämpsen von Suboxyd, die an ihrem knoblauchähnlichen Geruch zu erkennen sind; auch sublimirt es im Glaskolben. Schweselarsen verhält sich auf ähnliche Weise. Die meisten Arsenmetalle geben auf Kohle im Reductionsseuer einen von der Probe weit entsernten weissen Beschlag, oder auch (bei größerem Arsengehalt) graulichweisse Dämpse von knoblauchähnlichem Geruch; einige Arsenmetalle sublimiren auch im Kolben metallisches Arsen. Sämmtliche Arsenmetalle aber entwickeln im offenen Glasrohr arsenige Säure, die Arsen- und Schwesel-Metalle zugleich schwesligsaure Dämpse.

Viele arsensaure Salze geben mit Soda auf Kohle im Reductionsseuer sehr deutlich den Geruch nach Arsen-Suboxyd, auch färben sie in der Zange erhitzt die äussere Flamme hellblau; die arsensauren Erdsalze sublimiren z. Th. metallisches Arsen, wenn sie mit Kohlenpulver im Kolben erhitzt werden.

Manche Arsenverbindungen und arsensaure Salze erfordern zur Nachweisung des Arsens eine Behandlung auf nassem Wege, welche dadurch vorbereitet wird, dass man die pulverisirte Probe mit dem drei- bis sechsfachen Volum Salpeter im Platinlöffel

schmilzt, wobei arsensaures Kali entsteht. Die geschmolzene Masse wird mit Wasser digerirt, die Auflösung in einem Probirglas concentrirt, mit einigen Tropfen Schwefelammonium versetzt, geschüttelt, und das gebildete Schwefelarsen durch verdünnte Salzsäure gefällt, das Präcipitat abfiltrirt, getrocknet und mit einem Gemenge von Cyankalium und Soda im Kolben geglüht, wobei sich metallisches Arsen sublimirt.

Antimon schmilzt leicht auf Kohle, verdampft dann und umgibt sich dabei mit weissem, krystallinischem Antimonoxyd (oder antimoniger Säure). Im Kolben sublimirt es nicht. Im offenen Glasrohr verbrennt es langsam mit weissem Rauch, der am Glas ein Sublimat bildet, das von einer Stelle zur anderen verslüchtigt werden kann. Dieselbe Reaction geben die meisten Mineralien, in welchen das Antimon mit Schwefel und mit Metallen verbunden ist. Das Antimonoxyd schmilzt leicht, verdampft, wird auf Kohle reducirt, und färbt dabei die Flamme schwach grünlichblau.

Ist das Antimon als Oxyd oder als Säure vorhanden, so ist es bisweilen gut, die Probe mit Soda zu mengen und auf Kohle im Reductionsfeuer zu behandeln, worauf dann der charakteristische Beschlag sichtbar wird.

Wismuth schmilzt sehr leicht, verdampft dann, und beschlägt die Kohle mit gelbem Oxyd. Im Kolben sublimirt es nicht. Im Glasrohr gibt es keinen Dampf, umgibt sich aber mit geschmolzenem Oxyd, welches warm dunkelbraun, kelt hellgelb erscheint. Dieses Verhalten und die sehr leichte Reducirbarkeit des Oxyds lassen das Wismuth auch in seinen Verbindungen leicht erkennen.

In Solutionen bildet Wismuthoxyd mit Schwefelwasserstoff einen schwarzen Niederschlag, und wird durch Kali oder Ammoniak als weisses Hydrat gefällt, das im Uebermaass des Fällungsmittels nicht gelöst wird; reichlicher Zusatz von Wasser bewirkt einen weissen Niederschlag von schwer löslichem basischem Salz. Schwefelwismuth gibt nach v. Kobell mit Jodkalium auf Kohle erhitzt einen rothen Beschlag.

Tellur schmilzt sehr leicht, verdampft auf Kohle und umgibt sich mit einem weissen, rothgesäumten Beschlag, welcher in der Reductionsslamme mit blaugrünem Licht verschwindet; im Kolben sublimirt es metallisch; im Glasrohr gibt es dicke Dämpfe und einen weissen Anflug von telluriger Säure, der sich zu kleinen klaren Tropfen schmelzen lässt.

Zur Erkennung des Tellurs auf nassem Wege gibt v. Kobell folgende Methode an. Man übergiesst das Erzpulver in einem Probirglas, von 4 bis 5 Linien Durchmesser und 6 Zoll Länge, einen Zoll hoch mit concentrirter Schwefelsäure und erwärmt über der Spiritusflamme; bei der ersten Einwirkung der Wärme wird die Säure von Tellur, Sylvanit und Tetradymit roth gefärbt; bei stärkerer Erhitzung verschwindet die Farbe wieder. Setzt man zu der rothen Flüssigkeit Wasser, so bildet sich ein schwärzlichgraues Präcipitat von Tellur, und die Flüssigkeit wird farblos. Der Nagyagit gibt eine trübe, bräunliche Flüssigkeit, welche, sich selbst überlassen, hyacinthroth wird, mit Wasser aber dasselbe Verhalten zeigt, wie vorher angegeben wurde.

Queck silber; alle Quecksilberverbindungen sublimiren metallisches Quecksilber, wenn sie mit einem Zusatz von Zinn oder Soda im Kolben erhitzt werden.

§ 167. Prüfung auf Zink, Blei, Zinn und Cadmium.

Zink; man behandelt die Probe mit Soda auf Kohle, wodurch das Zink metallisch ausgetrieben, aber zugleich wieder (und zwar bei grösserem Gehalt mit blaulichgrüner Flamme) zu Oxyd verbrannt wird, welches die Kohle beschlägt; der

Beschlag erscheint in der Wärme gelb, nach dem Erkalten weiss, wird aber durch Kobaltsolution schön grün gefärbt, und lässt sich im Oxydationsfeuer nicht weiter verslüchtigen.

In Solutionen ist das Zinkoxyd am sichersten daran zu erkennen, dass es durch Kali als weisses gelatinöses Hydrat gefällt wird, welches im Uebermaass des Kali leicht wieder aufgelöst, aus dieser Auflösung aber durch Schwefelwasserstoff als weisses Schwefelzink gefällt werden kann.

Blei. In seinen Verbindungen mit Schwefel und anderen Metallen wird es an dem schwefelgelben Beschlag von Bleioxyd erkannt, welcher sich im Oxydationsfeuer auf der Kohle absetzt. In den Bleisalzen verräth sich das Blei, bei Behandlung mit Soda auf Kohle im Reductionsfeuer, sowohl durch den Beschlag von Bleioxyd, als auch durch Reduction von metallischem Blei.

Die Solutionen der Bleisalze sind farblos, und geben mit Schwefelwasserstoff ein schwarzes Präcipitat. Durch Salzsäure wird weisses Chlorblei gefällt, welches von Ammoniak keine Veränderung erleidet, in vielem heissen Wasser aber auflöslich ist. Mit Schwefelsäure erfolgt ein weisser, mit chromsaurem Kali ein gelber Niederschlag.

Zinn: dasselbe findet sich wesentlich nur im Zinnkies und Zinnerz; es gibt sich durch den weissen Beschlag von Zinnoxyd zu erkennen, welcher auf der Kohle dicht hinter der Probe abgesetzt wird, und sich weder im Oxydationsnoch im Reductionsfeuer vertreiben lässt!). Das Oxyd kann übrigens mit Soda reducirt werden, was selbst dann gelingt, wenn das Zinn nur in sehr kleinen Ouantitäten, als accessorischer Bestandtheil, vorhanden ist.

Cadmium. Dieses in manchen Varietäten der Zinkblende und des Galmei, sowie im Greenockit vorkommende Metall ist daran zu erkennen, dass sich die Kohle im Reductionsfeuer (nach Befinden unter Zusatz von Soda) mit einem rothbraunen bis pomeranzgelben Beschlag bedeckt. Die saure Lösung gibt mit Schwefelwasserstoff einen citrongelben, in Schwefelammonium unlöslichen Niederschlag.

§ 168. Prüfung auf Mangan, Kobalt, Nickel und Kupfer.

Mangan. Dasselbe ist in solchen Mineralien, welche kein anderes, die Flüsse färbendes Metall enthalten, sehr leicht nachzuweisen, indem die mit Borax oder Phosphorsalz auf Platindraht im Oxydationsfeuer behandelte Probe ein durch Manganoxyd schön amethystfarbiges Glas liefert, welches im Reductionsfeuer farblos wird; diese Reaction erfolgt im Allgemeinen leichter mit Borax, als mit Phosphorsalz. Sind jedoch andere Metalle vorhanden, so mengt man die fein pulverisirte Probe mit 2 bis 3 Mal so viel Soda, und schmilzt das Gemeng auf Platinblech im Oxydationsfeuer, wodurch es eine blaugrüne Farbe (von mangansaurem Natron) erhält. Diese letztere Reaction ist überhaupt das sicherste Erkennungsmittel des Mangans, und gewährt den Nachweis auch eines sehr kleinen Mangangehalts, wenn man der Probe etwas Salpeter zusetzt.

Aus den Auflösungen seiner Salze wird das Manganoxydul durch Kali (oder Ammoniak) als weisses Hydrat gefällt, welches an der Luft allmählich schwarzbraun, und

⁴⁾ Dieser Beschlag nimmt durch Kobaltsolution eine blaulichgrüne Farbe an, welche jedoch von der des Zinkoxyds sehr verschieden ist.

durch kohlensaures Ammoniak nicht wieder aufgelöst wird. Die Reaction mit Soda ist übrigens immer entscheidend.

In der Phosphorsäure hat v. Kobell ein sehr gutes Reagens auf Mangan erkannt; alle Manganerze und manganhaltige Verbindungen geben nämlich, wenn sie mit concentrirter Phosphorsäure in einer Platinschale bis zur Syrupsdicke eingekocht werden, entweder un mittelbar (wie die eigentlichen Manganerze, der Franklinit und Manganepidot) oder nach Zusatz von Salpetersäure (wie fast die sämmtlichen übrigen manganhaltigen Mineralien) eine violette Farbe.

Kobalt ist gewöhnlich sehr leicht nachzuweisen. Hat das betreffende Mineral metallischen Habitus, so wird die Probe erst auf Kohle geröstet, und dann mit Borax im Oxydationsfeuer behandelt, wodurch ein Glas von sehr schöner blauer Farbe erhalten wird, welche von Kobaltoxydul herrührt. Kobalthaltige Mineralien von nicht-metallischem Habitus schmilzt man sofort mit Borax. In manchen Fällen (wenn nämlich zugleich Mangan, Eisen, Kupfer oder Nickel vorhanden ist) tritt die blaue Farbe erst dann deutlich hervor, wenn das Glas eine Zeit lang im Reductionsfeuer erhitzt worden ist.

Die Salze des Kobaltoxyduls geben eine hellrothe Solution, aus welcher Kali ein blaues flockiges Präcipitat niederschlägt, welches an der Luft olivengrün wird, und durch kohlensaures Ammoniak wieder aufgelöst werden kann. Ausserdem geben neutrale Lösungen von Kobaltoxydul nach Zusatz von etwas Essigsäure mit salpetrigsaurem Kali einen charakteristischen gelben Niederschlag von salpetrigsaurem Kobaltoxyd-Kali (Unterschied von Nickel).

Nickel. Gewöhnlich ist die Gegenwart dieses Metalls sehr leicht daran zu erkennen, dass die im Glasrohr oder auf Kohle geröstete Probe mit Borax im Oxydationsfeuer ein Glas gibt, welches heiss röthlich- bis violett braun, kalt gelblich bis dunkelroth ist (von Nickeloxydul); ein Zusatz von Salpeter verändert die Farbe in blau, wodurch sich das Nickeloxyd vom Eisenoxyd unterscheidet. Im Reductionsfeuer verschwindet die Farbe, und das Glas wird graulich von fein zertheiltem Nickelmetall, besonders leicht bei Zusatz von etwas Zinn. Die Reactionen mit Phosphorsalz sind ähnlich, doch verschwindet die Farbe des Glases nach der Abkühlung fast gänzlich.

Die Solutionen der Nickeloxydsalze haben eine hellgrüne Farbe und geben mit Kali ein hellgrünes Präcipitat von Nickeloxydhydrat, welches an der Luft unveränderlich ist, von kohlensaurem Ammoniak aber wiederum aufgelöst wird.

Kupfer. Dasselbe ist in den meisten Fällen dadurch zu erkennen, dass die (bei metallischem Habitus des Minerals vorher geröstete) Probe mit Borax oder Phosphorsalz im Reductionsfeuer ein undurchsichtiges braunrothes Glas liefert, was nöthigenfalls durch einen kleinen Zusatz von Zinn befördert wird. Bei sehr geringen Mengen von Kupfer wird die Perle hoch purpurroth. Im Oxydationsfeuer behandelt erscheint das Glas heiss grün, kalt blau. Mit Soda erhält man metallisches Kupfer. — Oft lässt sich ein kleiner Gehalt an Kupfer dadurch entdecken, dass man die Probe mit Salzsäure befeuchtet und in der Oxydationsflamme erhitzt, wobei die äussere Flamme schön grünlichblau gefärbt wird.

Die Solutionen der Kupferoxydsalze sind blau oder grün und geben mit Schwefelwasserstoff einen braunlichschwarzen Niederschlag; Ammoniak bewirkt anfangs einen blassgrünen oder blauen Niederschlag, der sich im Uebermaass desselben mit prächtiger blauer Farbe auflöst. Cyaneisenkalium gibt, auch bei grosser Verdünnung, einen dunkelbraunen Niederschlag, und Eisen fällt das Kupfer metallisch.

§ 169. Prüfung auf Silber, Gold, Platin und die dasselbe begleitenden Metalle.

Silber ist als gediegenes Silber sogleich zu erkennen, und lässt sich aus vielen seiner Verbindungen auf Kohle leicht darstellen. Andere Verbindungen und solche Schwefelmetalle, in denen das Silber nur als accessorischer Bestandtheil vorhanden ist, untersucht man folgendermaassen. Die pulverisirte Probe wird mit Boraxglas und Probirblei gemengt, und auf Kohle in einer Vertiefung derselben erst im Reductionsfeuer geschmolzen, dann aber eine Zeit lang im Oxydationsfeuer behandelt, wodurch zunächst ein silberhaltiges Bleikorn (Werkblei) erhalten wird. Dieses Werkblei wird nun in einer kleinen, vorher ausgeglühten Capelle aus Knochenasche im Oxydationsfeuer geschmolzen und abgetrieben (d. h. grösstentheils in Glätte verwandelt), und endlich das so erhaltene silberreiche Bleikorn in einer zweiten Capelle feingetrieben, wobei sich die Glätte in die Capelle zieht und das Silberkorn rein zurücklässt. Einige Mineralien geben bei diesem Verfahren ein kupferhaltiges oder goldhaltiges Silberkorn.

Aus seiner salpetersauren Solution wird das Silber durch Salzsäure als weisses käsiges Chlorsilber niedergeschlagen, welches am Licht allmählich schwarz wird, in Ammoniak löslich ist, und aus dieser Lösung wiederum als Chlorsilber gefällt werden kann.

Gold ist als gediegenes Gold hinreichend charakterisirt, und kann aus seinen Tellurverbindungen (auf Kohle) leicht ausgeschieden werden. Ist das so erhaltene Metallkorn weiss, so hält es mehr Silber als Gold und muss dann in einem Porcellanschälchen mit etwas Salpetersäure erwärmt werden, in welcher sich das Korn schwarz färbt und das Silber allmählich auflöst, sobald das Gold nur den vierten Theil oder noch weniger beträgt. Ist der Goldgehalt grösser, so wendet man Salpetersalzsäure an, durch welche das Gold ausgezogen wird.

Aus der Solution des Goldes in Salpetersalzsäure wird durch Zinnchlorür, mit etwas Zinnchlorid versetzt, Goldpurpur, durch Eisenvitriol metallisches Gold gefällt.

Platin und die mit ihm vorkommenden Metalle lassen sich auf trockenem Wege nicht von einander trennen. Nur das Osmiridium wird zerlegt, wenn man dasselbe mit Salpeter im Kolben stark erhitzt, wodurch sich Osmiumsäure entwickelt, welche an ihrem äusserst stechenden Geruch erkannt wird.

Das gewöhnliche Platinkörnergemeng löst sich in erhitzter Salpetersalzsäure auf, mit Hinterlassung der Osmiridiumkörner; aus der Solution wird das Platin durch Salmiak als Zweifach-Chlorplatin-Ammonium gefällt, worauf die abgedampste und wieder verdünnte Lösung durch Cyanquecksilber das Palladium als gelbweisses Cyanpalladium ausscheidet, während Jodkalium einen braunschwarzen Niederschlag von Jodpalladium erzeugt. Die Trennung des Rhodiums beruht darauf, dass sich dasselbe in schmelzendem saurem schwefelsaurem Kali auflöst, was mit Platin und Iridium nicht der Fall ist.

§ 170. Prüfung auf Cerium, Eisen, Chrom, Vanadium und Uran.

Cerium lässt sich in solchen Mineralien, welche kein anderes die Flüsse färbendes Metall (namentlich kein Eisenoxyd) enthalten, leicht dadurch erkennen, dass die Probe im Oxydationsfeuer mit Borax und Phosphorsalz ein rothes oder

dunkelgelbes Glas gibt, dessen Farbe jedoch bei der Abkthlung sehr licht wird und im Reductionsseuer verschwindet. Geroxyd ist oft mit Lanthanoxyd und Didymoxyd verbunden.

Eisen; das Oxyd und Oxydhydrat wird vor dem Löthrohr schwarz und magnetisch. Uebrigens ist das Verhalten zu den Flüssen sehr entscheidend, indem die eisenhaltigen Mineralien mit Borax im Oxydationsfeuer ein dunkelrothes, nach dem Erkalten hellgelbes, im Reductionsfeuer ein olivengrünes bis berggrünes Glas liefern, welche letztere Reaction durch einen Zusatz von Zinn befördert wird. Doch sind hierbei noch einige Rücksichten zu nehmen, wenn zugleich Kobalt, Kupfer, Nickel, Chrom, Uran oder Wolfram vorhanden sein sollte. Die Reactionen mit Phosphorsalz sind ähnlich. Ist das Eisen mit Schwefel oder Arsen verbunden, so muss die Probe vorher geröstet werden.

Die Risenoxydulsalze geben eine grünliche Solution, aus welcher das Oxydul durch Kali (oder Ammoniak) als Hydrat gefällt wird, welches erst weiss ist, bald aber schmutziggrün und zuletzt gelblichbraun wird; kohlensaurer Kalk bringt keine Fällung hervor. Kaliumeisencyanür (Ferrocyankalium) bewirkt einen voluminösen blaulichweissen Niederschlag, der sich an der Luft blau färbt, während Kaliumeisencyanid (Ferridcyankalium) einen sehr schönen blauen Niederschlag gibt. — Die Bisenoxyd-salze dagegen geben gelbe Solutionen, aus welchen das Oxyd durch Kali (oder Ammoniak) als flockiges braunes Hydrat gefällt wird; kohlensaurer Kalk veranlasst gleichfalls ein Präcipitat. Kaliumeisencyanür bewirkt einen sehr schönen blauen, Kaliumeisencyanid dagegen gar keinen Niederschlag.

Chrom. Die meisten chromhaltigen Mineralien zeigen die sehr entscheidende Reaction, dass sie, mit Borax oder Phosphorsalz geschmolzen, ein Glas liefern, welches nach dem Erkalten schön smaragdgrün erscheint, obgleich es warm gelblich oder röthlich zu sein pflegt. Gewöhnlich zeigt sich diese Reaction am besten im Reductionsseuer; wenn jedoch Blei oder Kupseroxyd vorhanden ist, im Oxydationsseuer. Bei einem geringen Chromgehalt ist man ost genöthigt, das Verfahren aus dem nassen Wege zu Hülse zu nehmen.

In Solutionen ist das Chromoxyd gewöhnlich schon durch die grüne Farbe angezeigt: durch Kali wird dasselbe als bläulichgrünes Hydrat gefällt, welches sich im Uebermaass des Fällungsmittels wieder auflöst. Sehr sicher wird der Chromgehalt mancher Mineralien dadurch erkannt, dass man die Probe mit dem dreifachen Volumen Salpeter schmilzt, wodurch chromsaures Kali gebildet wird, welches, durch Wasser ausgezogen, mit essigsaurem Blei ein gelbes Präcipitat von chromsaurem Blei liefert.

Vanadium, als Vanadinsäure, gibt mit Borax oder Phosphorsalz auf Platindraht geschmolzen ein Glas, das im Oxydationsfeuer gelb oder braun, im Reductionsfeuer schön grun ist; das Verhalten im Oxydationsfeuer lässt das Vanad vom Chrom unterscheiden.

Uran. In den meisten uranhaltigen Mineralien wird dieses Metall an dem Verhalten der Probe mit Phosphorsalz erkannt, welches im Oxydationsfeuer ein klares, gelbes, im Reductionsfeuer ein schönes grünes Glas liefert. Mit Borax sind die Reactionen dieselben wie die des Eisens.

§ 171. Prüfung auf Molybdän, Wolfram, Tantal und Titan.

Molybdän; dieses, nur in wenigen Mineralien vorkommende Metall gibt sich dadurch zu erkennen, dass die Probe im Reductionsfeuer mit Phosphorsalz ein

grunes, mit Borax dagegen ein braunes Glas liefert, wodurch es sich von anderen Metallen unterscheidet, welche mit Borax gleichfalls ein grunes Glas geben.

Wolfram; kommt im Mineralreich wohl nur als Wolframsäure vor, welche in einigen Fällen daran zu erkennen ist, dass die Probe mit Phosphorsalz im Oxydationsfeuer ein farbloses oder gelbliches, im Reductionsfeuer dagegen ein sehr schönes blaues Glas liefert, welches, so lange es warm ist, grün erscheint. Ist jedoch Eisen vorhanden, so wird das Glas nicht blau, sondern blutroth.

Auch gilt folgendes Verfahren: man schmilzt die Probe mit 5mal soviel Soda im Platinlöffel, löst in Wasser auf, filtrirt und versetzt das Filtrat mit Salzsäure, wodurch die Wolframsäure gefällt wird, welche kalt weiss, erwärmt citrongelb erscheint.

Tantal, als Tantalsäure, ist vor dem Löthrohr schwierig zu erkennen; sie wird von Phosphorsalz leicht und in grosser Menge zu einem farblosen Glas aufgelöst, welches bei der Abkühlung nicht unklar wird, und färbt sich mit Kobaltsolution nicht blau.

Dieses Verfahren lässt allerdings die Tantalsäure von der Beryllerde, Yttererde, Zirkonerde und Thonerde unterscheiden; zu ihrer wirklichen Erkennung gelangt man jedoch am besten auf folgende Art: Man schmilzt die Probe mit doppelt so viel Salpeter und 3mal so viel Soda im Platinlöffel, löst auf, filtrirt, und versetzt das Filtrat mit Salzsäure, wodurch sich die Tantalsäure als weisses Pulver abscheidet, welches erhitzt nicht gelb wird.

Titan, als Titansäure und Titanoxyd; die erstere lässt sich im Anatas, Rutil, Brookit und Titanit dadurch nachweisen, dass die Probe mit Phosphorsalz im Oxydationsfeuer ein Glas gibt, welches farblos ist und bleibt, im Reductionsfeuer aber ein Glas, welches heiss gelb erscheint, während des Erkaltens aber durch roth in schön violett übergeht. Ist jedoch Eisen vorhanden, so wird das Glas braunroth, was erst nach Zusatz von etwas Zinn in violett übergeht. Nach Riley soll ein Zusatz von etwas Zink in allen Fällen noch wirksamer sein.

Eine sehr scharfe Reaction auf ganz geringe Mengen von Titansäure erhält man dadurch, dass zu einer Titanlösung ein Tropfen Wasserstoffsuperoxyd hinzugefügt wird: augenblicklich entsteht je nach der Concentration der Lösung eine gelbe bis rothe Färbung, welche durch die Bildung einer höheren Oxydationsstufe des Titans bedingt wird. — Bringt man einen Partikel von Rutil in eine Phosphorsalzperle, so zeigt dieselbe sofort die charakteristische violette Färbung der Titanverbindungen, die bei Zusatz von Zinn noch etwas intensiver wird; der manchmal damit leicht zu verwechselnde Zirkon verändert, auch nach längerer Einwirkung der Reductionsflamme, die Phosphorsalzperle nicht im mindesten, welche ganz farblos bleibt (Sandberger, N. Jahrb. f. Min. 4884. I. 258).

Im Titaneisen wird das Titan daran erkannt, dass die Probe in Salzsäure gelöst und die Solution mit etwas Zinn gekocht wird, wodurch sie die violette Farbe des Titanoxyds erhält; nach der Reduction färbt die salzsaure Lösung das Curcumapapier nicht mehr braun (was bei Zirkonsäure der Fall ist). Mit concentrirter Schwefelsäure erhitzt gibt Titaneisen eine blaue Farbe.

Nach G. Rose lässt sich in den Eisenerzen ein Titangehalt dadurch nachweisen, dass man das Erz mit Phosphorsalz in der äusseren Flamme schmilzt, die geschmolzene Masse noch heiss mit der Zange platt drückt, und dann unter das Mikroskop bringt, welches in derselben deutlich ausgeschiedene Krystalle von phosphorsaurer Titansäure (3Ti O². P²O⁵) erkennen lässt (Z. d. geol. Ges. XXI. 250; XXII. 949).

4. Mikrochemische Prüfung.

§ 172. Verfahren bei derselben. Vielfach ist der Mineralog in die Lage versetzt, mikrochemische Reactionen vorzunehmen. Der Unterschied zwischen diesen selbstverständlich in ihrer Ausdehnung beschränkteren und den makrochemischen beruht blos darin, dass es bei ihnen das bewaffnete Auge ist, welches die zu prüfenden Objecte und die daran erfolgenden Veränderungen erkennt. Die Probirröhrchen, Bechergläser, Kolben, Abdampfschalen werden hier durch den gläsernen Objectträger, ein kleines Uhrglas, einen kleinen Glastrog ersetzt, und die Reagentien mit einer feinen Pincette oder einer Capillarpipette aufgetragen. An einem Dünnschliff oder einem Mineralfragmentchen lassen sich so Löslichkeitsverhältnisse in verschiedenen Säuren, Einwirkung von Reagentien auf die erhaltene Lösung, Entwickelung von Gasen, Bildung von Kieselgallert beobachten, auch kann die Entstehung von charakteristisch krystallisirten mikroskopischen Producten der Reaction beim Verdunsten wahrgenommen und zur Erkennung der Natur des Minerals, an welchem dieselbe erfolgte, verwerthet werden.

Das Gelatiniren mit Salzsäure wird an der Abnahme der Pellucidität, an dem Aufhören der Polarisationserscheinungen und einem schleimigen Aufquellen des Minerals erkannt; die gebildete Gallert ist einer starken Imbibition mit farbiger Fuchsinlösung fähig. Bei Behandlung eines zersetzbaren natronhaltigen Silicats mit Salzsäure bilden sich unter dem Mikroskop Kochsalzwürfelchen.

Bořicky schlug vor, die zu prüfenden Mineralpartikel mit Kieselfluorwasserstoffsäure zu ätzen; mit den gelösten Bestandtheilen der geätzten Mineralien bilden sich alsdann Fluorsiliciumverbindungen als kleine Krystalle, deren Form z. Th. charakteristisch genug ist, um daraus den Bestandtheil erkennen zu lassen, der in dem untersuchten Mineral vorhanden war. Das Kieselfluorkalium bildet z. B. reguläre Krystalle (meist Würfel), das Kieselfluornatrium hexagonale (Prisma mit Basis oder mit Pyramide), das Kieselfluormagnesium rhomboëdrische, das Kieselfluorcalcium spindelförmige Gestalten. Auf einem mit einer Balsamschicht überzogenen Objectträger (oder auf einem durchsichtigen Schwerspathplättchen) fügt man zu der stecknadelkopf- oder hirsekorngrossen Mineralprobe einen Tropfen Kieselflusssäure und untersucht nach dem Eintrocknen die krystallisirten Reactionsproducte; besser trocknet man bei mässiger Hitze ein, löst den Rückstand in einem Tropfen destillirten Wassers und bringt diese Lösung mit einem Haarröhrchen auf einem Objectträger zur langsamen Verdunstung und Umkrystallisation (Bořicky, Elemente einer neuen, chem.-mikroskop. Mineral- u. Gesteinsanalyse, Prag 4877).

Wird ein in einem Platinschälchen (mit Flusssäure oder Fluorammonium) aufgeschlossenes kalkhaltiges Mineral durch Schwefelsäure zersetzt, nach dem Eindampfen der Rückstand in Wasser gelöst, so zeigt ein Tropfen der Lösung beim Verdunsten auf dem Objectträger mikroskopische Gypskryställchen. — Verfährt man ebenso mit einem magnesiahaltigen Mineral und fügt zur Lösung etwas Ammoniak und ein Körnchen Phosphorsalz, so entstehen charakteristische hemimorphe Krystalle von phosphorsaurer Ammoniak-Magnesia. Umgekehrt lässt sich so die Phosphorsäure nachweisen. — Handelt es sich um einen Thonerdegehalt jener schwach schwefelsauren Lösung, so treten bei dem Zusatz einer winzigen Menge von Caesium-Alaun hervor. (Vgl. auch Behrens, Mikrochemische Methoden zur Mineralanalyse, Versl. en Mededeel. d. Akad. v. Wetensch. Amsterdam; Afd. Natuurk. (2) VII. 1881; Lehmann, Annal. d. Phys. u. Chem. N. Folge XIII. 506). — Streng fand ein vorzügliches Reactionsmittel auf Natron in dem essigsauren Uranoxyd (Uranyl); ein Tropfen von dessen concentrirter Lösung bildet mit der eingedampften salzsauren Lösung eines natronhaltigen Silicats rasch scharfe hellgelbe

Tetraëder von essigsaurem Uranoxydnatron, die durch Form und Isotropie leicht von den rhombischen würfelähnlichen Kryställchen des essigsauren Uranoxyds zu unterscheiden sind. — Sehr nützliche Bemerkungen und Rathschläge über mikroskopischchemische Reactionen gab Streng im N. Jahrb. f. Min. 1885. I. 21.

III. Anhang. Von der chemisch-physikalischen Bildungsweise und dem Vorkommen der Mineralien.

§ 173. Künstliche Nachbildung der Mineralien. Von besonderem Interesse ist die Frage nach der Entstehung der in der Natur vorkommenden krystallisirten Mineralien. Es ist klar, dass man der Lösung dieser Frage ein gutes Theil näher rückt, wenn es gelingt, dieselben auf künstlichem Wege in übereinstimmenden Formen zu erzeugen. Doch ist es eben so einleuchtend, dass die Darstellung einer krystallisirten Verbindung künstlich sehr wohl nach einer bestimmten Methode erfolgen kann, ohne dass nun dieselbe in der Natur auf genau demselben Wege entstanden zu sein braucht. Ja in vielen Fällen gestattet die Art und Weise des Vorkommens und der Vergesellschaftung eines Minerals in der Natur es überhaupt nicht, zur Erklärung seiner Bildung denjenigen Weg in Anspruch zu nehmen, auf welchem man es bis jetzt durch das künstliche Experiment nachzuahmen vermochte.

Diese Versuche beruhen im Allgemeinen darauf, dass entweder die Elemente synthetisch zu einer Verbindung zusammengefügt, oder anderseits die Bedingungen erfüllt werden, unter denen eine bereits existirende Verbindung seste Krystallform anzunehmen bestrebt ist. Die einzelnen Vorgänge, um welche es sich hier handelt, sind 1):

1. Molekulare Umlagerung.

a) freiwillig.

Silber ist, wie Eisen, im Stande, seine Structur zu verändern und durchaus krystallinisch zu werden. Die monoklinen Krystalle des Schwefels werden bei gewöhnlicher Temperatur nach einigen Tagen undurchsichtig, blassgelb, und bestehen dann aus einem Aggregat rhombischer Pyramiden, oder zerfallen zu einem aus solchen Pyramiden bestehenden Pulver.

- b) in hoher Temperatur, wodurch z. B. G. Rose Quarz in Tridymit umwandelte.
- c) in Flüssigkeiten.

So lagern sich amorphe Kügelchen von kohlensaurem Kalk unter Wasser zu Rhomboëderchen von Kalkspath um; schwarzes amorphes Schwefelquecksilber liefert in Kalilauge oder Schwefelalkalien rothen krystallinischen Zinnober.

d) in Gasströmen.

H. St. Claire-Deville und Troost verwandelten amorphe Metalloxyde in jedem

¹⁾ Wir verdanken C. W. C. Fuchs eine sehr sorgfältige und bis zum Jahr 1872 vollständige Zusammenstellung der wichtigsten Methoden, welche zur Nachahmung krystallisirter Mineralien benutzt wurden (Die künstlich dargestellten Mineralien. Gekrönte Preisschrift. Haarlem 1872). Die folgende Uebersicht schliesst sich in ihrer Gruppirung mit unwesentlichen Modificationen daran an. Vgl. auch bezüglich vieler hier erwähnter Vorgänge das grosse Werk Daubrée's: Etudes synthétiques de géologie expérimentale. Paris 1879. Vorzüglich wichtig, namentlich für die neueren Forschungen ist aber Fouqué's und Michel-Lévy's »Synthèse des minéraux et des roches«, Paris 1882, neben welchem sich auch L. Bourgeois' »Reproduction artificielle des minéraux«, Paris 1884, als sehr brauchbar erweist.

Gasstrom in krystallisirte Verbindungen, z. B. Mn³O⁴ in Wasserstoff zu Hausmannit (Comptes rendus, LIII. 199); so wurden auch prachtvolle Krystalle von Zinnstein durch Ueberleiten eines langsamen Stromes von Chlorwasserstoff über amorphes Zinnoxyd in der Rothgluth erhalten. Debray formte weisses pulveriges Kalkwolframiat Ca W O4 in krystallisirten Scheelit um.

2. Sublimation.

a) durch blose Sublimation bei Luftabschluss.

Das amorphe Schwefelblei schmilzt z. B. bei starker Rothgluth und verdampst in noch höherer Temperatur, worauf es dann in Krystallen sublimirt, wenn der Luftzutritt abgehalten wird - ein häufiger Vorgang auf Hütten. Ebenso sublimiren Zinkblende, Zinnober, Quecksilberhornerz, Arsen, Arsenblüthe, Auripigment in Krystallen oder krystallinischen Massen.

b) in Gasen, welche chemisch nicht weiter einwirken.

H. St. Claire - Deville und Troost erhitzten amorphes Schweselzink als Niederschlag in einer Porcellanröhre zum Hellrothglühen und leiteten einen Strom von Wasserstoff durch die Röhre, worauf sich an den kälteren Theilen derselben hexagonale Krystalle von Schweselzink (Wurtzit) absetzten. Auf dieselbe Weise wurde der isomorphe Greenockit (Schwefelcadmium) durch Sublimation erhalten.

8. Gegenseitige Sersetsung von Dämpfen in hoher Temperatur.

a) Zersetzung von Chloriden durch Schwefelwasserstoff.

Indem Durocher in starker Glühhitze einen Strom von Schweselwasserstoff durch dampfförmiges Kupferchlorid leitete, entstand (Chlorwasserstoff und) als Kupferglanz krystallisirtes Schwefelkupfer. Auf dieselbe Weise gelang die Bildung anderer krystallisirter Schweselmetalle, Zinkblende, Greenockit, Wismuthglanz, Antimonglanz aus den Dämpfen der entsprechenden Chlormetalle, z. B. Zn Cl²+ $H^2S = ZnS + 2HCl$. Ja es wurden sogar complicirter zusammengesetzte Schwefelmetalle, wie Rothgültigerz (durch Zersetzung von Chlorsilber und Antimonchlorid, oder Arsenchlorid vermittels Schwefelwasserstoff und Fahlerz auf diesem Wege in der Glühhitze erhalten.

b) Zersetzung von Chloriden durch Wasserdampf.

Daubrée erzielte die Krystallisation von Sauerstoffverbindungen durch gegenseitige Reaction der Dämpfe von Metallchloriden und Wasser in einer glühenden Porcellanröhre; so erhielt er aus gasförmigem Zinnchlorid und Wasser Zinnstein (Zinnoxyd), daneben bildete sich Chlorwasserstoff nach der Gleichung Sn Cl4+ $2H^2O = SnO^2 + 4HCI$ (Comptes rendus, XXIX. 227). Eisenglanz erzeugte sich so aus Chloreisen ($Fe^2Cl^6 + 3H^2O = Fe^2O^3 + 6HCl$); auch erhielt er Quarz, indess viel weniger deutlich krystallisirt, aus Chlorsilicium durch eine analoge Zersetzung in grosser Hitze. Hautefeuille gewann Rutil (Titanoxyd) aus Chlortitan. Sénarmont zersetzte die wässerige Lösung von Chloraluminium (Al²Cl⁶) durch sehr starke Erhitzung in einer zugeschmolzenen Röhre, und es schieden sich mikroskopische Rhomboëderchen von Korund Al²O³) ab (Comptes rendus, XXXII. 762).

c) Zersetzung von Fluoriden durch Wasserdampf.

Ganz analog dem vorigen Process erhielt z. B. Huutefeuille Rutil (TiO2) durch Einwirkung von H2O auf Ti F4 in der Glühhitze.

d) Zersetzung von Fluoriden durch andere Sauerstoffverbindungen.

St. Claire-Deville stellte krystallisirtes Magneteisen dar durch die Einwirkung von flüchtigem Eisenfluorid auf Borsäureanhydrid in der Weissgluth; ein Gemenge von Fluoraluminium und Fluorzink lieferte mit derselben Sauerstoffverbindung Oktaëder von Gahnit (Comptes rendus, XLVI. 764). Staurolith wurde erhalten, indem Fluoraluminium in einem Kohlentiegel in der Weissgluth auf Kieselsäure reagirte, welche sich in einem Kohlenschälchen darüber befand; daneben bildete sich Fluorsilicium.

4. Einwirkung von Gasen und Dämpfen auf stark erhitzte feste Körper.

So erzeugte Daubrée kleine Quarzkrystalle, indem er Chlorsilicium dampfförmig über verschiedene Basen (Kalk, Magnesia, Thonerde) streichen liess, wobei sich das Chlor mit den Metallen, das Silicium mit dem Sauerstoff verband; daneben bildeten sich auch Silicate. St. Claire-Deville liess zwischen heller Rothgluth und Weissgluth Fluorsilicium auf Zinkoxyd einwirken; es bildete sich flüchtiges Fluorzink und Zinksilicat (Willemit in hexagonalen Prismen): $4ZnO + SiF^4$ lieferten $Zn^2SiO^4 + 2ZnF^2$, wobei letzteres sich in der hohen Temperatur verflüchtigt. Daubrée gewann Krystalle von Spinell durch Einwirkung von Chloraluminium auf glühende Magnesia.

5. Schmelzung.

a) Krystallisation aus homogenen geschmolzenen Massen.

So krystallisiren Metalle, z. B. Kupfer, Silber, Blei, aus ihrer geschmolzenen Masse heraus. Schöne Krystalle von Schwefel und Wismuth erhält man aus dem Schmelzfluss, wenn man diesen langsam an der Oberfläche erstarren lässt und dann den noch flüssigen inneren Rest ausgiesst.

Aus künstlichen Schlacken, wie dieselben bei Hüttenprocessen entstehen, scheiden sich beim Erkalten, namentlich in Drusen, manchmal krystallisirte Silicate aus, so insbesondere eisenreiche Olivine und Augite, auch Hornblende, Humboldtilith, Wollastonit, Glimmer. Prechtl fand Feldspath aus einem Glassluss krystallisirt.

Durch absichtliches Zusammenschmelzen der betreffenden zusammensetzenden Bestandtheile hat man ebenfalls beim Erkalten des Flusses Krystalle erhalten; so schmolz Mitscherlich Kieselsäure, Kalk und Magnesia in dem erforderlichen Verhältniss und erzeugte Augitkrystalle; durch Zusammenschmelzen von Kupfer und Schwefel bildete er Schwefelkupfer Cu²S in regulären Oktaëdern (das natürliche Cu²S, der Kupferglanz, krystallisirt rhombisch); Antimonglanz krystallisirt bei der langsamen Abkühlung der aus Schwefel und Antimon zusammengeschmolzenen Masse.

Vor Allem sind aber hier die glücklichen und ausserordentlich wichtigen Resultate von Fouqué und Michel Lery zu erwähnen: sie schmolzen künstliche Gemenge der chemischen Bestandtheile verschiedener Mineralien in einem Platintiegel im Schloesing'schen Ofen zusammen, brachten, sobald die Masse im homogenen Schmelzfluss war, den Tiegel über eine Glasbläserlampe und setzten ihn 48 Stunden lang einer dem Schmelzfluss möglichst nahe kommenden constanten Temperatur aus. worauf dann ohne weitere Vorsichtsmaassregeln Erkaltung eintrat. Sie erzeugten so eine Menge der gerade für die Felsarten wichtigsten Mineralien, verschiedene Feldspathe, Leucit, Nephelin, Granat, mit allen Details der mikroskopischen Structur und der etwaigen Zwillingsbildungen, ausserdem auch Mineralgemenge, welche den natürlichen Felsarten völlig gleichen. L. Bourgeois hat gleichfalls auf diesem Gebiet verdienstvolle Versuche angestellt. — Nach den Untersuchungen von Doelter und Hussak zerfallen die verschiedenen Granate beim Schmelzen und Erstarrenlassen in andere Mineralien, von denen namentlich zu nennen sind: Meionit und Melilith, Anorthit, Kalk-Olivin, Kalk-Nephelin, ferner Eisenglanz und Spinell (welcher namentlich dort auftritt, wo sich Glas ausbildet). Granat selbst wurde von ihnen als Erstarrungsproduct niemals wiedererhalten. Die Umschmelzungsproducte des Vesuvians sind dieselben wie die des Granats. Andere Forscher haben früher etwas abweichende Ergebnisse erhalten (N. Jahrb. f. Mineral, 1884, I. 158).

b) Ausscheidung aus einer künstlich zusammengeschmolzenen Masse, welche in hoher Temperatur die Krystallisation eines gewissen Bestandtheils gestattet.

Debray erhielt so Magneteisenkrystalle durch Zusammenschmelzen von phosphorsaurem und schweselsaurem Eisen; huhlmann brachte gleichsalls Magneteisenkrystalle durch Zusammenschmelzen von schwefelsaurem Eisen und Chlorcalcium zu Stande, Heintz Boracitkrystalle durch Zusammenschmelzen der Bestandtheile mit einem Ueberschuss von Chlormagnesium und Chlornatrium.

c) Krystallisation durch Ausscheidung beim Erstarren aus solchen Körpern, welche geschmolzen als Lösungsmittel der betreffenden Substanzen dienen.

Ebelmen benutzte schon 1845 Borsäure-Anhydrid als Lösungsmittel für die Metalloxyde in höherer Temperatur, und stellte, wie man durch Verdampfung des Wassers die darin gelösten Substanzen krystallisirt erhält, durch Verdampfung der Borsäure auch die schweren Metalloxyde dar (Annal. de chim. et de phys., XXII. 211): durch Zusammenschmelzen von Borsäure-Anhydrid (oder Borax) einerseits mit Thonerde, anderseits mit Thonerde und Magnesia in der Weissgluth erhielt er bis 4 Mm. grosse Krystalle von Korund und von Spinell. Das Schmelzproduct von Kieselsäure, Magnesia und Borsäure lieferte beim Verdampfen der letzteren Krystalle von Olivin, die sich auch erzeugten, als er statt der Borsäure ein lösendes Alkali, Potasche anwandte; durch Erhitzen von Titansäure, Kalk und kohlensaurem Alkali bis zur theilweisen Verflüchtigung des letzteren Lösungsmittels stellte er Krystalle von Perowskit dar. - G. Rose wandte lösendes Phosphorsalz (auch Soda, Borax) an, um Tridymit, Anatas, Eisenglanz zu krystallisiren (vgl. S. 264). Forchhammer bediente sich des Chlornatriums als Lösungsmittel in der Glühhitze für Apatit. L. Bourgeois erhielt Calcit, Witherit und Strontianit krystallisirt ausgeschieden aus einem Schmelzfluss dieser Substanzen mit gleichen Theilen von Chlornatrium und Chlorkalium (Bull. soc. minér. V. 1882. 111). Sulfate von Baryt, Strontian, Kalk lösen sich nach A. Gorgeu mit Leichtigkeit in geschmolzenem Manganchlorür auf und krystallisiren später heraus (Comptes rendus XCVI. 1883, 1734).

d) Krystallisation durch gegenseitige Wechselzersetzung im geschmolzenen Zustande.

Manross schmolz schwefelsaures Kali und Chlorbaryum zusammen, welche sich gegenseitig zu Chlorkalium und schwefelsaurem Baryt zersetzten (K²SO⁴ + Ba Cl² = 2 K Cl + Ba S O⁴): das erstere Salz zog er aus der erkalteten Masse mit Wasser aus, worauf das letztere, mit dem natürlichen Schwerspath übereinstimmend, zurückblieb; ebenso erhielt er durch Zusammenschmelzen von schwefelsaurem Kali und Chlorstrontium Cölestin, von schwefelsaurem Kali und Chlorblei Bleivitriol, von wolframsaurem Natron und Chlorcalcium Scheelit, von molybdänsaurem Natron und Chlorblei Gelbbleierz (Ann. d. Chemie und Pharmac. LXXXII. 3 18).

e) Krystallisation beim Erkalten eines übersättigten Schmelzflusses.

Das beim Schmelzen mit Kohlenstoff überladene graue Roheisen scheidet beim Uebergang aus dem flüssigen in den festen Zustand diesen Kohlenstoff in Form von glänzenden Graphitblättern aus.

6. Lösung in Flüssigkeiten.

a) Verstüchtigung des Lösungsmittels in einer Temperatur bis zu 180°.

Krystallisation der im Wasser gelösten Salze, wie Chlornatrium, Gyps, Vitriole, Alaun. Ausscheidung von rhombischem Schwefel aus seiner Lösung in Schwefelkohlenstoff¹).

¹⁾ Diese Vorgänge entsprechen ganz dem unter 5, c) angeführten Process; der Unterschied besteht nur in der Temperatur beider Lösungen.

b) Ausscheidung durch Verlust eines Gases, dessen Gegenwart im Lösungsmittel die Lösung selbst bewirkt oder unterstützt.

Ausscheidung des kohlensauren Kalks aus seiner Lösung in kohlensäurehaltigem Wasser durch Entweichen der Kohlensäure.

c) Ausscheidung einer Substanz beim Erkalten einer damit in höherer Temperatur übersättigten wässerigen Lösung 1).

Wird z. B. arsenige Säure in kochendem Wasser bis zur Sättigung desselben aufgelöst, so scheiden sich beim Erkalten dieser Lösung Krystalle von Arsenblüthe aus; ebenso verhält sich Borsäure u. s. w.

d) Ausscheidung aus einer durch hohe Temperatur und hohen Druck vermittelten nassen Lösung.

Nach Wöhler löst sich der mit Wasser in eine Röhre eingeschlossene Apophyllit bei 180°—190° unter einem Druck von 10—12 Atmosphären auf und krystallisirt beim Erkalten allmählich wieder heraus. v. Schulten erhielt Analcimkrystalle, als in einem geschlossenen Gefäss bei ca. 190° C. eine Auflösung von Natronsilicat oder Natronlauge bei Gegenwart eines thonerdehaltigen Glases erhitzt wurde. Sénarmont beobachtete, dass frisch gefällter schwefelsaurer Baryt in doppeltkohlensaurem Natron oder in Chlorwasserstoffsäure etwas löslich ist, und, damit in einer zugeschmolzenen Glasröhre 60 Stunden lang auf 250° erhitzt, sich an der Wand in mikroskopischen Schwerspathkrystallen wieder ausscheidet. Wenn nach demselben Forscher Schwefelwismuth mit einer Lösung von Schwefelkalium in eine Glasröhre eingeschmolzen wird, so löst sich dasselbe bei einer Erhitzung auf 200° auf, und krystallisirt beim Erkalten als schöne kleine Individuen von Wismuthglanz. Ebenso wird amorphes Schwefelarsen durch doppeltkohlensaures Natron und 150° im Glasrohr zu krystallisirtem Realgar.

e) Ausscheidung durch gegenseitige Zersetzung wässeriger Lösungen²).

Um bei diesem gewöhnlichen Process nicht die üblichen amorphen oder ganz undeutlich oder nur mikroskopisch-krystallinischen Niederschläge zu erhalten, sondern besser gebildete Krystalle zu erzielen, ist vor Allem eine möglichst verlangsamte Vereinigung der Flüssigkeiten erforderlich. So stellte Macé in gewöhnlicher Temperatur Bleivitriolkrystalle dar, indem er in eine Lösung von salpetersaurem Blei längs eines als Heber dienenden Fadens langsam gelösten Eisenvitriol aus einem anderen Gefäss eindringen liess; Schwerspathkrystalle erhielt er durch ebenso erfolgende Einwirkung von Eisenvitriol auf salpetersauren Baryt. indem Ba N²O⁶ + Fe SO⁴ = Ba SO⁴ + Fe N²O⁶ (Comptes rendus XXXVI. 825). Drevermann gelang die Darstellung krystallisirter sehr schwer löslicher Salze durch Diffusion: er brachte je ein pulverförmiges Salz (z. B. chromsaures Kali und salpetersaures Blei) auf den Boden ziemlich hoher Glascylinder, füllte dieselben mit Wasser und stellte sie neben einander sorgfältig in ein grösseres Becherglas, in welches so viel Wasser gegossen wurde, dass dieses über beide Cylinder hinausstand; durch die nach oben stattfindende Diffusion war nach einigen Monaten das salpetersaure Bleioxyd in das Becherglas gelangt, und es bildeten sich nun am Rande des mit chromsaurem Kali gefüllten Cylinders schöne Krystalle von Rothbleierz (Pb N2 ()6 $+ K^2 \text{Cr O}^4 = \text{Pb Cr O}^4 + 2 K N O^3$). Ebenso wurden Krystalle von Weissbleierz und von Bleivitriol erhalten (Annal. d. Chem. u. Pharmacie, LXXXIX. 44).

Die Ausscheidung anderer Substanzen durch gegenseitige Zersetzung nasser Lösungen erfolgt besser in höherer Temperatur und unter höherem

Dies ist wiederum derselbe, nur bei niedrigerer Temperatur sich ereignende Vorgang, wie 5, e).

²⁾ Ganz analog dem Process 5, d.

Druck. Sénarmont erzeugte Eisenspath aus Lösungen von schwefelsaurem Eisen-oxydul und kohlensaurem Natron (Fe S O 4 + Na 2 C O 3 = Fe C O 3 + Na 2 S O 4); Manganspath aus solchen von Manganchlorür und kohlensaurem Natron in verschlossenen Glasröhren bei 4 60°; Malachit aus Lösungen von schwefelsaurem Kupfer und doppeltkohlensaurem Natron bei 4 50°; Kupferkies aus Chlorkupfer und Chloreisen in Schwefelkalium bei 2 50°; doch waren die entstandenen Producte meist nur krystallinische Niederschläge. — Debray erhielt Kupferlasur durch Einwirkung von salpetersaurem Kupfer auf Kreide im Glasrohr bei 7 Atmosphären, aber ohne erhöhte Temperatur.

f) Ausscheidung aus nassen Lösungen durch langsame Reduction.

Zu den durch organische Substanz vermittelten Reductionsproducten gehören die Absätze von Schweselmetallen, wie Eisenkies, Zinkblende, Kupserglanz auf Grubenholz, welches dieselben aus den betressenden Vitriollösungen erzeugt hat.

— Anorganische Stosse, wie Eisenvitriol, salpetersaures Quecksilberoxydul, auch Oxalsäure, dienen zur Reduction von Gold, Silber, Platin aus ihren Lösungen: aus salpetersaurem Wismuth wird durch Zink oder Eisen das Wismuth gesällt.

7. Elektrolyse.

Darstellung von Silber, Blei und vielen anderen Metallen.

8. Vereinigung languam auf einander wirkender Substannen.

a) Ohne höhere Temperatur und ohne höheren Druck.

Becquerel tauchte Gypsplatten in eine schwache Lösung von doppeltkohlensaurem Natron; es erfolgte eine allmähliche Umsetzung zu kohlensaurem Kalk und schwefelsaurem Natron, und Krystalle des ersteren setzten sich als Kalkspath auf den Gypsplatten ab. Ferner legte er Eisenplatten in eine wässerige Lösung von phosphorsaurem Ammoniak, worauf sich dieselben mit krystallinischem phosphorsaurem Eisenoxydul (Vivianit) überzogen.

b) Unter hohem Druck und hoher Temperatur.

Becquerel stellte einige Mineralien dar, indem er langsam auf einander wirkende Körper in einer Glasröhre mit einer Schicht von Aether oder Schweselkohlenstoff bedeckte und auf 100-150° erhitzte; so Aragonit durch Einwirkung einer Lösung von doppeltkohlensaurem Natron auf Gyps; serner analog Malachit, Kupserlasur in warzigen Krusten. Das letztere Mineral erzeugte auch Wibel durch Einwirkung von schweselsaurem Kupser auf Marmor in verschlossener Glasröhre bei 150-190°.

c) Durch hohen Druck ohne erhöhte Temperatur.

Spring brachte schwarzen krystallinischen Kupferglanz als chemische Verbindung zu Stande, indem er ein mechanisches Gemenge von Kupferfeilspänen und grobem Schwefelpulver einem Druck von 5000 Atmosphären unterwarf (Bull. acad. Belgique 4880 (2) Bd. 49. S. 323).

d) Einwirkung durch den galvanischen Strom.

Dadurch hat Becquerel Vivianit (Ann. de chim. et de phys., LIV. 149) und Bleiglanz (ebend., LIX. 105) dargestellt.

§ 174. Natürliche Bildungsprocesse der Mineralien. Während nun einige der im Vorstehenden angeführten Processe unter Verhältnissen erfolgen, welche es nicht gestatten, sie auch als in der Natur wirksam vorauszusetzen, dient aber ein anderer Theil der kunstlichen Methoden der Krystallisation auch der sich selbst überlassenen Natur zur Mineralbildung. Dafür mögen folgende mit Sicherheit erwiesene Beispiele gelten.

Kochsalz, Salmiak, Chlorkupfer, Chloreisen bilden sich durch Sublimation (2) an Vulkanen, we auch Eisenglanz durch gegenseitige Zersetzung von dampfformigem Chloreisen und Wasserdampf (3, b), Kupferoxyd (Tenorit) auf ganz analogem Wege entsteht. Aus der geschmolzenen Masse der Laven scheiden sich vor unseren Augen eine ganze Menge von Silicaten, Orthoklas, Plagioklas, Leucit, Nephelin, Augit, Hornblende, Olivin, Glimmer, auch andere Mineralien, wie Apatit, Magneteisen in Krystallen oder krystallinischen Individuen aus. Noch viel grösser ist der Kreis derjenigen Mineralien, bei deren natürlicher Bildung nasse Lösungen nachweisbar mitgewirkt haben. So haben sich Krystalle von Steinsalz, Gyps, Vitriolen zweifellos durch Verstüchtigung des sie gelöst haltenden Wassers (6, a) in gewöhnlicher Temperatur erzeugt1); Kalkspath, Aragonit, Eisenspath durch Entweichen der Kohlensäure aus dem dieselben gelöst haltenden kohlensäurehaltigen Wasser (6, b); vielfach sind Pflanzen, Algen und Moose wirksam, um solchem Wasser die Kohlensäure zu benehmen und den kohlensauren Kalk zu fallen. Kieseltuff und Kieselsinter scheidet sich an den Geysirn aus, weil das erkaltende Thermalwasser die Kieselsäure nicht mehr aufgelöst halten kann, welche es bei hoher Temperatur in Solution besass (6, c). Ein überaus weit verbreiteter Process scheint die Mineralausscheidung durch gegenseitige Zersetzung wässeriger Lösungen zu sein, wobei die Schönheit und Grösse der natürlichen Krystalle, welche die chemische Kunst nicht nachzuahmen versteht, auf die Annahme einer sehr starken Verdunnung der Solutionen und einer sehr langen Bildungsdauer führt. In vielen Fällen lässt sich der Gang der Zersetzung mit grosser Sicherheit nachweisen; so sind z. B. die von Gyps begleiteten Malachitkrystalle entstanden durch gegenseitige Reaction einer Lösung von kohlensaurem Kalk und einer solchen von schwefelsaurem Kupfer (geliefert durch die Oxydation des benachbarten Kupferkieses); dabei entstanden kohlensaures Kupfer und schwefelsaurer Kalk als schwerlösliche Salze (6, e). Die im Inneren von Gebeinen auf Friedhöfen gefundenen Vivianitkrystalle haben sich dort ohne Zweifel durch Einwirkung einer Lösung von kohlensaurem Eisenoxydul auf den phosphorsauren Kalk der Knochen angesiedelt (8, a). So kann es geschehen, dass durch gegenseitige Reaction wässeriger Solutionen sich eine krystallisirte Substanz, z. B. Schwerspath, abscheidet, welche selbst in Wasser gar nicht löslich ist, ähnlich, wie der selbst gar nicht sublimirbare Eisenglanz auf dem Wege der Sublimation entsteht. Die Eisenkiesknollen in Braunkohlen und Thonen sind durch die langsame Reduction einer Eisenvitriol-Lösung vermittels organischer Substanz entstanden (6, f).

Die drei Hauptwege, auf welchen in der Natur Krystalle entstehen, sind nach alledem: Ausscheidung aus nassen Lösungen, Festwerdung aus dem Schmelzfluss, und Sublimation.

Indessen würde man sehr irren, wenn man die in einem gewissen Falle sicher constatirte Bildungsweise eines Minerals ohne weiterte Prüfung auch auf andere Vorkommnisse desselben in der Natur übertragen wollte. Für manche Mineralien ist es entschieden dargethan, dass dieselben auch natürlich auf sehr verschiedenem Wege

¹⁾ Gypskrystalle fanden sich z. B. aufsitzend auf altem Grubenholz oder auf Kleidern, welche Bergleute in den Gruben vergessen hatten.

entstehen können. Der Feldspath scheidet sich z. B. vor unseren Augen aus der geschmolzenen Masse der Laven aus; die Feldspathkrystalle aber, welche sich in den oberen Regionen der Kupferhütte zu Sangerhausen und des Eisenhochofens auf der Josephshütte bei Stollberg gebildet haben, können dahin nur als Sublimationsproducte gelangt sein. Und diejenigen Feldspathe, welche die Gerölle des Conglomerats bei Oberwiesa überkrusten und die Zwischenräume zwischen denselben ausfüllen, vermag man sich dort nur als auf nassem Wege entstanden zu denken. So ist also für eine und dieselbe Substanz ein dreifach verschiedener Bildungsact in der Natur möglich. Ja wenn wir gewahren, dass der Orthoklas als eine nur durch die Wirkung wässeriger Solutionen vermittelte Pseudomorphose nach Leucit, Analcim, Epidot und Prehnit auftritt, so stehen wir innerhalb einer und derselben Bildungsmodalität wieder vier abweichenden Specialvorgängen gegenüber, deren Product allemal Orthoklas ist.

Durch die Untersuchungen namentlich von Scacchi und vom Rath hat sich das merkwürdige Ergebniss herausgestellt, dass mehre Silicate, welche in Hohlräumen und Klüften von vulkanischen Eruptionsproducten auftreten, wie Leucit, Granat, Augit u. a. dort auf dem Wege der Sublimation entstanden sind; die specielleren Verhältnisse dieser Bildung sind freilich zur Zeit noch räthselhaft.

Von sehr grossem Gewicht für die Entstehungsweise der Mineralien auf nassem Wege sind die Beobachtungen von Daubrée über die Neubildungen, welche bei den Thermen von Plombières durch die Kinwirkungen des warmen. Alkalisilicat enthaltenden Wassers auf die Ziegelsteine und den Mörtel des dortigen römischen Mauerwerks in historischen Zeiten hervorgebracht wurden: in den Höhlungen dieser Massen krystallisirten Zeolithe, namentlich Chabasit und Apophyllit, ferner Aragonit, Kalkspath, Flussspath (Annales des Mines, (5) XIII. 242); ähnliche Bildungen erfolgten auch im alten römischen Mörtel von Luxeuil (Haute-Saone) und zu Bourbonne-les-Bains (Haute-Marne); am letzteren Orte haben im moderigen Boden vergrabene römische Medaillen, insbesondere von Bronze, Anlass zur Neubildung sogar von krystallisirtem Kupferglanz, Kupferkies, Buntkupfererz, Fahlerz, Bleiglanz und Bleivitriol gegeben (Comptes rendus, LXXX. 461, 604).

Die hydrochemischen Processe, die in der Natur auf nassem Wege erfolgenden Vorgänge der Auflösung, Zersetzung, Neubildung von Mineralien verdienen noch besondere Aufmerksamkeit. Zu ihnen gehören namentlich folgende, welche theils durch einfache und unmittelbare Beobachtung erkannt, theils experimentell ermittelt wurden 1). Wie G. Bischof zuerst feststellte, bildet sich durch die gegenseitige Einwirkung wässeriger Auflösungen in der Regel immer diejenige Verbindung, welche unter den gegebenen Verhältnissen ihrerseits am schwersten löslich ist.

- 1) Einfache Auflösung durch atmosphärisches Wasser; ihr fallen z. B. Steinsalz, Gyps. Vitriole, Alaune anheim, welche dann aus der Lösung wieder auskrystallisiren können.
- 2) Lösung der Carbonate (Kalkspath, Eisenspath u. s. w.) im kohlensäurehaltigen Wasser; aus den gebildeten Bicarbonat-Lösungen (z. B. Ca $O + 2CO^2 + H^2O$) wird beim Verdunsten eines Theiles der Kohlensäure das Carbonat anderswo wieder ausgeschieden; so können solche Carbonate im weitesten Maasse ebenfalls ihren 100 Theile kohlensäurehaltigen Wassers lösen von Kalkspath Ort verändern. 10-12, von Eisenspath 7,2, von Magnesitspath 1,2 Gewichtstheile.
- 3) Hydratisirung oder Umwandlung wasserfreier Substanzen in wasserhaltige; z. B.

⁴⁾ Diese Gesetze festgestellt zu haben ist vor Allem das unvergängliche Verdienst von Gustav Bischof (Lehrbuch d. chemisch. u. physikal. Geologie. 2. Aufl. Bonn 4863-66). Vgl. auch Lemberg in Z. geol. Ges. XXII. 335; XXIV. 487; XXVIII. 549; XXIX. 457.

- diejenige des Anhydrits in Gyps, des Eisenoxyds in Eisenoxydhydrat, des Olivins in Serpentin; wirksam auch bei der Zeolithbildung.
- 4 Hydratisirung unter Austreibung von Kohlensäure; das Wasser als solches kann, während langer Dauer in steter Zufuhr begriffen, eine so schwache Säure wie die Kohlensäure austreiben und selbst als Säure wirken. Darauf beruht u. a. das Hervorgehen von Eisenoxydhydrat (Brauneisen) aus Eisenoxydulcarbonat (Eisenspath), von Malachit aus Kupferlasur.
- 5) Oxydation durch sauerstoffbeladenes Wasser, ein sehr weitverbreiteter Process, durch welchen Metalloxydule (z. B. von Bisen, Mangan) zu Metalloxyden, insbesondere aber auch Schwefelmetalle zu (wasserhaltigen) schwefelsauren Metalloxyden werden, z. B. Eisenkies zu Eisenvitriol, Zinkblende zu Zinkvitriol, Bleiglanz zu Bleivitriol, Kupferkies zu Kupfervitriol und Eisenvitriol; durch die gebildeten Vitriole werden weitere Wechselzersetzungen eingeleitet (Nr. 13); ebenso werden Arsenmetalle zu arsensauren Salzen oxydirt (Kobaltglanz und Speiskobalt zu Kobaltblüthe).
- 6) Reduction durch Wasser, welches mit organischen Stoffen beladen ist, ein Vorgang, welcher dem eben angeführten entgegenwirkt: er bringt z. B. eine Wiederherstellung der Schwefelverbindungen aus den betreffenden entstandenen Vitriolen, eine Reduction der Oxyde in Oxydule, eine Bildung von gediegenen Metallen hervor. Sulfate von Alkalien oder alkalischen Erden werden dadurch unter Bildung von Schwefelwasserstoff zu Schwefellebern reducirt (welche dann ihrerseits die Silicate, Carbonate, Sulfate der Metalle als Schwefelmetalle fällen können, vgl. Nr. 14).
- 7) Kohlensäurehaltiges Wasser zersetzt bei gewöhnlicher Temperatur die Silicate von Kalk, Kali, Natron, Eisenoxydul, Manganoxydul, wobei Carbonate dieser Basen gebildet werden und freie Kieselsäure entsteht; die verbreitetsten Silicate als Gemengtheile der Felsarten unterliegen theilweise diesem Vorgang, wie Feldspathe, Augite, Hornblenden u. s. w. Dabei setzen sich Kalkspath, Eisenspath u. s. w. ab, die freie Kieselsäure bildet Quarz oder Opal. Die entstehenden gelösten Carbonate verursachen ihrerseits weitere hydrochemische Processe (Nr. 8, 43, 46, 48, 20). Thonerdesilicat wird nicht, Magnesiasilicat nur ganz spurenhaft von kohlensäurehaltigem Wasser angegriffen.
- 8) Auch kohlensaure Alkalien zersetzen Kalksilicat: es bildet sich Alkalisilicat und kohlensaurer Kalk, welcher vielsach sortgeführt wird, so dass blos in dem Silicat eine Ersetzung des Kalks durch Alkali stattgefunden hat. Magnesiasilicat verhält sich auch kohlensauren Alkalien gegenüber sehr widerstandsfähig.
- 9) Die Silicate von Zink, Kupfer, Nickel, Silber werden durch Kohlensäure unter Abscheidung von Kieselsäure zu Carbonaten zersetzt, welche in kohlensäurehaltigem Wasser löslich sind: so können metallische Silicate aus den Gebirgsgesteinen als Carbonate weggeführt und letztere unter Bildung von Quarz in Spalten abgesetzt werden (aber nach Nr. 41 auch Schwefelmetalle liefern).
- 10) Die Silicate von Blei, Kupfer, Nickel, Zink, Silber werden durch Schwefelwasserstoff zersetzt: es bilden sich Schwefelmetalle und Quarz; ebenfalls ein häufiger Process für die Erzgangbildung.
- 11) Schwefelverbindungen der Alkalien oder alkalischen Erden f\u00e4llen aus Silicaten, Sulfaten, Carbonaten der Metalle die betreffenden Schwefelmetalle.
- 12) Eine Anzahl von basischen Silicaten wird durch stärkere Säuren auf nassem Wege zersetzt, unter Abscheidung von Kieselsäure. Die Schwefelsäure z. B., welche an Solfataren und thätigen Vulkanen aus Schwefelwasserstoff oder schwefeliger Säure entstanden ist, treibt die schwächere Kieselsäure aus ihren Verbindungen aus und bildet mit den Basen Sulfate (Gyps, Alaun u. s. w.).
- 43) Kalkbicarbonat und mehre schweselsaure Metallonyde (Kupser, Eisen, Zink) setzen sich um zu schweselsaurem Kalk und metallischen Carbonaten. Ebenso zersetzt

- Alkalicarbonat den schwefelsauren Kalk zu Kalkcarbonat und schwefelsaurem Alkali.
- 14) Alkalisilicate werden durch schwefelsauren Kalk, schwefelsaure Magnesia, Chlorcalcium oder Chlormagnesium zersetzt: es bilden sich Kalk- oder Magnesiasilicat, daneben schwefelsaure Alkalien oder Chloralkalien; eventuell eine rückläufige Wiederherstellung des nach Nr. 8 Zersetzten.
- (15) Kalksilicate werden zersetzt durch schwefelsaure Magnesia; es entstehen Magnesiasilicate und löslicher schwefelsaurer Kalk; ebenfalls durch Chlormagnesium. wobei Magnesiasilicate und lösliches Chlorcalcium hervorgehen (vgl. Nr. 18).
- 16) Kalisilicate werden durch Magnesiabicarbonat zersetzt: es bildet sich Magnesiasilicat und lösliches Kalicarbonat (bei Feldspathen). Alkalisilicate erleiden ebenso eine Zersetzung durch Eisenoxydulbicarbonat, wobei Eisenoxydulsilicat entsteht.
- 17) Kalisilicat wird durch Chlornatrium zersetzt; dadurch wird Natronsilicat und Chlorkalium gebildet; so kann Natron an die Stelle von Kali treten; analog geht auch der umgekehrte Process vor sich.
- 18) Kalksilicat und Magnesiabicarbonat erzeugen Kalkbicarbonat und Magnesiasilicat; so kann Magnesia an die Stelle des Kalks treten (vgl. Nro. 15).
- 19) Thonerdesilicate werden zersetzt durch schweselsauren Kalk oder Chlorcalcium zu Kalksilicaten, wobei sich nebenher Thonerdesulfat oder Chloraluminium bildet; desgleichen durch schwefelsaure Magnesia oder Chlormagnesium, unter Erzeugung von Magnesiasilicat und denselben beiden löslichen Aluminium-Verbindungen.
- 20) Kohlensaure Alkalien zersetzen Fluorcalcium unter Bildung von kohlensauren Kalk und löslichen Fluoralkalien; gelöstes Fluornatrium zersetzt Kalksilicat; es bildet sich kieselsaures Natron und wieder Fluorcalcium; gelöstes Fluorkalium zersetzt Thonerdesilicat, wobei Kalisilicat und Fluoraluminium entstehen.
- § 175. Vorkommen der Mineralien. Der Antheil, welchen die einzelnen Mineralarten an der Zusammensetzung der Erdrinde nehmen, ist bekanntlich im hohen Grade verschieden, und es sind im Ganzen sogar nur wenige, welche dabei eine Hauptrolle spielen. Während es Mineralien gibt, aus denen stellenweise ganze Gebirge in erster Linie aufgebaut werden, wurden andere nur an einem einzigen Punkt der Erde und hier blos in spärlicher Verbreitung gefunden. Gewisse Mineralien besitzen nur eine ganz specielle Art und Weise des Vorkommens, indem ihr Dasein an besondere örtliche Bedingungen geknüpft ist. Unter Berücksichtigung der allgemeinen Verhältnisse des Auftretens könnte man etwa folgende Gruppirung versuchen:
 - a' Mineralien, für sich ganze Gesteine bildend, z. B. Kalkspath, Quarz, Anhydrit, Gyps, Serpentin; Eis.
 - b) Mineralien, als ursprüngliche wesentliche Gemengtheile an der Zusammensetzung gemengter eruptiver Massengesteine sich betheiligend, z. B. Quarz, Feldspathe, Augite, Hornblenden, Glimmer, Nephelin, Leucit, Olivin.
 - c Mineralien, als ursprüngliche wesentliche Gemengtheile an der Zusammensetzung gemengter krystallinischer Schichtgesteine sich betheiligend, z. B. Quarz, Feldspathe, Glimmer, Chlorit, Talk, Hornblenden, Augite, Kalkspath, Olivin.
 - d Mineralien, klastische Gesteine zusammensetzend, z. B. Quarz, Feldspath, Glimmer.
 - e Mineralien als ursprüngliche accessorische Gemengtheile von Gesteinen, z. B. Turmalin, Beryll, Andalusit, Granat, Epidot, Vesuvian, Zirkon, Rutil, Titanit, Apatit, Boracit, Magnetit, Titaneisen.
 - f Mineralien als secundar entwickelte Gemengtheile in Gesteinen, z. B. Quarz, Kalkspath, Chlorit, Epidot, Brauneisen, Serpentin, Muscovit, Hornblende.
 - g' Mineralien als accessorische Bestandmassen in Gesteinen oder von nesterweisem

Vorkommen, z. B. Kalkspath, Jaspis, Feuerstein, Opal, Gyps, Risenkies, Baryt, Sphaerosiderit, Phosphorit, Kupferlasur.

h) Mineralien auf besonderen eingeschichteten Lagerstätten, Lagern, Flötzen, z. B. Bisenspath, Brauneisen, Magnetit, Kryolith, Steinsalz, Schwefel, Steinkohle, Braunkohle.

i) Mineralien auf offenen Klüften oder Mineralgängen, bald die ganze Gangmasse ausmachend, bald nur auf Hohlräumen derselben, z. B. Kalkspath, Quarz, Schwerspath, Adular, Epidot, Diopsid, Granat, Anatas.

k) Mineralien auf Erzgängen, die Gangmasse oder die Erzführung bildend, oder Hohlräume bekleidend, z. B. Quarz, Kalkspath, Schwerspath. — Bleiglanz, Zinkblende, Kupferkies, Eisenkies, Kupferglanz, Antimonit, Fahlerz, Zinnstein, Eisenglanz, Eisenspath u. s. w., sehr zahlreiche Metallsalze und gediegene Metalle. — Flussspath, Topas, Apatit, Apophyllit, Harmotom.

1) Mineralien als ursprüngliche Bildung auf Spalten und in Drusen pyrogener Gesteine, z. B. Tridymit, Breislakit, Hypersthen, Hornblende, Sodalith, Leucit.

m) Mineralien als secundare Ausfüllung von Blasenräumen pyrogener Gesteine, z. B. Kalkspath, Quarz, Achat, Grünerde, Natrolith, Stilbit, Analcim, Chabasit.

 m) Mineralien als sog. Contactbildungen, an der Berührungsstelle zwischen massigen Eruptivgesteinen und Schichtgesteinen, z. B. Granat, Vesuvian, Augit, Phlogopit. Monticellit, Spinell, Humit. — Andalusit, Feldspath, Granat, Turmalin, Ottrelit.

o) Mineralien als vulkanische Sublimation erscheinend, z. B. Schwefel, Realgar, Salmiak, Bisenglanz.

p) Mineralien als Fumarolen - und Solfatarenbildung, z. B. Schwefel, Alaun, Eisenkies, Gyps.

q) Mineralien durch Erdbrände hervorgerufen, z. B. Schwefel, Realgar, Salmiak.

r) Mineralien als Ausblühung vorkommend, z. B. Eisenvitriol, Alaun, Salpeter.

s) Mineralien auf besonderen klastischen Lagerstätten, in Flusssandanschwemmungen, dem Seifengebirge, z. B. Diamant, ged. Gold, Platin, Spinell, Korund, Cordierit, Zirkon, Titaneisen.

Zweiter Abschnitt.

Mineralogische Systematik.

Erstes Hauptstück.

Gegenseitige Abgrenzung.

§ 176. Principien der Abgrenzung. Wir haben bisher die wichtigsten Eigenschaften der Mineralien in Betrachtung gezogen, und in der methodischen Bestimmung, Benennung und Bezeichnung derselben die zur Darstellung der verschiedenen Mineralien erforderliche Terminologie kennen gelernt. Bevor wir jedoch zu dieser Darstellung selbst übergehen können, müssen wir zunächst feststellen, was als ein Mineral (als eine besondere Mineralart) zu betrachten und demzufolge mit einem eigenen Namen zu belegen ist, sowie alsdann die Reihenfolge bestimmen, in welcher die verschiedenen, gegen einander abgegrenzten Mineralarten aufgeführt werden sollen.

Den Inbegriff dessen, was als ein Mineral zu betrachten ist, hat man die mineralogische Species genannt, indem man bestrebt war, auf dem uns beschäftigenden Gebiet die möglichste Analogie mit der Zoologie und Botanik herzustellen. Für chemische Grundstoffe aber und chemische Verbindungen, wie es die Mineralien sind, kann der Begriff der Species in der Weise, wie er im Reich der organischen Welt mit mehr oder minder Recht Gültigkeit besitzt, gar keine Bedeutung haben.

»Die Species gehört den organischen beschreibenden Naturwissenschaften an«, sagt Rammelsberg; ebenso sprach es Berzelius aus, dass in der Mineralogie nichts vorhanden ist, was dem Begriff von Species entspricht. Und schon Johann Nepomuk Fuchs äusserte sehr richtig (1824): »Zwischen den organischen Körpern und den Mineralien ist ein himmelweiter Abstand. Die Zoologie und Botanik haben nichts mit der Mineralogie gemein, als gewisse logische Regeln, woran alle Wissenschaften gleichen Antheil nehmen.« Auch Groth will den Begriff der Species aus der Mineralogie ausgeschlossen wissen.

Um indessen der Unbequemlichkeit zu entgehen, welche darin liegt, dass einmal unter "Mineral" das einzelne Vorkommniss oder Individuum, das anderemal der Complex der als zusammengehörig erkannten und besonders zu benennenden Körper verstanden werden soll, mag es erlaubt sein, den letzteren als die Mineralart zu bezeichnen, wobei jedoch abermals zu betonen ist, dass dabei von dem jenigen Artbegriff, wie er in der organischen Welt eine Rolle spielt, hier keine Rede sein kann.

Aus den nachfolgenden Untersuchungen wird es sich ergeben, dass eine völlig consequente und strenge Fixirung und Abgrenzung dessen, was eine Mineralart begründet, auf gewissen Gebieten zu den unmöglichen Dingen gehört.

Wenn zwei Mineralkörper A und B in allen ihren morphologischen, physischen und chemischen Eigenschaften vollkommen übereinstimmen, so sind sie einerlei oder absolut identisch.

Hierbei versteht es sich jedoch von selbst, dass bei krystallisirten Mineralien weder gleiche Grösse noch gleiche Vollkommenheit der Krystallform, und auch bei Aggregaten durchaus nicht gleiche Grösse der Individuen erfordert wird.

Eine solche absolute Identität wird aber nicht mehr bestehen, wenn irgend eine Eigenschaft in dem Mineral A anders erscheint, als in dem Mineral B, wodurch eine grössere oder geringere Verschiedenheit derselben begründet werden muss. Es kann jedoch diese Verschiedenheit in sehr vielen Fällen entweder un wesentlich sein, oder auch in einer höheren Einheit aufgehen, und dann werden beide Mineralien zwar nicht mehr für absolut, aber doch für relativ identisch zu erklären sein. Diese Zurückführung auf den Begriff der relativen Identität wird allemal gestattet sein:

- I. Wenn die beiden Modalitäten der betreffenden Eigenschaft in einer nothwendigen Correlation zu einander stehen, und aus einem und demselben Grundtypus abgeleitet werden können (zweierlei Formen derselben Krystallreihe, kleine Zumischungen einer isomorphen Substanz).
- II. Wenn, bei blos quantitativer Differenz der beiden Modalitäten, dieselbe als nothwendige Folge der Verschiedenheit irgend einer anderen Eigenschaft hervortritt, deren Unterschiede nach I. aufgehoben erscheinen (verschiedenes specifisches Gewicht als Folge geringer Zumischung einer isomorphen Substanz).
- III. Wenn sich, bei quantitativer oder qualitativer Differenz der beiden Modalitäten, die betreffende Eigenschaft überhaupt als eine zufällige und unwesentliche zu erkennen gibt (verschiedene Farben bei gefärbten Mineralien, verschiedene Arten oder Grade des nicht-metallischen Glanzes).

Wenn man nun unter einer gegen die anderen abzugrenzenden und besonders zu benennenden selbständigen Mineralart den Inbegriff aller Mineralkörper versteht, welche absolute oder relative Identität ihrer Eigenschaften erkennen lassen, so sind jedoch die Grenzen, innerhalb welcher, und die Bedingungen, unter welchen die relative Identität noch zugestanden werden kann, für verschiedene Eigenschaften verschieden, und müssen daher für die wichtigeren derselben besonders erwogen werden.

Betreffs der morphologischen Eigenschaften ist zunächst der Unterschied des krystallinischen und amorphen Zustands zu berücksichtigen, welcher in keinem Falle aufgehoben werden kann, so dass zwei selbst chemisch absolut identische Mineralien, von denen das eine krystallinisch, das andere amorph ist, nimmer mit einander vereinigt werden können.

Sind dagegen beide Mineralien krystallinisch, aber verschiedentlich gestaltet, so kann solche Verschiedenheit aufgehoben und auf relative Identität zurückgeführt werden, sobald sich die verschiedenen Gestalten als Glieder eines und desselben Formencomplexes erkennen lassen, weil sie dann nur als verschiedene Ausdrücke eines und desselben Gestaltungsgesetzes zu betrachten sind. Zwei krystallisirte Individuen also, deren Gestalten zwar verschieden, aber aus derselben

Grundform ableitbar sind, werden nach I. in morphologischer Hinsicht relativ identisch sein.

Hierbei sind jedoch noch zu berücksichtigen:

- a) der Charakter der Krystallformen, ob solcher nämlich holoëdrisch oder hemiëdrisch ausgebildet ist: die relative Identität zweier Mineralien setzt allemal denselben Charakter ihrer Krystallformen voraus;
- b) die kleinen Schwankungen der Dimensionen bei solchen Mineralien, in deren Zusammensetzung isomorphe Bestandtbeile hinzugemischt sind. Da nämlich in solchen Fällen die Differenz der chemischen Constitution, in welcher jene Schwankungen begründet sind, nach I. aufgehoben ist, so kann nach II. noch relative Identität der Formen zugestanden werden.

Sämmtliche mit der Krystallform unmittelbar zusammenbängende und nach ihren Gesetzen geregelte physikalische Eigenschaften unterliegen denselben Folgerungen, wie die Krystallform selbst. Die Zusammengehörigkeit zweier Mineralien setzt jedenfalls absolute oder relative Identitäten ihrer physikalischen Eigenschaften voraus. Dahin gehört zuvörderst die Spaltbarkeit, welche bei der geringen Anzahl und constanten Richtung ihrer Flächen hier einen noch höheren Werth hat, als die vielfach wechselnde äussere Gestalt. Zwei Mineralien derselben Art müssen also auch die selben, das heisst, die denselben Krystallformen entsprechenden Spaltungsformen besitzen. Die optischen Erscheinungen der doppelten Strahlenbrechung und Lichtpolarisation, des Pleochroismus u. s. w. sind nach ihrer allgemeinen Abhängigkeit von der Krystallform zu beurtheilen.

Das specifische Gewicht, als Ausdruck für die Dichtigkeit, ist eine Eigenschaft von der grössten Bedeutung, welche wesentlich in der chemischen Constitution und in der Krystallisation (oder allgemeiner, in der Erstarrungsform) der Mineralich begründet ist. Daher kann mit derselben chemischen Constitution, bei wesentlich verschiedener Krystallisation, ein sehr verschiedenes specifisches Gewicht verbunden sein (dimorphe und trimorphe Körper), während umgekehrt, bei schwankender Constitution aber gleicher Krystallform, auch das specifische Gewicht gewisse Schwankungen zeigen wird.

In dieser Hinsicht erlangt namentlich das Zugemischtsein is om orpher Substanzen und das Vorkommen zufälliger Beimengungen einige Wichtigkeit, und es muss im Allgemeinen das specifische Gewicht zweier Mineralien derselben Art nach II. innerhalb gewisser, jedoch innerhalb so enger Grenzen schwankend gelassen werden, dass die dadurch gestatteten Differenzen aus jenen Verhältnissen zu erklären sind (z. B. verschiedene Kalkspathe, Eisenspathe). Denn die relative Identität der chemischen Constitution ist es, welche in solchen Fällen die Differenzen des Gewichts aufhebt.

Die Härte ist gleichfalls ein wichtiges Merkmal, allein es folgt schon aus dem unsicheren Charakter aller Härtebestimmungen überhaupt, dass sie für zwei Mineralien derselben Art innerhalb gewisser Grenzen schwankend befunden werden kann. Doch werden diese Grenzen niemals sehr weit auseinander liegen.

In Farbe, Glanz und Pellucidität ist zuvörderst der Unterschied des metallischen und des nicht-metallischen Habitus begründet (§ 430), welcher für die Beurtheilung der Identität der Mineralien von grosser Bedeutung ist, so dass zwei zusammengehörige in der Regel auch einen und denselben Habitus zeigen müssen. Betreffs der Farbe ist vorzüglich der Unterschied des idio-

chromatischen und allochromatischen Wesens (§ 433) geltend zu machen. Zwei idiochromatische Mineralkörper müssen eine fast völlige Identität der Farbe (wenigstens in qualitativer Hinsicht) besitzen, wenn sie zu einer und derselben Art gehören sollen, weil ihre Farbe eine wesentliche und nothwendige Eigenschaft ihrer Substanz ist. Bei gefärbten Mineralien dagegen ist die Farbe eine zufällige und unwesentliche Eigenschaft, auf welche bei der Beurtheilung der Identität oder Diversität nur selten ein Gewicht zu legen ist. Für den Glanz ist besonders die Qualität oder Art zu berücksichtigen, während die Stärke oft von zufälligen Umständen abhängig sein kann; doch lassen sich natürlich auch für die erstere nur allgemeine Unterschiede geltend machen, da z. B. nicht selten verschiedene Krystallflächen eines und desselben Individuums verschiedene Arten des Glanzes zeigen. Der Gegensatz zwischen Pellucidität und Opacität ist an und für sich von grosser Wichtigkeit, und wird in der Regel eine Verschiedenheit begründen; dagegen werden die verschiedenen Grade der Pellucidität durch mancherlei zufällige Umstände bedingt, so dass sie nur selten hier in Betracht kommen.

Wir fordern sodann im Allgemeinen für zwei Mineralkörper derselben Art Identität der chemischen Constitution, wobei natürlich das Dasein oder der Mangel eines wesentlichen Wassergehalts mit zu berücksichtigen ist, weil ein wasserhaltiges und ein wasserfreies Mineral niemals (auch nicht relativ) identisch sein können, wenn sie auch übrigens genau dieselbe Zusammensetzung haben sollten.

Eine absolute Identität der chemischen Constitution ist jedoch keineswegs immer vorhanden, und sehr häufig findet nur eine relative Identität statt. Dies ist, abgesehen von allerlei nur verunreinigenden Stoffen, besonders der Fall, wenn bei der Zusammensetzung des Minerals eine Zumischung isomorpher Substanz stattgefunden hat, indem dann, unbeschadet der relativen Identität, bis zu einem gewissen Grade ein Schwanken der Zusammensetzung zulässig ist. Die partielle Verschiedenheit der Bestandtheile wird in solchem Falle durch die Eigenschaft ihres Isomorphismus ausgeglichen (I.).

Indessen darf sich diese Zumischung isomorpher Bestandtheile nicht in allen Fällen bis zu einem Ueberwiegen derselben steigern, wenn noch von einer Zusammengehörigkeit die Rede sein soll. Gerade auf diesem chemischen Gebiet liegt aber in dem Dasein der isomorphen Mischungen die Hauptschwierigkeit, welche sich der consequenten und befriedigenden Abgrenzung einzelner Mineralarten entgegenstellt.

Gehen wir von den drei isomorph-rhomboëdrischen Grundverbindungen CaCO³ Kalkspath, MgCO³ Magnesitspath, FeCO³ Eisenspath aus, so gibt es, wenn x>y>z, folgende rhomboëdrische Mischungen derselben, welche entweder schon gefunden worden sind, oder jeden Tag analysirt werden können:

```
1) x = CO^3 + y = Mg = CO^3,

2) x = CO^3 + y = CO^3,

3) x = CO^3 + y = Mg = CO^3 + z = CO^3,

4) x = CO^3 + y = CO^3 + z = Mg = CO^3,

5) x = Mg = CO^3 + y = CO^3,

6) x = Mg = CO^3 + y = CO^3,
```

```
7) x \operatorname{Mg} C O^3 + y \operatorname{Ca} C O^3 + z \operatorname{Fe} C O^3,

8) x \operatorname{Mg} C O^3 + y \operatorname{Fe} C O^3 + z \operatorname{Ca} C O^3,

9) x \operatorname{Fe} C O^3 + y \operatorname{Ca} C O^3,

10) x \operatorname{Fe} C O^3 + y \operatorname{Mg} C O^3,

11) x \operatorname{Fe} C O^3 + y \operatorname{Ca} C O^3 + z \operatorname{Mg} C O^3,

12) x \operatorname{Fe} C O^3 + y \operatorname{Mg} C O^3 + z \operatorname{Ca} C O^3.
```

Die Zahl der Mischungsverhältnisse wird nun aber dadurch noch erhöht, dass innerhalb der Grenzen der obigen Bedingung x, y und z selbst wieder unter sich die verschiedensten Werthe besitzen können. Und ausserdem finden sich auch noch die rhomboëdrisch-isomorphen Carbonate MnCO³ und ZnCO³ manchfach zugemischt.

Wenn nun aber, wie dies einleuchtend ist, die Unmöglichkeit vorliegt, die einzelnen Mischungs-Verhältnisse als eben so viele Mineralarten zu stempeln, obschon jedes nicht mindere Berechtigung des Daseins und der Selbständigkeit hat, wie die drei Grundverbindungen für sich, so hat man wenigstens gewisse derselben, welche häufiger vorkommen und besser charakterisirt sind, hervorgehoben und mit einem unterscheidenden Namen belegt, wobei sich dann die anderen Mischungsstufen bald den Grundverbindungen, bald diesen Zwischengliedern anreihen. Dies Verfahren ist indess rein conventionell, mit demselben Recht hätten mehr, mit demselben weniger Mischungsverhältnisse als verschiedene Arten bezeichnet werden können; und die Nomenclatur bewegt sich nichtsdestoweniger hier auf zweifelhaftem Gebiet, wie z. B. dann, wenn sich die Frage erhebt, wie viel von fremdem Carbonat einer Grundverbindung noch zugemischt sein darf, ohne dass der für die letztere gültige Name aufgegeben zu werden braucht.

Trotzdem aber hier die Aufstellung und Abgrenzung von zwischenliegenden Arten eine blos künstliche und nur in sehr geringem Maasse in der Natur begründet ist, muss sie doch irgendwie vorgenommen werden, wenn wir nicht anderseits vermöge des durch die Mischungen vermittelten Zusammenhangs auf das unnatürliche Resultat gelangen wollen, dass selbst die Grundverbindungen Kalkspath, Magnesitspath, Eisenspath, Zinkspath, Manganspath nur eine einzige Mineralart bilden.

Eine andere Schwierigkeit liegt in der Thatsache, dass viele Mineralien allmählich mehr oder weniger weit vorschreitenden molekularen Umwandlungsprocessen anheimfallen, wodurch ihre chemische Zusammensetzung sich von derjenigen der ursprünglichen Substanz entfernt. Obschon man nur dann einem solchen Alterationsproduct eine Selbständigkeit zuerkennen sollte, wenn die chemische Metamorphose eine charakteristische Richtung einschlägt, und das Gebilde auch körperlich weit und bezeichnend genug von dem primitiven Mineral abweicht, so kommt bei der Beurtheilung solcher Verhältnisse doch allzusehr die subjective Willkür des Untersuchers ins Spiel, als dass nicht auf diesem Gebiet eine grosse Anzahl von schlecht begründeten Namengebungen im Voraus zu erwarten wäre.

Schliesslich muss auf die manchfachen Inconsequenzen aufmerksam gemacht werden, welche bei der gegenseitigen Abgrenzung der Mineralarten hervortreten, und zum Theil in der nur allmählich erfolgenden Entwickelung unserer Kenntnisse namentlich der chemischen Zusammensetzung begründet liegen. Neben den sog. Species, welche nur einzelne Verbindungen darstellen, gibt

es andere, welche eine ganze Gruppe von isomorphen Grundverbindungen sammt deren Mischungen einschliessen, wobei dann die einzelnen derselben nur als Varietäten gelten. Dies ist z. B. der Fall bei dem Augit, dem Granat, dem Turmalin, dem Fahlerz u. s. w. Unter den Granaten kommen z. B. solche vor, welche blos aus Kieselsäure, Thonerde und Kalk bestehen, während anderseits ebenfalls dem Granat Mischungen zugerechnet werden, welche neben der Thonerde viel Eisenoxyd, anstatt des Kalks Eisenoxydul und Manganoxydul enthalten. Diese Differenzen wären mehr als genügend, um bei anderen Anlässen eine Zerfällung in mehre Arten vorzunehmen. Sofern die "Species« Granat alle diese chemischen Gegensätze in sich vereinigte, so hätten auch, wie Rammelsberg sagt, Aragonit, Strontianit, Witherit und Weissbleierz zusammen nur eine Species bilden dürfen, was aber nicht üblich war.

Die Zahl der bis jetzt überhaupt bekannten und von einander unterschiedenen Mineralarten beträgt über tausend. In dem vollständigsten und ausführlichsten mineralogischen Lehrbuch: System of mineralogy by J. D. Dana, 5. ed. vom Jahre 1868, wurden 837 aufgeführt, welche Zahl, nach dem von J. G. Brush im Jahre 1872 veröffentlichten Appendix, bis dahin um 87 vermehrt worden, also auf 924 gestiegen war; der im März 1875 erschienene zweite Nachtrag, bearbeitet von Edward S. Dana, enthält 90 neue Mineralien; der am 1. April 1882 abgeschlossene dritte Nachtrag von demselben führt zwar 300 neue Mineralnamen auf, von denen aber nur 89 als einigermaassen selbständig anerkannt werden; dadurch wird die Gesammtzahl 1103; seit dieser Zeit sind vielleicht noch 50 weitere aufgestellt worden; darunter findet sich indessen ebenfalls manche »Species«, bei welcher die Begründung der Selbständigkeit sehr zweifelhaft ist. Namentlich gilt dies, wie überhaupt, für viele Mineralien, welche offenbar nur in verschiedenen Stadien der Umwandlung befindliche Zersetzungsproducte anderer Mineralien sind, und welche sich deshalb auch nicht, oder nur gezwungener Weise als Verbindungen nach festen Proportionen zu erkennen geben.

Unter Varietäten versteht man die durch bestimmte Verschiedenheiten ihrer Eigenschaften von einander abweichenden Vorkommnisse derselben Art. Es kann also Varietäten in Betreff der Form, der Farbe, der chemischen Zusammensetzung u. s. w. geben. Bei den krystallinischen Mineralien ist besonders der Unterschied der frei auskrystallisirten und der aggregirten oder zusammengesetzten Varietäten, sowie innerhalb der letzteren der Unterschied der phanerokrystallinischen und der kryptokrystallinischen Varietäten zu beachten. Die Varietäten stellen Gruppen dar, zwischen welchen nach verschiedenen Richtungen Uebergänge stattfinden.

Zweites Hauptstück.

Von der Gruppirung der Mineralien.

§ 177. Allgemeines Princip der Classification. Unser Verstand begnügt sich nicht mit der Bestimmung der einzelnen Mineralvorkommnisse, er verlangt auch eine Classification, eine wohlgeordnete Uebersicht derselben, welche ihm zu-

gleich einige Einsicht in den Zusammenhang der verschiedenen Glieder gewähren soll. Die Mineralarten bilden die Einheiten, welche einer jeden Classification zu Grunde liegen; da nun ihre Bestimmung auf dem Begriff der Identität beruht, so muss irgend ein anderer Begriff das leitende Princip der Classification bilden. Es ist dies der Begriff der Achnlichkeit. Achnlichkeit zweier Dinge ist aber die in gewissen Merkmalen hervortretende grössere oder geringere Uebereinstimmung derselben; sie kann weder in allen Merkmalen, noch in einer vollständigen Uebereinstimmung derselben begründet sein, weil sonst ihr Begriff mit jenem der Identität zusammenfällt. Vielmehr muss sie als etwas Schwankendes und verschiedener Abstufungen Fähiges gedacht werden; sie gibt sich bald in diesen bald in jenen Merkmalen, bald in höherem bald in niederem Grade zu erkennen.

§ 178. Besonderes Princip der mineralogischen Classification. Es ist wohl im Allgemeinen vorauszusetzen, dass die Aehnlichkeit der Mineralarten nicht blos in einer Kategorie ihrer Eigenschaften, also nicht blos in den morphologischen oder in den physischen Eigenschaften, sondern dass sie eigentlich in allen Kategorieen, und folglich auch in den chemischen Eigenschaften begründet sein wird. Die mineralogische Classification wird daher insofern eine gemischte sein müssen, wiefern sie nicht blos auf eine Kategorie der Eigenschaften Rücksicht zu nehmen hat. Da jedoch bei der Abwägung der allgemeinen Aehnlichkeit unmöglich eine jede einzelne Eigenschaft dasselbe Gewicht haben kannf, da vielmehr bald diese bald jene, bald viele bald wenige derselben den Ausschlag geben werden, so entsteht die wichtige Frage, in welchen Merkmalen die Aehnlichkeit der Mineralien vorzugsweise aufgesucht und berücksichtigt werden müsse, oder welcher Werth den verschiedenen Eigenschaften der Mineralien für das Bedürfniss der Classification zugestanden werden könne.

Die Antwort auf diese Frage lautet: es ist die Aehnlichkeit der chemischen Constitution, ohne Berticksichtigung der Form, welche bei der Gruppirung der Mineralien vorzugsweise in das Auge gefasst werden muss. Dieses Resultat wird schon einigermaassen durch den Umstand gerechtfertigt, dass die meisten Varietäten auch der krystallinischen Mineralien, ja dass überhaupt die vorwaltenden Massen des ganzen Mineralreichs einer freien Formausbildung ermangeln, und dass die krystallinischen und die amorphen Mineralien in der Classification nicht scharf getrennt zu werden brauchen, sobald die formlose Masse das eigentliche Object derselben bildet. Die folgende specielle Abwägung des classificatorischen Werthes der einzelnen Eigenschaften wird diese Hintansetzung der Form noch besonders motiviren.

§ 179. Bedeutungslosigkeit der morphologischen Eigenschaften. Bei der Fixirung der Arten behaupten die morphologischen Eigenschaften allerdings mit den ersten Rang. Ganz anders verhält sich dies aber bei der Classification derselben, indem uns sehr viele Mineralien den Beweis liefern, dass eine grosse Verschiedenheit dieser Eigenschaften mit der grössten Aehnlichkeit der Masse verbunden sein kann (Kalkspath und Aragonit; Diamant und Graphit; Anatas, Rutil und Brookit; Pyrit und Markasit). Auf der anderen Seite gibt es aber auch sehr viele Beweise dafür, dass grosse Aehnlichkeit und sogar Identität der morpholo-

gischen Eigenschaften mit der auffallendsten Verschiedenheit des physischen und chemischen Wesens bestehen kann (Helvin und Fahlerz; Alaun und Silberglanz; Kalisalpeter und Aragonit; Tinkal und Pyroxen).

Wollte man also bei der Classification oder Gruppirung der Mineralarten die Aehnlichkeit der Krystallformen mit einiger Consequenz berücksichtigen, so würde man gar häufig die unähnlichsten Massen nahe zusammen, die ähnlichsten Massen weit auseinander werfen müssen, und nur selten auf einzelne Gruppen gelangen, in welchen Aehnlichkeit der Massen zugleich mit Aehnlichkeit der Form verbunden ist.

Hieraus folgt denn, dass bei einer Classification der Mineralien die morphologischen Eigenschaften nur eine sehr untergeordnete Rolle spielen können. Wenn sich aber dies so verhält, dann wird auch der Complex der morphologisch-physischen Eigenschaften (Spaltbarkeit, Lichtbrechung u. s. w.) hier von sehr geringer Bedeutung und die Behauptung als erwiesen zu betrachten sein, dass es die formlose Masse, oder dass es die Masse ohne Berücksichtigung der Form sei, welche eigentlich und zunächst den Gegenstand der mineralogischen Classification bilden kann und muss. Für die formlosen Massen ist aber die chemische Zusammensetzung das in erster Linie Unterscheidende.

§ 480. Wichtigkeit der chemischen Constitution. Da die Classification der Mineralien zunächst die Masse derselben, ohne Rücksicht der Form, zum Gegenstand hat, so lässt sich erwarten, dass die chemischen Eigenschaften und namentlich die chemische Constitution eine äusserst wichtige Rolle spielen werden; ja, wir glauben dieselben als das wesentliche Moment einer jeden Classification betrachten zu müssen.

Dass in der That die chemische Zusammensetzung für die Mineralkörper das Wesentlichste ist, ergibt sich aus der immer mehr sich Bahn brechenden Erkenntniss, dass alle anderen Eigenschaften nur Functionen dieser Zusammensetzung sind: die chemische Constitution ist zweifellos nicht ein Product der äusseren Form, während Alles sich zu der Hoffnung vereinigt, dass es dereinst gelingen werde, das Umgekehrte im Specielleren zu erweisen.

Wenn nun die Mineralien nach rein chemischen Gesichtspunkten gruppirt werden, so lässt es sich nicht verkennen, dass Eigenschaften und Beziehungen, denen bei anderen, namentlich älteren Systemen, eine beträchtliche classificatorische Bedeutung zugestanden wurde, einer solchen verlustig gehen; so namentlich das specifische Gewicht, der Gegensatz zwischen metallischem und nicht-metallischem Habitus, der Unterschied des idiochromatischen und allochromatischen Wesens. Vereinigt eine rein chemische Classification alle Oxyde von der Formel RO², so werden darunter allerdings Quarz und Zinnstein, als ein paar in jenen Beziehungen sehr abweichende Mineralien zusammengeführt. Ebenso wird alsdann der edle rothe Spinell einerseits und das Magneteisen nebst Franklinit anderseits in eine Gruppe R (R²)O⁴ versammelt, obschon jene physikalischen Verhältnisse bei ihnen so stark als möglich differiren.

Dafür erwächst aber bei einer in erster Linie blos auf die chemischen Verhältnisse begründeten Classification der nicht hoch genug anzuschlagende Vortheil, dass hierdurch und hierdurch allein die wirklich isomorphen Mineralien zu

wohlbegrenzten, zwei- oder mehrgliederigen Gruppen unmittelbar nebeneinander gerathen. Der Isomorphismus ist eine Beziehung von solchem Gewicht, dass er in einer Classification nothgedrungen zum Ausdruck kommen muss. Die isomorphen Gruppen werden aber völlig zerrissen und ihre einzelnen Glieder erscheinen, in ihrer Auseinanderlösung bedeutungslos, an mehren Stellen im System vertheilt, dafern specifisches Gewicht, metallischer oder nicht-metallischer Habitus vor der allgemeinen Natur der Constitution den Ausschlag geben.

Die Frage, ob Apatit und Pyromorphit, ob Schwerspath und Bleivitriol, ob Spinell und Magneteisen von einander getrennt werden sollen, weil sie abweichendes specifisches Gewicht oder äusseren Habitus besitzen, oder ob dieselben vereinigt werden müssen, weil sie morphologisch identisch und chemisch möglichst analog constituirt sind, diese Frage dürfte von jedem Unbefangenen, der nicht durch das Vertrautsein mit einer anderen Classification voreingenommen ist, im letzteren Sinne bejaht werden. Damit ist dann aber das Princip der Classification entschieden, denn derselbe wird auch nicht umhin können, Sapphir und Eisenglanz neben einander zu gruppiren.

§ 181. Uebersicht der Classen. Nach dem, was in den §§ 153 und 154 betreffs der chemischen Constitution der Mineralien dargelegt wurde, gelangen wir nun zunächst auf folgende allgemeine grössere Abtheilungen des Mineralreichs, welche als Classen bezeichnet werden mögen.

Erste Classe: Elemente.

Zweite Classe: Schwefel- (Selen-, Tellur-, Arsen-, Antimon- und Wis-

muth-) Verbindungen.

Dritte Classe: Oxyde. Vierte Classe: Haloidsalze.

Funfte Classe: Sauerstoffsalze (Oxysalze).

Sechste Classe: Organische Verbindungen und deren Zersetzungs-

producte.

 \S 482. Speciellere Gliederung des Mineralreichs $^1)$.

Erste Classe: Elemente (und deren isomorphe Mischungen).

Erste Ordnung: Metalloide.

Isomorph: 5, 6, 7, 8, 9, 10. Dimorph: 1 u. 2. — 25.

1. Diamant.

3. Schwefel.

2. Graphit.

4. Selenschwefel. Selen.

Zweite Ordnung: Metalle.

1. Gruppe: Unedle spröde Metalle.

5. Tellur.

8. Antimonarsen.

6. Antimon.

9. Wismuth.

7. Arsen.

10. Tellurwismuth. Tetradymit.

2. Gruppe: Unedle geschmeidige Metalle.

11. Eisen.

13. Blei. Zinn.

12. Kupfer.

⁴⁾ Diese Uebersicht ist keineswegs vollständig, weil viele seltene oder nur halb bekannte Mineralien unberücksichtigt geblieben sind. Manche derselben werden beiläufig mit kleinerer Schrift hinter denjenigen erwähnt werden, denen sie am nächsten stehen; auch die Namen von hervorragenden Varietäten sind in dieser Weise beigefügt worden.

3. Gruppe: Edle Metalle.

- 14. Quecksilber.
- 45. Silber.
- 16. Arquerit.
- 17. Amalgam (Silberamalgam).
- 18. Gold. Elektrum. Palladiumgold. Goldamalgam.
- 19. Platin.

- 20. Eisenplatin.
- 21. Platiniridium.
- 22. Iridium.
- 23. Osmiridium.
- 24. Iridosmium.
- 25. Palladium.

Zweite Classe: Schwefel- (Selen-, Tellur-, Arsen-, Antimon- und Wismuth-) Verbindungen.

Erste Ordnung: Einfache Sulfide

(nebst Seleniden, Telluriden, Arseniden, Antimoniden, Bismutiden).

Isodimorph: 26 bis inclus. 37. — 44, 45, 46, 48, 49, 50, 53, 54, 55, u. (56, 57, 58).
— 59, 60, 61, 62 (63), 65 u. 66.

Isomorph: 83, 84, 85.

- 26. Eisenkies.
 - 27. Markasit. Lonchidit.
 - 28. Arsenkies. Danait. Geierit.
- 29. Arseneisen. Glaukopyrit.
- 30. Kobaltglanz.
- 31. Glaukodot. Alloklas.
- 32. Speiskobalt. Wismuthkobaltkies. Spathiopyrit.
- 33. Arsennickelglanz. Korynit. Wolf-
- 34. Antimonnickelglanz.
- 35. Chloanthit.
- 36. Weissnickelkies.
- 37. Hauerit.
- 38. Magnetkies. (Troilit.)
- 39. Kobaltnickelkies.
- 40. Polydymit. Saynit.
- 41. Beyrichit.
- 42. Horbachit.
- 43. Tesseralkies.
- 44. Bleiglanz. Steinmannit. Johnstonit.
- 45. Cuproplumbit. Alisonit.
- 46. Selenblei.
- 47. Selenbleikupfer.
- 48. Tellurblei.
- 49. Kupferglanz. Digenit. Harrisit.
- 50. Silberkupferglanz.
- 51. Selenkupfer. Crookesit.
- 52. Eukairit.
- 53. Silberglanz.
- 54. Akanthit.
- 55. Jalpait.
- 56. Selensilber.

- 57. Tellursilber. Petzit.
- 58. Antimonsilber. Arsensilber.
- 59. Zinkblende.
- 60. Wurtzit.
- 61. Greenockit.
- 62. Manganblende. Daubrelith.
- 63. Millerit.
- 64. Eisennickelkies.
- 65. Arsennickel.
- 66. Antimonnickel.
- 67. Zinnkies.
- 68. Rittingerit.
- 69. Covellin. Cantonit.
- 70. Arsenkupfer. Algodonit. Whitneyit. Darwinit. Condurrit.
- 71. Melonit.
- 72. Sylvanit. Calaverit. Krennerit. Weisstellur.
- 73. Nagyagit.
- 74. Wismuthsilber. Wismuthgold.
- 75. Zinnober. Quecksilberlebererz. Guadalcazarit.
- 76. Selenquecksilber. Onofrit.
- 77. Selenguecksilberblei.
- 78. Coloradoit.
- 79. Molybdänglanz.
- 80. Laurit.
- 81. Realgar.
- 82. Auripigment. Dimorphin.
- 83. Antimonglanz.
- 84. Wismuthglanz.
- 85. Selenwismuth.

Zweite Ordnung: Sulfosalze.

Darin R das Metall der Sulfobasis (Ag, Cu, Pb, seltener Fe oder ein anderes), Q das Metall der Sulfosäure (Antimon, Arsen, Wismuth, auch Eisen'.

Isomorph: 104 u. 106. — 124 u. 126.

Dimorph: 103. — 104 u. 105. — 124. u. 125.

1. Sulfoferrite.

- 86. Kupferkies.
- 87. Buntkupfererz. Homichlin. Barnhardtit.
- 88. Cuban. Carrollit.
- 89. Sternbergit. Silberkiese. Argyropyrit. Frieseit.
- 2. Sulfantimonite, Sulfarsenite, Sulfobismutite.

$$\prod_{11}^{1} QS^{2} = \prod_{11}^{1} S + Q^{2}S^{3}$$

und $RQ^2S^4 = RS + Q^2S^3$

- 91. Miargyrit. Kenngottit. 92. Silberwismuthglanz.
- 93. Skleroklas.
- 94. Zinckenit. Galenobismutit. Alaskait.
- 95. Emplektit.
- 96. Wolfsbergit.
- 97. Berthierit.
- 98. (Plagionit).

$$R^{6}Q^{4}S^{9} = 3R^{2}S + 2Q^{2}S^{3}$$

$$R^{3}Q^{4}S^{9} = 3RS + 2Q^{2}S^{3}$$

- 99. Klaprothit. Schirmerit.
- 100. Binnit.

$$\begin{array}{l}
I \\
R^4 Q^2 S^5 = 2 R^2 S + Q^2 S^3 \\
II \\
R^2 Q^2 S^5 = 2 RS + Q^2 S^3
\end{array}$$

- 101. Jamesonit. Heteromorphit. Zundererz. Brongniartit.
- 102. Dufrenoysit. Cosalit. Bjelkit. Schapbachit.
- 103. (Freieslebenit. Diaphorit).

$${}_{II}^{3}QS^{3} = 3 R^{2}S + Q^{2}S^{3}$$

- $R^3O^2S^6 = 3RS + O^2S^3$ 104. Antimonsilberblende.
- 124. Enargit.
- 125. Clarit.
- 126. Famatinit. Epiboulangerit.

- 105. Feuerblende.
- 106. Arsensilberblende.
- 107. Boulangerit.
- 108. Kobellit.
- 109. Wittichenit.
- 110. Bournonit.
- 111. Nadelerz.
- 412. Stylotyp. Annivit. Studerit. Julianit.

$$\begin{array}{l}
 1 \\
 R^8 Q^2 S^7 = 4 R^2 S + Q^2 S^3 \\
 II \\
 R^4 Q^2 S^7 = 4 RS + Q^2 S^3
 \end{array}$$

- 113. Meneghinit.
- 114. Jordanit.
- 115. Fahlerz. Zinkfahlerz. Aphthonit.
- 116. Tennantit.
- 117. Lichtes Weissgültigerz.

$$R^{5}QS^{4} = 5R^{2}S + Q^{2}S^{3}$$

$$R^{5}Q^{2}S^{8} = 5RS + Q^{2}S^{3}$$

- 118. Stephanit.
- 119. Geokronit.

$$R^6Q^2S^9 = 6RS + Q^2S^3$$

- 120. Kilbrickenit.
- 121. Beegerit.

$${\stackrel{1}{R}}{}^{18}Q^{2}S^{12} = 9 {\stackrel{1}{R}}{}^{2}S + Q^{2}S^{3}$$

122. Polybasit.

$$R^{24}Q^2S^{15} = 12R^2S + Q^2S^3$$

123. Polyargyrit.

- 3. Anderweitige Verbindungen (Sulfarseniate, Sulfantimoniate).
- 127. Chiviatit. 128. Epigenit.
- 129. Xanthokon.

Dritte Ordnung: Oxysulfide.

- 130. Antimonblende.
- 131. Voltzin.

- 132. Karelinit. Bolivit.

Dritte Classe: Oxyde.

Isomorph: 141, 142 u. 143. — 151, 152, 153, 154, 155. — 171, 172 u. 173.

Isodimorph: 145, 146, 147.

Heteromorph: 149 u. 150. - 155, 156 u. 157.

Erste Ordnung: Anhydride.

- a. Monoxyde R2O und RO.
- 134. Eis.

133. Wasser.

135. Periklas.

6	Von der Gruppirung der Mineralien.				
436.	Nickeloxyd. Manganosit.	151. Zirkon. Auerbachit.			
	Rothzinkerz.	452. Malakon. Tachyaphaltit. Cyrtolith.			
138.	Bleiglätte.	153. Thorit. Orangit.			
139.	Rothkupfererz. Ziegelerz.	454. Zinnstein.			
140.	Tenorit. Melaconit.	455. Rutil. Ilmenorutil.			
	b. Sesquioxyde R ² O ³ .	456. Anatas.			
	Korund.	457. Brookit. Arkansit.			
	Eisenoxyd. Eisenglanz. Rotheisen-	158. Pyrolusit.			
142.	stein. Martit.	459. Polianit.			
1 4 3	Titaneisen. Pseudobrookit.	160. Plattnerit.			
	Braunit.	161. Cervantit.			
	Valentinit.	162. Tellurit.			
	Senarmontit.	d. Trioxyde RO3.			
147.	Arsenikblüthe. Claudetit.	163. Molybdänocker.			
148.	Wismuthocker.	164. Wolframocker.			
	c. Bioxyde RO2.	e. Anderweitige Verbindungen.			
149.	Quarz.	165. Mennige.			
150.	Tridymit. (Asmanit.)	166. Crednerit.			
Zweite Ordnung: Hydroxyde und Hydrate.					
	a. von Monoxyden.	c. von Bioxyden.			
167.	Brucit. Nemalith.	181. Opal.			
168.	Pyrochroit.	182. Stiblith.			
	b. von Sesquioxyden.	183. Antimonocker.			
169.	Sassolin.	d. von Verbindungen mehrer Oxyde.			
170.	Hydrargillit. Gibbsit. Beauxit.	484. Völknerit.			
	Diaspor.	485. Kupfermanganerz.			
	Manganit.	486. Kupferschwärze. Peloconit.			
	Goethit.	187. Psilomelan. Lithiophorit.			
	Lepidokrokit.	188. Wad. Groroilith. Manganocker.			
	Stilpnosiderit. Kupferpecherz.	189. Varvicit.			
	Raseneisenerz.	190. Chalkophanit.			
	Turjit. Hydrohämatit.	191. Kobaltmanganerz. Heterogenit.			
	Brauneisenerz. Xanthosiderit.	Erdkobalt z. Th. 492. Heubachit.			
	Gummierz. Eliasit.				
180.	Uranocker.	193. Rabdionit. Uranosphärit.			
Vierto Classo: Haloidsalzo.					

Isomorph: 194 u. 195. — 197 u. 198.

Erste Ordnung: Einfache Haloidsalze.

a. wasserfreie. 194. Steinsalz. 195. Sylvin. 196. Salmiak. 197. Chlorsilber. 198. Bromsilber. Embolit. Jodobromit. . 199. Nantokit. 200. Cotunnit.

201. Chlorquecksilber.

202. Jodsilber.

203. Flussspath. Chlorcalcium. Yttrocerit.

204. Sellait.

205. Tysonit. Fluocerit.

b. wasserhaltige.

206. Bischofit.

207. Fluellit.

Zweite Ordnung: Doppelehleride und -Plueride.

a. wasserfreie.

208. Kryolith.

209. Pachnolith. Arksutit.

210. Chiolith. Chodnewit.

211. Prosopit.

 b. wasserhaltige. 213. Carnallit. Tachybydrit. Kremer-212. Thomsenolith. Hagemannit. Ralsit. stonit. Anhang: Oxychloride. 214. Matlockit. 216. Atakamit. Percylit. 215. Mendipit. Schwartzembergit. 217. Daubrëit. Funfte Classo: Sauerstoffsalze (Oxysalze). Erste Ordnung: Aluminate und Ferrate. Isomorph: 219 bis 226. 218. Chrysoberyll. 223. Chromeisenerz. 219. Spinell. Chlorospinell. Ceylanit. 224. Magneteisenerz. Titanmagneteisen. Eisenmulm. Picotit. 220. Hercynit. 225. Jacobsit. 221. Automolit. Kreittonit. Dyslyit. 226. Magnoferrit. 222. Franklinit. 227. Hausmannit. Hetairit. Zweite Ordnung: Borate. 1) wasserfreie Borate. 233. Borocalcit. Pandermit. 234. Colemanit. 228. Jeremejewit. 229. Boracit. Parisit. Stassfurtit. 235. Natroborocalcit. Tinkalzit. 230. Rhodicit. 236. Szajbelvit. 237. Hydroboracit. 231. Ludwigit. 2) wasserhaltige Borate. 238. Sussexit. Lagonit. Larderellit. 232. Tinkal. Dritte Ordnung: Nitrate. I) wasserfreie Nitrate. 2) wasserhaltige Nitrate. 239. Natronsalpeter. 241. Kalksalpeter. Magnesiasalpeter. 240. Kalisalpeter. Barytsalpeter. Vierte Ordnung: Carbonate. Isomorph: 242 bis 250. — 251 bis 255. Dimorph: 253 u. 256. - 274. 4) wasserfreie neutrale Carbonate. · c. monoklin. a. rhomboëdrisch isomorph. 256. Barytoealcit. 242. Kalkspath. Plumbocalcit. Spartait. 2. basische und wasserhaltige Strontianocalcit. Carbonate. 243. Dolomit. Braunspath. a. von leichten Metallen. 244. Ankerit. 257. Thermonatrit. 245. Magnesit. 258. Natron. 246. Breunnerit. Mesitin. Pistomesit. 259. Trona. 247. Eisenspath. Sideroplesit. Oligon-260. Gaylüssit. Zinkeisenspath. Kohlenspath. 261. Hydromagnesit. Hydromagnocalcit. eisenstein. Lancasterit. 248. Manganspath. Manganocalcit. 262. Dawsonit. 249. Kobaltspath. 250. Zinkspath. Eisenzinkspath. Manb. von schweren Metallen. ganzinkspath. 263. Kupferlasur. 264. Malachit. Atlasit. b. rhombisch isomorph. 265. Zinkblüthe. Hydrocerussit. Wie-251. Aragonit. Tarnowitzit. 252. Witherit. 253. Alstonit. 266. Aurichalcit. Messingblüthe. Buratit. 267. Nickelsmaragd. 254. Strontianit. 255. Cerussit. Iglesiasit. 268. Uranothallit. Voglit. Liebigit.

269. Bismutit. Wismuthspath. Grau-

270. Lanthanit.

3) Chlor- und Fluor haltige Carbonate.

271. Bleibornerz.

272. Parisit. Hamartit.

273. Bastnäsit.

4) Verbindung von Carbonat mit Sulfat.

274. Leadhillit. Susannit.

Fünfte Ordnung: Selenite, Arsenite, Antimonite.

1) Selenite.

275. Chalkomenit.

2) Arsenite.

276. Trippkëit.

277. Ekdemit.

3) Antimonite.

278. Romëit.

279. Nadorit.

Sechste Ordnung: Sulfate.

Isomorph: 280 u. 281. — 285, 286, 287 u. 288. — 293, 294 u. 295. — 296, 297, 298. — 346 u. 347.

1) Wasserfreie Sulfate.

280. Glaserit. Aphthalos.

284. Mascagnin.

282. Thenardit. Alumian.

283. Glauberit.

284. Anhydrit.

285. Baryt. Allomorphit. Kalkbaryt.

286. Barytocölestin.

287. Cölestin.

288. Anglesit. Selenbleispath. Zinkosit. Sardinian.

289. Lanarkit.

2) Wasserhaltige Sulfate.

a. wasserhaltige einfache Sulfate.

290. Glaubersalz. Reussin.

291. Gyps.

292. Kieserit. Szmikit.

293. Bittersalz.

294. Zinkvitriol. Fauserit.

295. Nickelvitriol.

296. Eisenvitriol. Pisanit. Cupromagnesit. Tauriscit.

297. Mallardit.

298. Kobaltvitriol.

299. Haarsalz.

300. Aluminit. Felsöbanyit.

301. Coquimbit. Misy. Ihleit.

302. Copiapit. Stypticit. Fibroferrit. Tekticit.

303. Pissophan. Glockerit. Vitriolocker.
Apatelit.

304. Utahit.

305. Kupfervitriol.

306. Brochantit.

307. Langit.

308. Johannit.

b. wasserhaltige Sulfate mehrer Metalle.

309. Bloedit.

310. Loewëit.

311. Syngenit.

312. Polyhalit. Krugit.

313. Alaun.

314. Voltait.

315. Metavoltin.

316. Alunit. Loewigit.

317. Jarosit. Ettringit.

318. Gelbeisenerz.

319. Urusit.

320. Botryogen.

321. Roemerit.

322. Herrengrundit.

323. Linarit.

324. Caledonit.

325. Lettsomit.

326. Zinkaluminit. Serpierit.

3) Sulfat mit Haloidsalz.

327. Kainit.

Siebente Ordnung: Chromate.

328. Rothbleierz. Jossait.

329. Phoenicit.

330. Laxmannit. Vauquelinit.

Achte Ordnung: Molybdate und Wolframiate; Uranate.

Isomorph: 334, 332 u. 333.

1) Molybdat. | 334. Wol

331. Wulfenit.

2) Wolframiate.

332. Scheelbleierz.

333. Scheelit.

334. Wolframit. Hübnerit. Reinit. Ferberit.

3) Uranat.

335. Uranpecherz. Cleveit. Coracit.

Neunte Ordnung: Tellurate.

336. Montanit. Magnolit.

Zehnte Ordnung: Phosphate, Arseniate und Vanadinate, Niobate, Tantalate.

Isomorph: 360, 361, 362, 363, 364. — 370 u. 371. — 383, 384 u. 385. — (390, 391 u. 392). — (404 u. 405). — (408, 409 u. 410). — 411 u. 412. — 415, 416, 417 u. 418.

Dimorph: 345 u. 346.

1) Wasserfreie.

a. Phosphate.

337. Xenotim (Wiserin).

338. Kryptolith.

339. Monazit (Turnerit).

340. Triphylin. Lithiophilit.

b. Arseniate.

341. Berzeliit. Nickelarseniate. Carmin-

c. Vanadinate.

342. Pucherit.

343. Dechenit. Eusynchit. Araeoxen.

2) Wasserhaltige Phosphate, Arseniate, Vanadinate.

a. Einfache Phosphate, Arseniate,

Wesentlich kalkhaltig.

354. Brushit. Metabrushit. Isoklas.

Vanadinate.

355. Haidingerit.

356. Roselith.

357. Pharmakolith. Pikropharmakolith.

358. Wapplerit.

Wesentlich magnesiahaltig.

359. Newberyit.

360. Hörnesit.

Wesentlich FeO, CoO, NiO, MnO-haltig.

361. Vivianit.

362. Symplesit.

363. Kobaltblüthe. Kobaltbeschlag. Köttigit.

364. Nickelblüthe. Cabrerit.

365. Ludlamit.

366. Hureaulit. Heterosit. Pseudotriplit. Alluaudit.

367. Triploidit.

368. Chondroarsenit.

369. Reddingit. Fillowit. Dickinsonit. Fairfieldit.

d. Niobate, Tantalate.

344. Columbit.

345. Tantalit.

346. Tapiolit. Azorit.

347. Yttrotantalit.

348. Fergusonit. Tyrit.

349. Mikrolith.

350. Hjelmit.

351. Şamarskit. Yttroilmenit. Nohlit.

352. Annerödit.

353. Koppit.

Wesentlich eisenoxydhaltig.

370. Skorodit.

371. Strengit. Barrandit.

372. Kraurit. Dufrenit.

373. Beraunit.

374. Eleonorit.

375. Kakoxen.

376. Pharmakosiderit.

Wesentlich thonerdehaltig.

377. Kallait. Berlinit. Trolleit. Augelith. Henwoodit.

378. Wavellit. Striegisan. Cäruleolactin.

379. Variscit. Evansit. Zepharovichit.

380. Fischerit.

381. Peganit.

Wesentlich zinkhaltig.

382. Hopëit.

383. Adamin.

Wesentlich kupferhaltig.

384. Libethenit. Pseudolibethenit.

385. Olivenit. Veszelyit.

386. Descloizit.

387. Volborthit.

388. Tagilit.

389. Euchroit.

390. Erinit.

391. Dihydrit.	401. Arseniosiderit. Delvauxit.
392. Mottramit.	402. Chalkosiderit.
393. Ehlit. Prasin. Cornwallit.	403. Lazulith.
394. Kupferschaum.	404. Childrenit.
395. Phosphorcalcit.	405. Eosphorit.
396. Strahlerz.	406. Lirokonit.
397. Mixit.	407. Chalkophyllit.
Wesentlich wismuthhaltig.	408. Kalkuranit.
398. Rhagit.	409. Uranospinit.
Wesentlich uranhaltig.	410. Uranocircit.
399. Troegerit.	411. Kupferuranit.
b. Phosphate u. Arseniate mehrer	412. Zeunerit.
Metalle.	413. Walpurgin.
400. Struvit.	414. Bleigummi.
3) Phosphate, Arseniate, Vanadir	nate mit Chlor-resp. Fluorgehalt.
415. Apatit. Osteolith. Sombrerit.	420. Triplit.
416. Pyromorphit. Miesit. Polysphärit.	421. Zwieselit.
417. Mimetesit. Kampylit. Hedyphan.	422. Amblygonit. Montebrasit. Hebronit.
418. Vanadinit.	423. Durangit.
419. Wagnerit. Kjerulfin.	424. Herderit.
4) Phosphate und Ars	seniate mit Sulfaten.
425. Svanbergit.	427. Pittizit. Ganomatit.
426. Diadochit.	428. Beudantit.
'	
5) Phosphate	
429. Lü	
Elfte Ordnung	
430. Atopit.	432. Rivotit. Thrombolith.
431. Bleiniere.	
Zwölfte Ordnu	ng: Silicate 1).
4) Andalu:	sitgruppe.
Heteromorph:	433, 434, 435.
433. Andalusit. Chiastolith.	436. Topas. Pyknit.
434. Disthen.	437. Staurolith. Crucilith.
435. Sillimanit. Bucholzit. Bamlit. Xe-	438. Dumortierit.
nolith. Wörthit.	439. Sapphirin.
	-
. 2) Turmal	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •
Isomorph: 441, 4	
440. Turmalin.	443. Euklas.
441. Datolith. Botryolith.	444. Gadolinit.
442. Homilit.	
3) Epido	tgruppe.
Dimorph: 445 u. 446	- Isomorph: 446 u. 447.
445. Zoisit. Thulit.	447. Orthit. Pyrorthit. Bodenit. Muro-
446. Epidot. Manganepidot. Bucklandit.	montit. Bagrationit.
Puschkinit. Withamit.	448. Vesuvian.
	•
1) Von einer bis ins Einzelne durchgeführ	ten , ganz strengen Gruppirung der Silicate nach

⁴⁾ Von einer bis ins Einzelne durchgeführten, ganz strengen Gruppirung der Silicate nach den Sättigungsstufen ist hier Abstand genommen worden, weil sich dies nur vornehmen lässt, indem man den Zusammenhang der Glieder vieler natürlicher Gruppen zerreisst. Die hier gewählte Anordnung schreitet im Allgemeinen von den basischsten zu den sauersten Silicaten vor.

4) Olivingruppe.

Isomorph: 4	149 bis 453,
449. Forsterit. Boltonit.	Anhang:
450. Fayalit.	454. Humit.
451. Olivin. Eulysit. Roepperit. Horto-	455. Klinohumit.
nolith. Glinkit.	456. Chondrodit.
452. Tephroit. Knebelit.	457. Lievrit.
453. Monticellit.	458. Cerit.
	459. Kieselzinkerz.
5) Willem	itgruppe. 0 464 u 462

460.	Willemit.	464.	Kupfergrün.
	Troostit.	465.	Kupferblau.
462.	Phenakit.	466.	Friedelit.
463.	Dioptas.		

6) Granatgruppe.

467.	Granat.	Partschin.	469.	Danburit.
468.	Axinit.	•	[

7) Helvingruppe.

470.	Helvin.	472.	Kieselwismuth.	Agricolit
471.	Danalith.			

8) Skapolithgruppe.

473.	Meionit. N	uttalit. Ath	eriastit.	Glau-	477.	Marialith. Sarkolith.
474.	Mizzonit.					Melilith.
475.	Skapolith.	Passauit.	Dipyr.	Cou-	479.	Gehlenit.
	manie					•

9) Nephelingruppe.

480. Leucit.	484. Nosean. 485. Hauyn. Ittnerit. Skolopsit.
481. Nephelin. Davyn. Cancrinit. 482. Mikrosommit.	486. Lasurstein.
483. Sodalith.	

40) Glimmergruppe.

Biotitreihe:

487.	meroxen.	Kup	euan.
400	Lanidama	lan	Hanghtoni

488. Lepidomelan. Haughtonit.

489. Anomit.

Phlogopitreihe:

490. Phlogopit. Vermiculit.

491. Zinnwaldit. Kryophyllit.

. M.uscovitreihe:

492. Lepidolith. Roscoelith.

493. Muscovit. Fuchsit. Chromglimmer. Sericit. Damourit.

.494. Paragonit. Pregrattit.

495. Barytglimmer.

Margaritreihe:

496. Margarit.

44) Clintonitgruppe.

501. Ottrelith. 497. Clintonit. Brandisit. Anhang: 498. Xanthophyllit. 502. Pyrosmalith. 499. Chloritoid. Sismondin. 503. Astrophyllit. 500. Masonit.

12) Chloritgruppe.

504. Chlorit. Metachlorit. Aphrosiderit. Tabergit.

Käm-505. Pennin. Leuchtenbergit. mererit.

506. Klinochlor. Korundophilit. Kotschubeyit. Helminth. Epichlorit. 507. Pyknotrop.

508. Thuringit.

509. Delessit. Grengesit.

510. Cronstedtit.

43) Talk- und Serpentingruppe.

511. Talk. Steatit. Talkoid.

512. Pikrophyll.

543. Pikrosmin.

K44. Monradit. Neolith.

545. Meerschaum.

516. Aphrodit.

517. Spadait.

518. Gymnit. Melopsit.

519. Saponit. Piotin. Kerolith. Pimelith.

520. Serpentin. Pikrolith. Williamsit.

521. Chrysotil. Baltimorit. Metaxit.

522. Marmolith. Vorhauserit.

523. Antigorit. Hydrophit. Jenkinsit.

524. Villarsit.

525. Pyrallolith.

526. Dermatin.

527. Chlorophaeit. Nigrescit.

528. Kirwanit.

529. Glaukonit.

530. Grünerde.

531. Stilpnomelan.

532. Chamosit.

14) Augit- und Hornblendegruppe.

(Vgl. das Specielle über den Zusammenhang der Glieder.)

Augitreihe:

533. Enstatit.

534. Bronzit. Bastit.

535. Hypersthen.

536. Wollastonit.

537. Pyroxen. Schefferit. Omphacit.

538. Jeffersonit.

539. Diallag.

540. Akmit.

541. Aegirin. Violan.

542. Spodumen. Jadëit.

543. Petalit.

544. Rhodonit. Bustamit. Fowlerit.

545. Babingtonit.

Hornblendereihe:

546. Anthophyllit. Gedrit. Kupfferit.

547. Amphibol. Breislakit. Cummingtonit. Kokscharowit. Smaragdit. Nephrit.

548. Arfvedsonit.

549. Krokydolith.

550. Glaukophan. Gastaldit.

551. Hermannit. Grunerit.

(15) Cordieritgruppe.

552. Cordierit. Esmarkit. Chlorophyllit. Praseolith. Aspasiolith. Pyrargillit.

553. Gigantolith.

554. Fahlunit. Weissit. Bonsdorffit.

555. Pinit. Oosit. Iberit.

556. Beryll.

557. Leukophan.

558. Melinophan.

16) Feldspathgruppe.

(Vgl. das Specielle über den Zusammenhang der Glieder.)

559. Orthoklas. Perthit.

560. Hyalophan.

564. Mikroklin.

562. Albit, Periklin. Zygadit.

563. Anorthit. Amphodelit. Latrobit. Lepolith. Bytownit. Lindsayit. Cyclopit.

564. Kalknatronfeldspathe. Oligoklas. Andesin. Labradorit.

Anhang:

565. Barsowit.

47) Zeolithgruppe.

Isomorph: 580, 584 u. 582.

- 566. Pektolith. Osmelith. Stellit.
- 567. Okenit. Xonotlit.
- 568. Apophyllit. Gurolith. Xylochlor.
- 569. Analcim. Cuboit. Cluthalith.
- 570. Pollux.
- 571. Faujasit.
- 572. Chabasit. Phakolith.
- 573. Gmelinit. Ledererit.
- 574. Levvn.
- 575. Herschelit.
- 576. Laumontit. Leonhardit. Aedelforsit. Caporcianit.
- 577. Epistilbit. Parastilbit.
- 578. Stilbit. Beaumontit.
- 579. Brewsterit.

- 580. Phillipsit.
- 584. Harmotom.
- 582. Desmin.
- 583. Edingtonit.
- 584. Foresit.
- 585. Natrolith. Spreustein. Lehuntit. Galaktit. Brevicit.
- 586. Skolecit. Poonahlith.
- 587. Mesolith. Antrimolith.
- 588. Gismondin.
- 589. Zeagonit.
- 590. Thomsonit.
- 591. Glottalith.

Anhang:

592. Prehnit.

48) Thongruppe

nebst Anhang: allerlei Metallsilicate.

Vorwieg. blos Thonerdesilicat.

- 593. Kaolin.
- 594. Nakrit. Gilbertit.
- 595. Steinmark.
- 596. Halloysit. Lenzin. Schrötterit.
- 597. Glagerit. Malthazit.
- 598. Kollyrit. Dillnit.
- 599. Miloschin.
- 600. Montmorillonit. Smegmatit. Tuësit.
- 601. Razoumoffskin, Chromocker,
- 602. Cimolit. Pelikanit.
- 603. Allophan. Samoit. Carolathin.
- 604. Pyrophyllit. Talcosit.
- 605. Anauxit. Gümbelit.

Vorwieg. Kali-Thonerdesilicat.

- 606. Agalmatolith.
- 607. Onkosin.
- 608. Liebenerit.
- 609. Giesekit.
- 640. Killinit.
- 611. Hygrophilit.
- 612. Bravaisit.
- 613. Pinitoid.

- Vorwieg. Kalk-Thonerdesilicat.
 - 614. Chalilith.
 - 645. Stolpenit.
- Vorw. Eisenoxyd-Thonerdesilicat.
 - 616. Bergseife.
 - 647. Plinthit. Erinit.
 - 618. Bol.
 - 649. Bisensteinmark.
 - 620. Gelberde.
 - Vorw. Mangan-Thonerdesilicat.
 - 621. Karpholith.

Vorw. Metalloxydsilicat.

- 622. Nontronit. Unghwarit.
- 623. Pinguit. Graminit.
- 624. Hisingerit. Melanosiderit. Melanolith. Lillit.
- 625. Bergholz. Xylit.
- 626. Umbra. Hypoxanthit. Siderosilicit.
- 627. Klipsteinit. Schwarzer Mangankiesel. Stratopëit. Neotokit.
- 628. Wolkonskoit.
- 629. Röttisit, Konarit.
- 630. Uranophan. Uranotil.
- 634. Bismutoferrit. Hypochlorit.

Dreizehnte Ordnung: Verbindungen von Silicaten mit Titanaten, Zirkoniaten, Niobaten, Vanadinaten.

- 632. Titanit. Greenovit. Guarinit.
- 633. Yttrotitanit.
- 634. Schorlomit.
- 635. Tschewkinit.
- 636. Mosandrit.

- 637. Eudialyt.
- 638. Kataplëit.
- 639. Oerstedit.
- 640. Woehlerit.
- 641. Ardennit.

668. Ozokerit.

Vierzahnte Ordnung: Titanata und Va	rbindungen von Titanaten mit Niobaten.
642. Perowskit.	646. Euxenit.
643. Dysanalyt.	647. Aeschynit.
644. Pyrochlor. Hatchettolith. Pyrrhit	, •
645. Polykras.	649. Mengit.
	ungen und deren Zersetzungsproducte.
1) Salze mit or	ganischen Säuren.
650. Mellit.	651. Oxalit.
2) I	Cohlen.
652. Anthracit.	654. Braunkohle.
653. Schwarzkohle.	
8) I	Iarse.
655. Bogheadkohle.	661. Retinit. Walchowit. Tasmanit.
656. Bernstein. Euosmit.	Trinkerit.
657. Dopplerit.	662. Krantzit. Bombiccit.
658. Asphalt. Albertit. Walait.	663. Pyroretin.
659. Piauzit.	664. Idrialit.
660. Ixolyt. Jaulingit. Rosthornit.	
4) Kohlen	wasserstoffe.
665. Hartit.	669. Hatchettin.
666. Fichtelit.	670. Pyropissit.
667. Könleinit. Scheererit.	671. Elaterit.
000 O 1 1	awa 71 3113 '

672. Erdöl.

Specieller Theil.

Physiographie der Mineralien.

§ 183. Aufgabe der Physiographie. Die Beschreibung der einzelnen Mineralarten bildet die eigentliche Aufgabe der Physiographie; sie hat dieselben in der Sprache, welche die Terminologie vorschreibt, und in der Aufeinanderfolge, welche die Systematik bestimmt, nach ihren Eigenschaften zu schildern.

Da wir aber noch nicht von allen Mineralien eine vollständige Kenntniss ihrer Eigenschaften besitzen, indem von einigen nur die chemischen, von anderen nur die physischen und morphologischen Eigenschaften genauer untersucht worden sind; da ferner eine ausführliche Physiographie aller bereits bekannter oder benannter Mineralien gar nicht in dem Plan eines Elementarbuchs über Mineralogie liegen kann, so sollen im Folgenden zwar die wichtigeren derselben etwas ausführlicher beschrieben und durch verhältnissmässig grössere Schrift gekennzeichnet, von den übrigen aber nur kurze Notizen gegeben werden. Ebenso gebietet der Raum, über das Vorkommen und die Fundorte der Mineralien nur einzelne Andeutungen zu geben, weshalb wir wegen dieser und wegen der paragenetischen Verhältnisse auf die ausführlichen Werke von Mohs, Breithaupt, Hartmann, Hausmann, Miller, Dana und Des-Cloizeaux verweisen 1).

§ 184. Darstellung der einzelnen Mineralien. Die Darstellung beginnt in der Regel mit der Angabe der morphologischen Eigenschaften, wobei Folgendes zu berücksichtigen ist. Bei den krystallinischen Mineralien wird zunächst das Krystallsystem genannt und (unter Hinweisung auf eine etwaige Isomorphie) der betreffende Formencomplex in folgender Weise charakterisirt:

⁴⁾ An dieser Stelle mögen auch einige verdienstvolle Werke, welche die Mineralien gewisser Lander, insbesondere mit Bezug auf die einzelnen Fundorte, schildern, hervorgehoben werden:

V. v. Zepharovich, Mineralogisches Lexicon für das Kaiserthum Oesterreich. Wien, I. Band. 1859. II. Band. 1873.

Kenngott, Die Minerale der Schweiz. Leipzig 1866.

A. Frenzel, Mineralogisches Lexicon für das Königreich Sachsen. Leipzig 1874.

Eberh. Fugger, Die Mineralien des Herzogthums Salzburg. Salzburg 1878.

A. Brunlechner, Die Minerale des Herzogthums Kärnten. Klagenfurt 1884.

R. P. Greg and W. G. Lettsom, Manual of the mineralogy of Great Britain and Ireland. Lon-

A. Liversidge, The Minerals of New-South-Wales; 2. edit. Sidney 1882. F. A. Genth, The Minerals and Mineral-localities of North-Carolina. Raleigh 1881. Sehr viele werthvolle Bemerkungen über topographische Mineralogie gewährt:

P. Groth, Die Mineralien-Sammlung der Kaiser-Wilhelms-Universität Strassburg. Strassburg 4878.

- bei regulären Mineralien, durch Aufzählung der gewöhnlichen Formen und Combinationen, nebst Angabe etwaiger Hemiëdrie;
- bei tetragonalen Mineralien, durch Angabe der Mittelkante Z der Grundform P, wie sich denn auch die hinter anderen Pyramiden stehenden Winkelangaben auf deren Mittelkanten beziehen, wo nicht ausdrücklich eine andere Bedeutung angegeben ist¹);
- bei hexagonalen Mineralien, wenn sie holoëdrisch krystallisiren, durch die Mittelkante der Grundform P; wenn sie rhomboëdrisch krystallisiren, durch die Polkante des Rhomboëders R; auch sind die hinter anderen hexagonalen Pyramiden oder Rhomboëdern stehenden Winkelangaben allemal bei jenen auf die Mittelkante, bei diesen auf die Polkante zu beziehen;
- bei rhombischen Mineralien, durch Angabe der Winkel irgend zweier häufig vorkommender prismatischer Formen, gewöhnlich des Prismas ∞P und eines der beiden Domen $P\infty$ oder $P\infty$, bei welchen letzteren, wie bei den Domen überhaupt, allemal die Polkante gemeint ist; selten durch Winkel der Pyramide P;
- bei monoklinen Mineralien, durch Angabe des schiefen Winkels β (Neigung der Klinodiagonale zur Verticalaxe), und der vorderen (klinodiagonalen) Seitenkante des Prismas ∞P, sowie der klinodiagonalen Polkante einer Hemipyramide oder eines Klinodomas; auch oft durch ein Hemidoma, bei welchem stets die Neigung gegen den orthodiagonalen Hauptschnitt gemeint ist;
- bei triklinen Mineralien, durch Angabe derjenigen Winkel, welche in den gewöhnlichsten Gestalten zu beobachten sind; betreffs der Axenschiefe vgl. S. 84.

Für die nicht regulären, nach ihren Dimensionen bekannten Mineralien ist sodann in der Regel das Axen-Verhältniss (abgekürzt A.-V.) angeführt, welches sich stets auf die in den Vordergrund gestellten Winkelangaben bezieht. Bei den tetragonalen und hexagonalen Krystallen ist jederzeit die Nebenaxe = 1 gesetzt und der relative Werth der Hauptaxe angegeben (vgl. S. 48 und 58); bei den übrigen ist das Verhältniss $a:b \ (= 1 \ \text{gesetzt}):c$ angeführt, wobei a die Brachydiagonale im rhombischen und triklinen, die Klinodiagonale im monoklinen System bedeutet, b die Makrodiagonale im rhombischen und triklinen, die Orthodiagonale im monoklinen System, und endlich c die Verticalaxe bezeichnet. — U. d. M. bedeutet das Verhalten des Minerals in Dünnschliffen unter dem Mikroskop.

Auf die morphologischen Eigenschaften folgen die physischen; dabei wird die Spaltbarkeit (abgekurzt Spaltb.) unmittelbar durch die krystallographischen Zeichen der Spaltungsflächen bestimmt, die Härte wird abgekurzt durch H., und das specifische Gewicht durch G. ausgedrückt.

Bei den chemischen Eigenschaften wird die chemische Zusammensetzung in den Vordergrund gestellt, wie sich dieselbe in den Resultaten der quantitativen

⁴⁾ Dass die tetragonalen und hexagonalen Pyramiden durch ihre Mittelkanten besser charakterisirt werden, als durch ihre Polkanten, dies ist einleuchtend, weil die Werthe der Mittelkanten in beiden Arten von Pyramiden zwischen 0° und 180° schwanken, während die Werthe der Polkanten in den tetragonalen Pyramiden nur zwischen 90° und 180°, in den hexagonalen Pyramiden sogar nur zwischen 120° und 180° schwanken können. Die Mittelkante gewährt uns auch sogleich eine Vorstellung von dem Habitus der Pyramide.

Analyse und in der daraus berechneten Formel ausspricht; was die letztere anbeprifft, so findet dieselbe vermittels derjenigen Schreibweise (vergl. S. 229) ihren Ausdruck, welche für die Uebersichtlichkeit jedesmal am geeignetsten scheint. — Sodannwird das Verhalten vor dem Löthrohr (v. d. L.) und gegen Säuren mitgetheilt werden.

§ 185. Mineralnamen. Als solche sind diejenigen theils einfachen, theils zusammengesetzten Namen gewählt, welche in Deutschland am meisten gebräuchlich oder aus anderen Gründen empfehlenswerth schienen. Von Synonymen konnten nur die allergewöhnlichsten berücksichtigt werden. Sehr wünschenswerth wäre es freilich, dass es für jedes wohl abgegrenzte Mineral einen (auch ausserdem untadelhaft gebildeten) Namen gäbe, welcher in allen Sprachen gleichmässig Eingang und Aufnahme finden könnte; da aber vor der Hand die Erfüllung dieses Wunsches noch nicht ganz erreicht ist, so sind auch manche rein deutsche Namen beibehalten worden.

Was die Mineralnamen im Allgemeinen betrifft, so sind dieselben

- 1) ganz alte Namen von unbekanntem oder unsicherem Ursprung oder zweifelhafter Bedeutung, z. B. Quarz, Silber, Gold, Jaspis, — oder hergenommen
- von Fundorten, wo die Mineralien entweder zuerst angetroffen wurden oder besonders charakteristisch auftreten, z. B. Aragonit, Vesuvian, Alstonit, Andalusit, Egeran, Redruthit, Tasmanit, Uralit, Leadhillit, Lüneburgit, Labradorit, Tirolit, Stassfurtit, Tremolit;
- 3) von Mineralogen, Geologen und sonstigen Naturforschern, sowie von Personen anderer Art, z. B. Wernerit, Hauyn, Senarmontit, Hauerit, Cordierit, Wollastonit, Hausmannit, Allanit, Bournonit, Haidingerit, Mosandrit, Phillipsit, Nosean, Thomsonit, Brookit, Voltait, Liebigit, Willemit, Biotit, Sillimanit, Goethit;
- 4) aus der classischen und skandinavischen Mythologie, z. B. Aegirin, Pollux, Thorit;
- 5) nach krystallographischen und Structur-Verhältnissen, z. B. Orthoklas von δοθός rechtwinkelig und κλάω spalten; Anatas von ἀνάτασις Ausreckung, wegen seiner spitzen tetragonalen Pyramiden; Staurolith von σταυρός Kreuz und λίθος Stein, wegen der kreuzförmigen Zwillinge; Tridymit von τρίδυμοι Drillinge; Fibrolith von fibra Faser; Krokydolith von κροκύς Faden, beide wegen der faserigen Structur; Sphen von σφήν Keil; Akanthit von ἄκανθα Stachel, beide wegen der Form der Krystalle; Axinit von ἀξίνη Beil, wegen der schneidend scharfen Krystallkanten; Anorthit von ἀνορθός nicht rechtwinkelig, d. h. spaltbar; Plagionit von πλάγιος schiefwinkelig, mit Bezug auf seine monokline Form; Kokkolith von κοκκός Kern, wegen seiner rund- und eckig-körnigen Zusammensetzung; Apophyllit von ἀποφυλλίζειν abblättern, wegen der basischen Spaltbarkeit und des Aufblätterns vor dem Löthrohr; Desmin von δεσμή Büschel;
- 6) nach Härte, specifischem Gewicht, Pellucidität u. a. physikalischen Eigenschaften; z. B. Hypersthen von ὑπέρ über und σθένος Kraft, weil, um ihn zu ritzen, grössere Kraft erforderlich ist, als bei ähnlichen Mineralien; Disthen von δίς zwiefach und σθένος, wegen der Härteverschiedenheit auf den Spaltungsflächen; Baryt von βαρύς schwer; Elaeolith von ἔλαιον Oel, wegen des Fettglanzes; Dichroit wegen seines vermeintlichen Dichroismus; Sericit von σηρικόν Seide, wegen des Glanzes; Cymophan von κῦμα Welle und φανός leuchtend, wegen des bisweiligen Opalisirens; Dioptas von διόπτομαι durchsehen, weil man die Spaltrichtungen beim Durchblicken erkennen kann; Enstatit von ἐνστάτης Widersacher, wegen der Unschmelzbarkeit vor dem Löthrohr. Auch nach der Farbe, wie z. B. Leucit (λευχός weiss), Melanit (μέλας schwarz), Erythrin (ἐρυθρός roth), Chlorit (χλωρός grün), Cyanit (κύανος blau), Glaukonit (γλαυχός grünlichblau), Coelestin (coelestis himmelblau), Albit (albus weiss), Rutil (rutilus röthlich), Rubellan (rubellus roth), Jolith (ἴον Veilchen),

- Tephroit (τεφρός aschfarbig), Rhodonit (δοδόν Rose), Krokoit (κρύκος Saffran, wegen der Farbe des Pulvers), Karpholith (κάρφος Stroh, wegen der gelben Farbe) Carneol (carneus fleischfarbig); ebenso Olivin, Seladonit, Bronzit u. s. w.;
- 7) nach chemischen Reactionen oder der chemischen Zusammensetzung, z. B. Budialyt von εί wohl und διαλύειν auflösen, wegen der leichten Löslichkeit in Säuren; Dysanalyt, von δύς übel, wegen der Schwierigkeit der Analyse; Nephelin von νεφέλη Wolke, weil die Krystalle durch Säure zersetzt und daher wolkig getrübt werden; Polykras von πολύς viel und κρᾶσις Mischung, wegen der zahlreichen Bestandtheile; ebenso Polymignyt (μίγνυμι mischen); Natrolith, Boracit, Titanit, Sodalith, Kupferuranit, Manganocalcit, Fluocerit, Phosphorchalcit (χαλκός Kupfer); Anhydrit von ἄνυδρος wasserlos, d. h. im Gegensatz zum Gyps; Dihydrit mit Bezug auf seine 2 Mol. Wasser u. s. w.;
- 8) nach allerlei anderen wesentlichen und unwesentlichen Beziehungen, z. Th. Willkürlichkeiten, z. B. Kryptolith von $x\rho\nu\pi\tau\delta\varsigma$ verborgen, weil er erst beim Auflösen des Apatits, in diesem versteckt eingewachsen, zum Vorschein kommt; Euxenit von εὖξενος gastfreundlich, wegen der vielen seltenen Bestandtheile, die er in sich fasst; Amphibol von ἀμφίβολος zweideutig, weil man das Mineral mit vielen anderen verwechselt hat; ähnlich Apatit von ἀπατάω täuschen und Phenakit von φέναξ Betrüger, weil er für Quarz angesehen wurde; Epidot von ἐπίδοσις Zugabe, weil das von Hauy angenommene rhomboidische Prisma im Vergleich zu seinem rhombischen des Amphibols zwei Seiten verlängert hat; Embolit von ἐμβόλιον das Eingeschobene (nämlich zwischen Chlor- und Bromsilber); Automolit von αὐτόμολος der Ueberläufer (d. h. den Uebergang bildend zwischen den metallischen und nichtmetallischen Spinellen); Eukairit von εὖχαιρος zur rechten Zeit (nämlich zur Zeit der Entdeckung des Selens aufgefunden); Eukolit von eurolog leicht zufriedengestellt, weil das Mineral sich angeblich mit Eisenoxyd begnügt statt der Zirkonerde des ähnlichen Wöhlerits; Pleonast von πλεονάσμος Ueberfluss, wegen der mit dem Oktaëder combinirten Ikositetraëderslächen; Gymnit von γυμνός nackt, weil die analysirte Varietät auf den Bare-hills (kahlen Hügeln) bei Baltimore vorkam; Aeschynit von αἰσχύνη Scham, weil man die in ihm enthaltene Titansäure und Zirkonsäure nicht genügend trennen konnte; Korundophilit ($\varphi\iota\lambda\delta\varsigma$ Freund), weil das Mineral mit Korund zusammen vorkommt; Analcim von αναλκις kraftlos, wegen der geringen elektrischen Erregbarkeit u. s. w.

Vortreffliche Bemerkungen über die mineralogische Nomenclatur überhaupt gibt Haidinger in seinem Handbuch der bestimmenden Mineralogie S. 464; eine gehaltvolle Schrift über denselben Gegenstand verdanken wir dem genialen v. Kobell: Die Mineralnamen und die mineralogische Nomenclatur, 1853.

Erste Classe: Elemente

und deren isomorphe Mischungen.

Die natürlich vorkommenden oder künstlich dargestellten Elemente krystallisiren, so weit bekannt,

regulär: wie C, Si, P, Cu, Ag, Au, Hg, Pb, Fe, Pt, Pd, Ir,

tetragonal: wie B, Sn,

hexagonal: wie C, Sb, As, Bi, Te, Zn, Pd,

rhombisch: wie S, Sn, monoklin: wie S, S2.

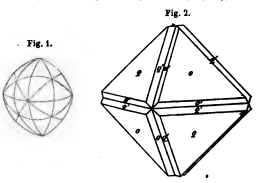
299

Mehre sind als heteromorph nachgewiesen, wie C, S, Sn, Pd. Vielfach vereinigen sich die Elemente mit variirendem Atomverhältniss zu wohlkrystallisirten Mischungen, deren Form gewöhnlich mit derjenigen übereinstimmt, welche von beiden Componenten bekannt ist; so sind die Krystalle von Ag^xAu^y, von Ag^xHg^y regulär, wie Ag, Au, Hg für sich. Mitunter aber haben die Legirungen eine Form, in welcher nur eines der zusammensetzenden Elemente vorkommt, während das andere für sich anders krystallisirt; so ist Cu^xZn^y regulär, obschon Zn nur hexagonal; Fe^xSn^y tetragonal, obschon Fe nur regulär bekannt ist. Man schliesst daraus, dass Zn und Fe dimorph seien, dass ersteres auch regulär, letzteres auch tetragonal krystallisiren könne — eine Folgerung, bei welcher die Heteromorphie unter den Elementen eine weitverbreitete Eigenschaft wird. Wie beim Schwefel die monokline Form sehr unbeständig ist, so ist dies vielleicht auch bei anderen heteromorphen Elementen der Fall, woraus es erklärlich wurde, dass die eine Form derselben sich gewöhnlich als solche der Beobachtung entzieht und nur in Mischungen kund gibt.

4. Diamant (Demant).

Regulär, und zwar tetraëdrisch-hemiëdrisch; $\frac{0}{2}$ und $-\frac{0}{2}$, beide meist zugleich und im Gleichgewicht vorhanden (wie überhaupt die grosse Mehrzahl der Diamanten scheinbar holoëdrisch ausgebildet ist), $\infty 0$, $\infty 0n$, m0, m0n (fast immer sog. parallel-kantige Hexakisoktaëder), auch m0m (sehr selten in Combinationen nach Sadebeck); die Oktaëder besitzen in der Regel Schalenbildung parallel den Flächen; die Krystalle gewöhnlich krummflächig, oft mehr oder weniger der Kugelform genähert (Fig. 4), lose

oder einzeln eingewachsen; häufige Zwillingsbildung nach dem Gesetz: Zwillingsbebene eine Fläche von O, andere mit parallelen Axensystemen, wobei die Individuen symmetrisch in Bezug auf eine Würfelfläche zu einander gestellt und vollständig durch einander gewachsen sind; zwei Tetraëder liefern so ein scheinbar holoëdrisches Oktaëder, dessen Kanten durch eingekerbte Rinnen ersetzt sind (vgl. Fig. 2). Sehr selten derb, in feinkörnigen porösen rundlich contourirten Aggregaten kleinster Kry-



ställchen von braunlichschwarzer Farbe (sog. Carbonat der Steinschleifer). — Spaltb. oktaëdrisch vollk., Bruch muschelig; spröd; H. = 10; G. = 3.5...3.6, nach Schrötter im Mittel 3.514 mit den Extremen 3.509 und 3.519; farblos und z. Th. wasserhell, doch oft gefärbt, meist verschiedentlich weiss, grau und braun, doch auch grün, gelb, roth und blau, selten schwarz; Diamantglanz, pellucid in hohen und mittleren Graden, sehr starke Lichtbrechung (n = 2.42) und Farbenzerstreuung, daher Farbenspiel; im polarisirten Licht geben sich anomale Erscheinungen zu erkennen, die meist auf innerliche Spannungsdifferenzen zurückzuführen sind (vgl. S. 182). — Chem. Zus.: Kohlenstoff, nach Brewster, Petzholdt und Anderen organischen Ursprungs, was jedoch nicht wahrscheinlich ist; in Sauerstoffgas verbrennt er und liefert Kohlensäure; die Gebrüder Rogers haben gezeigt, dass der Diamant auch auf nassem Wege durch gleichzeitige Einwirkung von chromsaurem Kali und Schwefelsäure in Kohlensäure verwandelt werden kann. — Findet sich besonders im aufgeschwemmten Lande und im

Flusssande, gewöhnlich mit anderen Edelsteinen, auch mit ged. Gold und Platin: Ostindien an der Ostseite des Plateaus von Deccan; Brasilien, hier zumal in Minas-Geraës bei Tejuco oder Diamantina, auch bei la Chapada in der Provinz Bahia der derbe Diamant, angeblich in Massen bis zu 2 Pfund Gewicht; in Brasilien findet er sich ausser im losen Zustande auch eingewachsen in dem sog. Cascalho, einem oft durch Brauneisen verkitteten Quarzconglomerat, sowie in dem Schiefergestein Itacolumit; Borneo, Sumatra, am Ural bei Krestowodwischensk, Nordcarolina und Georgia, Mexico in der Sierra Madre, in Californien und Arizona, angeblich auch in Algerien in der Provinz Constantine, sicher in Australien, wo er bei Sikatlory sehr schön und bis zum Gewichte von 450 Karat (4 Karat = 497-206 Mgr.) vorkommt. Schöne Diamanten (bis 288 Karat Gewicht) finden sich auch im südöstl. Africa, in Transvaal, an vielen Orten bis an den Limpopo, ursprünglich eingewachsen in einem bisweilen olivinreichen diabasischen oder ophitischen Gestein.

Gebrauch. Dem Diamant wird bekanntlich als Edelstein der höchste Werth zuerkannt; ein geschliffener Diamant von 4 Karat wird auf 480—270 Mark geschätzt, bei grösseren Steinen wächst der Preis im Quadrat des Gewichts, bei solchen über 20 Karat schwer aber in viel höherem Grade. Die kleinen Diamanten werden zum Glasschneiden, zum Bohren und Graviren anderer harter Steine, zu Zapfenlagern in Chronometern, und pulverisirt als Schleifmaterial benutzt. Auch hat man versucht; Linsen für Mikroskope aus Diamanten zu schleifen.

Anm. 1. Schon Lavoisier, Guyton-Morveau, Fourcroy u. A. bemerkten bei der Verbrennung von Diamanten schwarze Flecke, welche Gilbert für nichtkrystallisirten Kohlenstoff hielt. Petzholdt bestätigte diese Beobachtung und fügte noch hinzu, dass er zarte dendritische Formen, Schuppen und Splitter von gelber, brauner bis schwarzer Farbe, sowie eigenthümliche maschige Netzwerke beobachtet habe; er hält diese Formen für organisches Zellgewebe, und schliesst daraus auf den organischen Ursprung der Diamanten. Auch Göppert machte ähnliche Beobachtungen, erklärte aber doch, dass es die umsichtigste Erwägung erfordere, ehe man sich für die organische Natur dieser Bildungen und des Diamants selbst aussprechen könne; Sprünge in Bernstein, Copal und Achat zeigen oft ganz ähnliche, an Zellgewebe erinnernde Bildungen. Dagegen haben Rossi und Chancourtois die wahrscheinlichere Ansicht aufgestellt, dass der Diamant aus einer Kohlenwasserstoff-Verbindung durch einen langsamen Oxydationsprocess entstand, bei welchem sich der Wasserstoff und ein Theil des Kohlenstoffs oxydirten, während der übrige Kohlenstoff als Diamant krystallisirte; eine Ansicht, welche wesentlich mit jener von Liebig übereinstimmt. Simmler vermuthet, dass der Diamant in den Tiefen der Erde, wo die Kohlensäure im flüssigen Zustand vorhanden ist, durch Krystallisation des Kohlenstoffs aus der liquiden Kohlensäure entstanden sei. Harting entdeckte in einem Brillanten viele kleine, langstängelige und z. Th. gekrümmte, metallisch glänzende Krystalle, welche er als linear gestreckte Gruppen mikroskopisch kleiner Pyritkrystalle zu deuten geneigt war; nach Behrens bestehen dieselben aber aus Rutil, womit sowohl die im durchfallenden Licht kupferrothe, im auffallenden orangerothe Farbe, als die Form und die Zwillingsverwachsung übereinstimme. Lamellare Krystalle von Eisenglanz oder Titaneisen nahm Cohen als Einschlüsse wahr. G. Rose fand, dass der Diamant sehr stark erhitzt, bei Abschluss der Luft in Graphit übergeht, bei Zutritt der Luft aber verbrennt, und während des Verbrennens auf der Oberfläche kleine dreiseitige Vertiefungen erhält, deren Flächen denen des Ikositetraëders 303 parallel sind (Monatsber. d. Berl. Akad. 1872, Juni, S. 516).

Anm. 2. Sadebeck hat die hemiëdrische Natur des Diamants bezweiselt und versucht, die darauf hinweisenden Erscheinungen, namentlich auch die Durchkreuzungstetraëder (Zwillinge mit parallelen Axensystemen) durch eine bestimmte Uebereinanderlagerung von Schalen zu erklären (Monatsber. d. Berl. Akad. 1876, Octob. 26, S. 578, ferner in der Schrist »Ueber die Krystallisation des Diamanten, nach hintertassenen Auszeichnungen von G. Rose bearbeitet in den Abh. d. Berl. Akad. 1876). Auch Hirschwald hat gleichzeitig geglaubt, dass die rechtwinkelige Einkerbung der oktaëdrischen Kanten vermittels einer vielsachen parallelen Aggregation durch treppen-

Metalloide. 301

förmigen Aufbau aus schaligen Lamellen zu Stande komme und nicht auf Penetration zweier Tetraëder verweise (Z. f. Kryst. I. 212). Diese Ansichten sind von Groth (Min.-Samml. d. U. Strassburg. S. 4) überzeugend entkräftet worden. später für mehre Diamanten gezeigt, dass sie alle Merkmale echter tetraëdrischer Krystalle an sich tragen (fast reine Hexakistetraëder, Durchwachsungszwillinge fast reiner Hexakistetraëder) und daher für gesetzmässig hemiëdrische Formen mit auffallender Differenz zwischen den Flächen benachbarter Oktanten, nicht für Producte zufälligen Wachsthums angesehen werden müssen (N. J. f. Min. 1880. II. 12). Auch K. Martin fand m0 ganz deutlich als Deltoid-Dodekaeder entwickelt (Z. d. g. G. 4878. 524). Obschon nun Sadebeck (ebendas, S. 605) abermals für die holoëdrische Natur des Diamants eintrat, wobei er (mit Unrecht) das auch von ihm bestätigte hier und da erfolgende Auftreten hemiëdrischer Formen eben nicht für maassgebend hält, so dürfte doch als Endresultat der vielen Auseinandersetzungen und Mittheilungen sich der früher stets anerkannte hemiëdrische Charakter des Diamants herausgestellt haben. — Die Diamanten der Dresdener Sammlung beschrieb Purgold in Zeitschr. Isis, 1882.

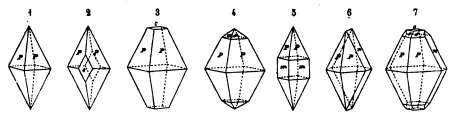
2. Graphit (Reissblei).

Hexagonal, und zwar rhomboëdrisch, nach der früheren, noch zuletzt durch Kenngott's und Czech's Beobachtungen unterstützten Ansicht; monoklin nach Clarke, Suckow und Nordenskiöld, welcher Letztere (Ann. d. Phys. u. Ch., Bd. 96, S. 440) durch sehr genaue Messungen an den Krystallen von Pargas den monoklinen Charakter der Krystallreihe fast ausser allen Zweifel gestellt hat; gewöhnlich nur in sechsseitig dünn taselartigen oder kurzsäulensörmigen Krystallen der Comb. 0P.∞P.∞P∞, wobei der Winkel $\beta = 71^{\circ} 16'$, $\infty P = 122^{\circ} 24'$, nach Nordenskiöld; $0P : \infty P = 106^{\circ} 21'$; A.-Y. = 0,5806: 4: 0,5730; die Basis ist meist triangulär oder federartig gestreift; doch haben sowohl Kenngott als auch Nordenskiöld noch manche andere Formen beobachtet. Am häufigsten findet sich der Graphit derb, in blätterigen, strahligen, schuppigen bis dichten Aggregaten, auch eingesprengt und als Gemengtheil mancher Gesteine; Pseudomorphosen nach Diamant (dies ist wahrscheinlicher, als dass solche Gebilde von Pyrit herstammen sollten); die parallelstängeligen und faserigen Aggregate erinnern oft an Holzstructur, ohne jedoch eine solche zu beweisen. — Spaltb. basisch höchst vollk., prismatisch nach ∞P, unvollk.; sehr mild, in dünnen Blättchen biegsam, fettig anzufühlen; H = 0,5...1; G = 1,9...2,3 (des vollkommen gereinigten von Ceylon 2,25...2,26 nach Brodie, des dichten von Wunsiedel 2,14, des ganz reinen präparirten 1,8018...1,8440 nach Löwe); eisenschwarz, abfärbend und schreibend, metallglänzend, undurchsichtig. — Chem. Zus.: Kohlenstoff, mit etwas Eisen gemengt und oft durch Kieselsäure, Kalk u. a. Stoffe verunreinigt; nach Rammelsberg hinterlässt gereinigter Graphit von mehren Fundorten beim Verbrennen 0,24-1,97 pCt. Rückstand; v. d. L. verbrennt er sehr schwierig, nach G. Rose schwerer als der Diamant, nur der dichte eben so leicht; mit Salpeter im Platinlöffel erhitzt zeigt er nur theilweise ein schwaches Verpuffen; die Gebrüder Rogers haben den Graphit auch auf nassem Wege in Kohlensäure umgewandelt. -- Wunsiedel, hier dicht, kleine derbe Partieen im Kalkstein bildend, Passau; Borrowdale in England; die Kalklager von Ersby und Storgård bei Pargas in Finnland, hier sowie bei Ticonderoga in New-York die schönsten Krystalle; St. John in Neu-Braunschweig, Ceylon; sehr bedeutende Graphitlager finden sich nach Archer in Sibirien, im District von Semipalatinsk und an der unteren Tunguska; auch im Tunkinsker Gebirgszug 400 Werst westlich von Irkutsk auf der Grube Mariinskoi wird sehr viel Graphit gewonnen. Als Graphitschiefer nicht selten, zumal an der Grenze von Kalksteinlagern in den ältesten Thonschiefern, Glimmerschiefern und Gneissen; auch im Meteoreisen findet sich Graphit.

Gebrauch. Die allgemeinste Benutzung des Graphits ist die zu den sogenannten Bleistiften; ausserdem dient er zur Ansertigung von Schmelztiegeln und anderen seuersesten Gesässen, zum Einschmieren von Maschinentheilen, zum Anstreichen eiserner und thönerner Oefen und anderer Geräthe; auch benutzt man ihn in der Heilkunde.

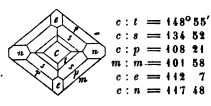
3. Schwefel.

Rhombisch (und zwar eigentlich sphenoidisch-hemiëdrisch [vgl. unten]); P (Pund p) Polkanten 106° 38′ und 84° 58′, Mittelkante 143° 17′, nach Mitscherlich's Messungen an künstlich dargestellten Krystallen, in naher Uebereinstimmung mit Scacchi's Messungen an Krystallen von der Solfatara; $\infty P(m)$ 101° 58′; andere gewöhnliche Formen sind 0P(c), $\frac{1}{4}P(s)$, $P\infty(n)$; dazu gesellen sich noch bisweilen $\frac{1}{4}P(t)$, $P\infty(e)$, P3 u. a. ¹). A.-V. = 0,8130: 1:1,9037.



- Fig. 1. Die Grundpyramide P selbständig; sehr häufig.
- Fig. 2. Die Grundform mit dem Makropinakoid.
- Fig. 3. Die Grundform mit dem basischen Pinakoid; oft noch weit mehr verkürzt.
- Fig. 4. Die Grundform mit der Pyramide 4P.
- Fig. 5. Die Grundpyramide mit dem Protoprisma ∞ P.
- Fig. 6. Dieselbe mit dem zu ihr gehörigen Brachydoma Poo.
- Fig. 7. P.P∞. 4P.0P.

Die nachstehende von Miller entlehnte Horizontalprojection stellt eine Combination fast aller oben genannten einfachen Formen dar. Der Habitus der Krystalle ist in der



Regel pyramidal durch Vorherrschen von P; nach G. vom Rath finden sich jedoch in der Grube Cimicia bei Grotte in Sicilien ausgezeichnete rhombische Sphenoide der Pyramide $\frac{1}{3}$ P, theils selbständig, theils mit untergeordneten Flächen von 0P, P und dem complementären Sphenoid; die Pyramide P bildet sehr deutliche, bis über 2 Zoll grosse

Sphenoide nach Kenngott bei Cianciana. Die Krystalle erscheinen übrigens einzeln aufgewachsen oder zu Drusen vereinigt; Zwillingskrystalle nach dem von G. Rose erkannten Gesetz: Zwillingsebene eine Fläche von Poo, wobei aber die Pyramidenfläche die Verwachsungsebene bildet, nicht selten; nach Kenngott auch symmetrische Kreuzzwillinge bildend; weit seltener nach dem Gesetz: Zwillingsebene eine Fläche von ∞P , doch bemerkt Scacchi, dass die Krystalle aus der Solfatara von Cattolica in Sicilien lauter Zwillinge nach diesem Gesetz sind; sie sind stets mit dem Ende frei ausgebildet, an welchem P und 1P einspringende Kanten bilden; ausserdem auch noch Zwillinge nach Poo, welche am freien Ende nur ausspringende Kanten zeigen (vgl. über diese dreierlei Zwillinge vom Rath in Ann. d. Phys. u. Ch., Bd. 155, S. 41. Der Schwesel findet sich auch kugelig, nierförmig, stalaktitisch, als Incrustat, derb, eingesprengt, in faserigen Trümern und als Mehlschwefel. --- Spaltb. basisch und prismatisch nach ∞P, unvollk.; Bruch muschelig bis uneben und splitterig; wenig spröd; H. = 1.5...2.5; G. = 1.9...2.1; schwefelgelb, einerseits in honiggelb und gelblichbraun, anderseits in strohgelb und gelblichgrau verlaufend, Fettglanz, auf Krystallflächen oft diamantartig, pellucid in hohen und mittleren Graden, mit sehr deut-

⁴⁾ Nach der von *Fletcher* im Philos. Magaz. (5) IX. 480 (März 4880) gegebenen Uebersicht sind am Schwefel bis jetzt 24 Formen beschrieben, davon aber 2 (∞ P8 und $\frac{1}{4}$ P ∞) irrthümlich aufgeführt worden.

Metalloide. 303

lich erkennbarer positiver Doppelbrechung, wie Kenngott gezeigt hat; die optischen Axen liegen im brachydiagonalen Hauptschnitt, ihre spitze Bisectrix fällt in die Vertical-Grosse Einschlüsse einer farblosen durchsichtigen Flüssigkeit im sicilianischen Schwefel ergaben Silvestri beim Eindampfen einen festen weissen Rückstand von 0,1033 Proc. des Gewichts der Flüssigkeit; bei der Analyse wurden 53,5 Chlornatrium mit etwas Chlorkalium, 45,4 Natriumsulfat, und 1,4 Chlorcalcium erhalten. — Chem. Zus.: Schwefel, rein, oder mehr und weniger verunreinigt, wie denn z. B. der pomeranzgelbe Schwefel von der Solfatara bei Neapel nach Pisani mit 18 pCt, Schwefelarsen gemengt ist; im Kolben sublimirt er; bei 108° C. schmilzt er, und bei 270° entzündet er sich und verbrennt mit blauer Flamme zu schwefeliger Säure. - Vorkommen namentlich im Bereich des Tertiärgebirges, in der Nachbarschaft von Vulkanen und als Absatz von Schwefelquellen. Ticsan in Quito und Minas-Geraës; Carrara und Bex; Aragonien, Murcia, Conil in Andalusien; Charkow, Swoszowice; Girgenti, Caltanisetta, Cattolica und viele andere Orte in Sicilien; Calabrien; Roisdorf, Artern; Solfatara, Ferrara (hier in Asphalt), Insel Vulcano, Pic von Tenerife, Island; Aachen, Marienbad. Sublimationsproduct bei Bränden in Kohlengruben (Duttweiler, Zielenzig in Brandenburg, Grube Floristella in Sicilien).

Gebrauch. Schwefel gewährt bekanntlich eine vielfache Benutzung zu Zündhölzern und Schwefelfäden, zum Schiesspulver, zur Darstellung von Schwefelsäure, Zinnober, zum Schwefeln von Seide, Wolle, Stroh, Fässern, als Arzneimittel, in der Feuerwerkerei u. s. w.

4. Selenschwefel, Stromeyer.

Dieses nur sehr wenig bekannte Mineral von pomeranzgelber bis gelblichbrauner Farbe findet sich als Beimengung oder färbender Bestandtheil von Salmiak auf der Liparischen Insel Vulcano, und ist von Stromeyer als eine Verbindung von Selen und Schwefel erkannt worden, welche zugleich eine geringe Menge von Auripigment enthält. Dana fand es auch am Krater Kilauea auf Hawaii.

Anm. Nach *Del Rio* soll bei Culebras in Mexico gediegen Selen vorkommen, welches bleigraue Farbe, H. = 2, G. = 4,3 hat, und in dünnen Splittern roth durchscheint. Künstlich dargestelltes Selen krystallisirt nach *Mitscherlich* monoklin.

5. Tellur.

Rhomboëdrisch; R 86°57' nach G. Rose (86°2' nach Miller, 86°50' nach Zenger), selten ganz kleine säulenartige Krystalle von der Form ∞R. 0R.R.—R; A.-V. = 1:4,8298; gewöhnlich derb oder eingesprengt von feinkörniger Zusammensetzung. -- Spaltb. prismatisch nach OR vollk., basisch unvollk., etwas mild; H. = 2 2,5, G. = 6,4 . . . 6,3; zinnweiss. — Chem. Zus.: Tellur mit etwas Gold oder Eisen; ein Vorkommniss von Facebaj (ohne 0R) besteht nach v. Foullon aus 81.28 Tellur, 5,83 Selen, 12.40 Eisenkies, 1,10 Quarz; in einer Var. von der Mountain Lion-Mine nach Genth über 80 pCt. Kieselsaure und Silicate haltend, und blasig, wie geschmolzen aussehend; v. d. L. sehr leicht schmelzbar; verbrennt mit grünlicher Flamme, verdampft und gibt auf Kohle einen weissen Beschlag mit röthlichem Rande; im Glasrohr bildet es sterk dampfend ein weisses Sublimat, welches zu klaren farbtosen Tropfen geschmolzen werden kann; in Salpetersäure löst es sich auf unter Entwickelung von salpetrigsauren Dämpfen; erwärmt man es in concentrirter Schwefelsäure, so erhält die Säure eine rothe Farbe, welche bei stärkerer Erhitzung wieder verschwindet; die rothe Flüssigkeit aber gibt, mit Wasser versetzt, ein schwärzlichgraues Präcipitat. — Facebaj bei Zalathna in Siebenburgen; Kensington-Mine, Mount Lion-Mine, John Jay-Mine in Boulder County, Colorado, nach Genth; auf der letzteren Grube sollen Massen von 25 Pfund Schwere vorgekommen sein.

Anm. G. Rose beobachtete an künstlichen Krystallen die Combination ∞P2.R, mit der Polkante von R = 74°54′. Die Mittelkante der hexagonalen Pyramide (R.—R), welche an den natürlichen Krystallen vorkommt, misst 418°52′; ware sie eine Pyramide der zweiten Art, und jenes Rhomboeder von 74°54′ die Grundgestalt, so würde ihr Zeichen §P2, und ihre Mittelkante 443°28′ sein.

Antimon.

Rhomboëdrisch; R 87°6′50" nach Laspeyres, (87°35' nach G. Rose, 87°12' nach Zenger), aber sehr selten frei auskrystallisirt; A.-V. = 1:1,3236; die Krystalle stellen

gewöhnlich die Comb. R.4R.0R dar, sind aber stets zwillingsartig verwachsen nach dem Gesetz: Zwillingsebene eine Fläche von — ½R; Vierlingskrystalle und Sechslingskrystalle, welche jedoch auf den ersten Anblick wie einfache Krystalle erscheinen; meist derb und eingesprengt, bisweilen in kugeligen, traubigen und nierförmigen Aggregaten von körniger Zusammensetzung. — Spaltb. basisch sehr vollk., rhomboëdrisch nach — ½R (416° 33') vollk., und nach — 2R (69° 42') unvollk., Bruch nicht wahrnehmbar, zwischen mild und spröd; H. = 3 ... 3,5; G. = 6,6 ... 6,8, genauer 6,62 ... 6,65 nach Kenngott; zinnweiss, bisweilen gelblich oder graulich angelaufen, stark glänzend. — Chem. Zus.: Antimon, meist mit kleinen Beimischungen von Silber, Eisen oder Arsen; v. d. L. sehr leicht schmelzbar; auf Kohle verflüchtigt es sich, verbrennt mit schwacher Flamme und bildet einen weissen Beschlag; im Glasrohr gibt es Dämpfe, welche ein weisses Sublimat liefern; wird von Salpetersäure in ein Gemeng von salpeters. Antimonoxyd und antimoniger Säure umgewandelt. — Andreasberg, Przibram, Sala, Allemont, Southham in Ost-Canada, Borneo.

Anm. Eine sehr ausführliche und sorgfältige Untersuchung der künstlichen Krystalle von Antimon veranstaltete *Laspeyres* (Z. d. geol. Ges. 1875. 574). — *Cooke* will unzweifelhaft reguläre Krystalle von Antimon und Arsen beobachtet haben.

7. Arsen.

Rhomboëdrisch; R 85° 4' nach G. Rose (85° 41' nach Miller, 85° 36' nach Zenger), 85° 6' nach v. Zepharovich; A.-V. = 1:1,4025; bekannte Formen 0R, $-\frac{1}{9}$ R (113° 57') und R; Zwillinge nach -4R, bisweilen prismatisch verlängert nach einer Kantenzone von R, aber sehr selten in deutlich erkennbaren Krystallen, meist in feinkörnigen bis dichten (selten in stängeligen) Aggregaten von traubiger, nierförmiger und kugeliger Gestalt und krummschaliger Structur (sog. Scherbenkobalt); auch derb und eingesprengt. — Spaltb. basisch vollk., auch rhomboëdrisch nach — R unvollk., Bruch uneben und feinkörnig; spröd, nur noch im Strich etwas geschmeidig; H = 3.5, G. = 5,7...5,8; Bettendorff fand das sp. Gew. des ganz reinen künstlich dargestellten krystallisirten Arsens = 5,727 bei 14° C.; weisslich bleigrau, doch nur im frischen Bruch, auf der Oberfläche bald graulichschwarz anlaufend, durch Bildung von Suboxyd. — Chem. Zus.: Arsen mit etwas Antimon, auch wohl Spuren von Silber, Eisen oder Gold; v. d. L. verflüchtigt es sich, ohne zu schmelzen, und gibt dabei den charakteristischen knoblauchartigen Geruch, auf Kohle zugleich einen weissen Beschlag; im Glaskolben sublimirt es metallisch; mit Salpetersäure verwandelt es sich in arsenige Säure. — Freiberg, Schneeberg, Marienberg, Annaberg, Joachimsthal, Andreasberg, Münsterthal in Baden, Borneo.

Gebrauch. Ein grosser Theil des für gewerbliche und technische Zwecke vielfach benutzten Arsens wird aus dem gediegenen Arsen durch Sublimation dargestellt.

Anm. Breithaupt's Arsenglanz, in Aggregaten von stängeliger Zusammensetzung mit vollkommener monotomer Spaltb., H. = 2, G. = 5,36...5,39, dunkel bleigrauer Farbe, besteht nach Kersten aus 97 Arsen und 3 Wismuth, entzündet sich in der Lichtslamme und verglimmt von selbst weiter. Da sich jedes sein zertheilte Arsen, auch ohne Wismuthgehalt, ebenso verhält, so vermuthete v. Kobell, dass der Arsenglanz kein besonderes Mineral sei. — Frenzel sand in einem Arsenglanz ausser 95,86 pCt. Arsen nur 1,64 Wismuth, daneben 1,04 Eisen und 0,99 Schwesel, woraus sich ergibt, dass das Mineral chemisch nichts weiter als ged. Arsen ist, indem die anderen Bestandtheile ohne Zweisel nur zusällig und variirend sind; doch scheine wegen der abweichenden äusseren Kennzeichen und des niederen spec. Gew. der Arsenglanz eine besondere Modification des Arsens darzustellen (N. Jahrb. s. Min. 1874. 677). — Grube Palmbaum bei Marienberg, Markirchen im Elsass.

8. Antimonarsen (Arsenik-Antimon, Allemontit).

Rhomboëdrisch; in körnigen bis fast dichten Aggregaten, derb oder kugelig und nierförmig, von körniger Textur und krummschaliger Structur; H. = 3,5; G. = 6,1...6,2; zinnweiss, dem lichten Bleigrau genähert, mehr oder weniger angelaufen. — Chem. Zus. einer

Metalloide. 305

Var. von Allemont nach einer Analyse von Rammelsberg: 37,85 Antimon und 62,45 Arsen, also beinahe Sh As3; andere Varr. scheinen anders zusammengesetzt, wie denn z. B. Thomson nur 38,5 pCt. Arsen fand, und auch bei dem Homöomorphismus beider Metalle zu erwarten ist, dass sie sich in unbestimmten Proportionen mischen können (ein nierförmiges gediegen Arsen von der Ophirgrube, Washoe Co., Californien, enthält nach Gonth 9,48 Antimon); v. d. L. entwickelt es starke Arsendämpfe. — Allemont (Dauphiné), Andreasberg, Przibram.

9. Wismuth.

Rhomboëdrisch; R 87° 40' nach G. Rose, also sehr ähnlich dem Hexaëder; A.-V. = 1: 1.3035; gewöhnliche Comb. R.OR; zu Schneeberg - 2R selbständig; die Krystalle meist verzerrt und durch Gruppirung undeutlich; baumförmig, federartig, gestrickt, selten drahtförmig und in Blechen; häufig derb und eingesprengt von körniger Zusammensetzung. — Spaltb. rhomboëdrisch nach -2R (69° 28') und basisch, vollk., sehr mild aber nicht dehnbar; H = 2.5; $G = 9.6 \dots 9.8$; röthlich silberweiss, oft gelb, roth, braun oder bunt angelaufen. — Chem. Zus.: Wismuth, oft mit etwas Arsen; in einer Var. aus Bolivia fand Forbes 5 pCt. Tellur; v. d. L. sehr leicht schmelzbar; auf Kohle verdampft es und bildet einen citrongelben Beschlag von Wismuthoxyd; in Salpetersäure auflöslich, die Solution gibt durch Zusatz von viel Wasser ein weisses Präcipitat. — Auf Gängen mit Kobalt- und Nickelerzen: Schneeberg, Annaberg, Marienberg, Joachimsthal, Wittichen, Bieber; Cornwall und Devonshire; Nordmark, Fahlun, Broddbo in Schweden; am Sorata und Illampu in Bolivia; Neu-Süd-Wales.

Gebrauch. Das gediegene Wismuth ist neben dem Bismutit das einzige Mineral, aus welchem das Wismuthmetall im Grossen dargestellt wird. Das Wismuth dient zur Herstellung leichtslüssiger Legirungen (z. B. eine solche von 5Bi, 3Pb, 2Sn, schmilzt unter 92° und wird zu sog. Clichés verwandt), zu thermo-elektrischen Batterien.

40. Tellurwismuth.

Die verschiedenen Tellurwismuthe bestehen aus den beiden Metallen (in isomorpher Mischung?), wozu sich aber oftmals auch Schwefel und Selen gesellen. Das reinste Tellurwismuth ist das aus den Goldgruben von Fluvanna Co. (Virginien), von Dahlonega (Georgia) und aus den Goldwäschen von Highland (Montana), welches nach den Analysen von Genth und Balch sehr nahe 52 Wismuth gegen 48 Tellur ergab, also der Formel Bl2Te3 vollkommen entspricht. Fisher beschrieb ein blätteriges Tellurwismuth ebenfalls aus Fluvanna Co., ohne erkennbare Krystallformen; es ist blei- bis stahlgrau, mild, hat H. = 2, schmilzt leicht und gibt dabei Selengeruch; es besteht aus 54,84 Wismuth, 87,96 Tellur und 7,23 Selen, ist also Bi²Te³, in welchem ein Theil Tellur durch Selen ersetzt wird. Dagegen hat Genth nur Spuren von Selen gefunden.

Ein besonderes, schwefelhaltiges Tellurwismuth, besser krystallisirt als die anderen. ist der von Haidinger benannte Tetradymit. Rhomboëdrisch; 3R (r) 68° 40', (66° 40' nach Haidinger); A.-V. = 1:4,5865 (freilich nicht zwischen demjenigen von Tellur und Wismuth

gelegen); gewöhnliche Comb. 8R.0R; fast immer in Zwillingskrystallen und häufig in Vierlingskrystallen nach dem Gesetz: Zwillings-Ebene eine Fläche von - R, daher die Flächen OR beider Individuen unter 95° geneigt sind; die Polkante dieses noch nicht beobachteten Rhomboëders R würde hiernach 100°38' messen; die Krystalle sind klein und einzeln eingewachsen, rhomboëdrisch oder tafelformig, die Flächen von 3R horizontal gestreift; auch derb in körnigblätterigen Aggregaten. - Spaltb. basisch, sehr vollk.; mild, in dünnen Blättchen biegsam; H. = 4 ... 2; G. = 7,4...7,5; zwischen zinnweiss und stahlgrau, äusserlich wenig glänzend oder matt, auf der Spaltungsfläche stark glänzend. — Chem. Zus. nach den Analysen von Wehrle, Berzelius, Hruschauer, Genth und Frenzel: Bi2Te2S oder 2 Bi2Te3 + Bi2S3, mit 59,4



Vierlingskrystall. $0: r = 105^{\circ} 16'$ o: o'= 93 0 Wismuth, 86.4 Tellur und 4.5 Schwefel, auch Spuren von Selen; es ist auffallend, dass bei

dieser Zusammensetzung (derjenigen eines Sulfides) der Tetradymit nicht mit dem Wismulhglanz isomorph ist. V. d. L. auf Kohle schmilzt er sehr leicht unter Entwickelung von schwefeliger Säure (z. Th. auch von Selengeruch), dabei beschlägt er die Kohle gelb und weiss, und gibt ein Metallkorn, welches fast gänzlich verflüchtigt werden kann; in Salpetersäure löslich unter Abscheidung von Schwefel; in concentrirter Schwefelsäure verhält er sich wie Tellur. - Schubkau bei Schemnitz und Oravicza in Ungarn; Whitehall (Spotsylvania Co., Virginien), Washington (Davidson Co., Nord-Carolina), Phönixgrube (Cabarras Co. ebendaselbst); Uncle Sam's Grube in Montana.

Verschieden vom Tetradymit ist das Tellurwismuth von San José in Brasilien, welches in fast zollgrossen, dünnen, spaltbaren, etwas biegsamen, stark glänzenden Platten vorkommt, und nach den Analysen von Damour 79,45 Wismuth, 45,93 Tellur, 3,45 Schwefel nebst 4,48 Selen enthält, was sehr nahe der Formel 2Bl?Te + Bl?S? entspricht. — Ebenso scheint das Tellurwismuth von Deutsch-Pilsen in Ungarn (das sogenannte Molybdänsilber Werner's) mit dem Tetradymit nicht ganz identisch zu sein, obwohl es in vielen Eigenschaften mit ihm übereinstimmt, da es nach Wehrle in 400 Theilen 64,45 Wismuth, 29,74 Tellur, 2,07 Silber und 2,83 Schwefel enthält; der fast 5 pCt. betragende Verlust bei der Analyse lässt freilich die Kenntniss seiner chemischen Constitution noch unvollständig erscheinen. Dasselbe gilt vom Tellurwismuth aus Cumberland in England, welches nach Rammelsberg 84,33 Wismuth, 6,73 Tellur und 6,43 Schwefel enthält (Verlust 2,5).

Anm. Zu den hexagonal oder rhomboëdrisch krystallisirenden Metallen gehört auch das bei Melbourne in Australien angeblich gediegen vorgekommene, übrigens aber u. A. von Stolba in grossen hexagonalen Pyramiden künstlich dargestellte Zink, und sehr wahrscheinlich das Osmium, wie sich daraus vermuthen lässt, dass die Verbindungen dieses Metalls mit dem regulär krystallisirenden Iridium hexagonale Formen besitzen. Fuchs glaubt, dass das Roheisen gleichfalls rhomboëdrisch krystallisirt.

44. Eisen.

Das gediegene Eisen ist als tellurisches (irdisches) und meteorisches oder kosmisches (aus dem Weltenraum stammendes) zu unterscheiden, obwohl das wirkliche Vorkommen des ersteren von Schrötter u. A. bezweiselt wird. Die Krystallsorm beider ist regulär, wie die des durch Kunst dargestellten Eisens, welches zuweilen Oktaëder erkennen lässt. Das tellurische findet sich in Körnern und Blättchen, sowie derb und eingesprengt, das meteorische theils in grossen Klumpen von zackiger, zelliger und poröser Structur, theils eingesprengt in den Meteorsteinen. - Spaltb. hexaëdrisch. sehr ausgezeichnet an manchem Meteoreisen (z. B. an dem von Braunau und Seeläsgen), gewöhnlich aber wegen der feinkörnigen Aggregation und wegen der Festigkeit und Zähigkeit der Substanz nur in sehr undeutlichen Spuren bemerkbar (über das Gefüge, namentlich des Meteoreisens, vgl. Tschermak in Sitzgsber. d. Wiener Akad. LXX. 1874); Bruch hakig; H. = 4,5; G. = 7,0...7,8; stahlgrau und eisenschwarz; geschmeidig und dehnbar, sehr stark auf die Magnetnadel wirkend. — Chem. Zus.: Das tellurische Eisen ist entweder fast ganz rein, oder mit etwas Kohlenstoff und Graphit verbunden; das meteorische Eisen ist in der Regel durch einen Gehalt an Nickel (in isomorpher Mischung, meist 3 bis 8 pCt., selten bis 17 pCt. und darüber) charakterisirt und nur ausnahmsweise frei davon; das Meteoreisen von S. Catarina in Brasilien enthält nach Damour sogar 33,97 pCt. Nickel, ist aber nach Daubrée mit nickelhaltigem Magnetkies vermengt; auch sind in einigen Varietäten kleine Beimischungen von Kobalt. Chrom, Molybdän, Zinn, Kupfer und Mangan nachgewiesen worden. Geschliffene Flächen des Meteoreisens zeigen nach der Aetzung mit Säuren die sog. Widmannstättenschen Figuren, hervorgebracht durch den abweichenden Widerstand, welchen oktaedrische Schalen mit verschiedenem Nickelgehalt darbieten. - Für das Vorkommen des tellurischen Eisens sind besonders Mühlhausen in Thüringen (wo es Bornemann in Eisenkiesknollen eines zur Keuperformation gehörigen Kalksteins fand), Chotzen in Böhmen (wo es Neumann in knolligen Concretionen innerhalb des Pläners entdeckte. von denen Reuss zeigte, dass sie durch Zersetzung von Eisenkiesknollen entstanden sind), die Gegend am St. Johns River in Liberia (wo es nach Hayes mikroskopische Krystalle von Quarz und Magneteisenerz umschliesst, und in grosser Menge anstehen soll), Minas Geraës in Brasilien, die Platinsand-Ablagerungen des Ural und der Cordillere von Choco, sowie die Goldsand-Ablagerungen am Altai, von Montgomery Co. (Virginia) und Burke Co. (Nordcarolina) zu erwähnen. Bahr fand gediegenes Eisen in einem durch Sumpferz versteinerten Baume aus dem Ralangsee bei Katrineholm in Smäland. Auch hat Andrews gezeigt, dass viele basaltische Gesteine etwas gediegenes Eisen in mikroskopisch feinen Theilen enthalten. Das Meteoreisen, welches kosmischen

Ursprungs ist, fand sich in oft sehr grossen Massen auf der Oberstäche der Erde; so z. B. die Masse von Hraschina bei Agram (74 Pfd. schwer), von Elnbogen (494 Pfd.), von Krasnojarsk (ursprünglich 1600 Pfd. schwer), vom Red-River in Louisiana (3000 Pfd.), vom Flusse Bendegð in Brasilien (über 17000 Pfund) und die über 300 Centner schwere Masse von Olumba in Peru; kleinere Massen sind häufiger und finden sich angeblich in grosser Menge z. B. auf dem Gebirge Magura in Ungarn, bei Cobija in Südamerika, bei Toluca in Mexico, am grossen Fischslusse in Südafrika; zu den schönsten Varietäten gehören die Meteoreisenmassen von Braunau, Seeläsgen und Rittersgrün.

Anm. 1. Im Jahre 1870 sind von A. Nordenskiöld bei Ovifak auf der Insel Disko (Grönland), am Fusse eines Basaltrückens, lose Eisenmassen von 500, 200 und 90 Centnern Gewicht gefunden worden. Dieses Eisen ist sehr hart, verwittert aber mitunter zu einem grobkörnigen Pulver. Nach den Analysen von Wöhler enthält es, ausser etwas Nickel, Kobalt und Phosphor, auch 2,82 pCt. Schwefel, 3,69 Kohlenstoff und 11,09 Sauerstoff, daher Wöhler vermuthet, dass es aus 46,6 Eisen, 40,2 Magneteisenerz, 3,69 Kohle und 7,75 Troilit besteht. Sehr merkwürdig ist, dass auch der daneben anstehende Basalt ellipsoidische Klumpen gediegenen Eisens (bis fast zu 150 Pfd. Gewicht), sowie auch kleine Körner und Kugeln davon einschliesst. Nach allen darüber auch von Daubrée, Nauckhoff, Tschermak, Steenstrup und Törnebohm angestellten Untersuchungen ist es immer noch ungewiss, ob diese Eisenmassen von einem im Augenblick der Eruption in den flüssigen Basalt hineingestürzten Meteoritenschwarm herrühren, oder ob, wie die grössere Wahrscheinlichkeit lautet, dieselben tellurisches Eisen seien, welches durch den hervorbrechenden Basalt aus der Tiefe mit emporgerissen wurde, vielleicht auch erst aus dem geschmolzenen Basalt sich ausgeschieden hat. Nach K. J. v. Steenstrup ist bei Asuk und einigen anderen Orten in Grönland eine 50 - 60 Fuss mächtige Basaltablagerung von unten bis oben ganz mit Körnern metallischen Eisens erfüllt, deren Grösse bis 18 Mm. Länge bei 14 Mm. Breite reicht, welche Kobalt und Nickel halten und die Widmannstätten'schen Figuren ergeben; nach ihm kann es sich hier nur um tellurisches Eisen handeln (Z. geol. Ges. 1883. 697).

Anm. 2. Wie bereits erwähnt, ist das meteorische Eisen durch einen nicht unbedeutenden Gehalt an Nickel, oft auch von Kobalt ausgezeichnet; doch ist es nur dieser bedeutendere Gehalt, welcher dasselbe eigentlich charakterisirt, denn es sind in vielen Sorten von Roheisen und Schmiedeeisen kleine Mengen von Kobalt und Nickel nachgewiesen worden.

Anm. 3. Berzelius fand im Meteoreisen von Bohumilitz eine Verbindung von Eisen, Nickel und Phosphor. Patera hat im Meteoreisen von Arva dieselbe Verbindung gefunden; sie bildet stahlgraue, biegsame, stark magnetische Blättchen von H. = 6,5, G. = 7,04...7,22, welche aus 87,20 Eisen, 4,24 Nickel und 7,26 Phosphor bestehen. Haidinger schlug dafür den Namen Schreibersit vor. Nach Lawrence Smith kommt dieser Schreibersit in nordamerikanischen Meteoriten nicht selten vor; drei verschiedene Analysen ergaben aber hier 56 bis 57,2 Eisen, 25,8 bis 28,0 Nickel und 13,9 bis 14,8 Phosphor, nebst ein wenig Kobalt, so dass die Zusammensetzung durch Ni²Fe⁴P dargestellt werden kann, was auch durch eine Analyse von Stanislas Meunier bestätt wird. Indessen ergibt sich aus den von Rammelsberg zusammengestellten Analysen der verschiedenen Varietäten dieses Phosphornickeleisens, dass dasselbe in seiner Zusammensetzung sehr schwankend, und die Aufstellung einer bestimmten Formel nicht möglich ist. Daher bezweifelt auch v. Baumhauer die specifische Selbständigkeit des Schreibersits, in dessen Beimengung übrigens der geringe Phosphorgehalt des meisten Meteoreisens begründet ist.

12. Kupfer.

Regulär; $0, \infty 0\infty, \infty 0, \infty 02$, theils selbständig, theils combinirt; auch $\infty 0\frac{\pi}{2}$ u. a. Pyramidenwürfel, mehre m0m; die Krystalle 1) klein und gross, meist stark ver-

¹⁾ Ueber die Krystallisation des ged. Kupfers vom Oberen See vgl. vom Rath in Z. f. Kryst. II. 4878, 469; eine Formenübersicht veranstaltete L. Fletcher im Phil. Mag. (5) IX. 480. Abwechs-

Erste Classe: Elemente.

zerrt, verzogen und durcheinander gewachsen; Zwillingskrystalle, Zwillingsebene eine Fläche von 0; haar-, draht- und moosförmig; staudenförmig, baumförmig, ästig, in Platten, Blechen, als Anflug, derb und eingesprengt, selten in losen Körnern und Klumpen eine grosse dergleichen Kupfermasse fand sich am Superior-See in Nordamerika, sie war 44 F. lang und 4 F. breit); endlich bisweilen in Pseudomorphosen nach Rothkupfererz und Aragonit. — Spaltb. nicht bemerkbar, Bruch hakig; geschmeidig und dehnbar; H. = 2.5...3: G. = 8,5...8,9; kupferroth, oft gelb oder braun angelaufen. — Chem. Zus.: Metallisches Kupfer, gewöhnlich fast frei von Beimengungen; v. d. L. ziemlich leicht schmelzbar: in Salpetersäure leicht auflöslich, ebenso in Ammoniak bei Zutritt von Lust. - Neudörsel bei Zwickau, Rheinbreitbach, Westerwald. Cornwall, Fahlun, Röraas, Libethen, Schmöllnitz, Saska und Moldova, Nischne-Tagilsk, Bogoslowsk, Turjinskische Gruben, Connecticut, am Superior-See, hier in bedeutender Menge zugleich mit Silber (auf einem Gange ist einmal die colossale gediegene Kupfermasse von 45 F. Länge, 22 F. Breite und 8 F. grösster Dicke, ja in der Phönixgrube sogar eine Masse von 65 F. Länge, 32 F. Breite, und 4, stellenweise bis 7 F. Dicke vorgekommen; Japan, China, Australien, hier zumal bei Wallaroo.

43. Blei.

Regulär, doch scheint es bis jetzt noch nicht krystallisirt gefunden worden zu sein; haarförmig, drahtförmig, ästig, als Anflug, in dünnen Platten, derb und eingesprengt; dehnbar und geschmeidig; H. = 1,5; G. = 11,3...11,4; das sp. Gewicht des reinen Bleis ist nach Reich = 11,37; bleigrau, schwärzlich angelaufen. - Chem. Zus.: Blei; v. d. L. sehr leicht schmelzbar; auf Kohle verdampft es und bildet einen schwefelgelben Beschlag; in Salpetersaure auflöslich. — Bei Alston-Moor in Cumberland mit Bleiglanz im Kalkstein, nach Greg und Lettsom, angeblich auch bei Kenmare in Irland; im Goldsande am Ural und Altai, sowie in dem von Olahpian in Siebenbürgen und Velika in Slavonien; in kleinen Platten und Körnern eingewachsen im Hornstein auf der Gr. Bogoslowskoi in der Kirgisensteppe nach v. Kokscharow; Mexico, bei Zomelahuacan im Staate Vera Cruz, zugleich mit Bleiglätte und Bleiglanz; in Cavitäten des Meteoreisens von Tarapaca in Chile, im Basalt-Tuff des Rautenbergs in Mähren, im Melaphyr bei Stützerbach im Thüringer Walde, nach Zerrenner; doch dürsten etliche dieser Vorkommnisse apokryph sein. Sehr interessant und bedeutend ist das von Igelstrom nachgewiesene Vorkommen von sehr reinem gediegenem Blei auf einem dem Dolomit eingeschalteten Lager von Eisenglanz, Magneteisen und Hausmannit, bei Pajsberg in Wermland; es findet sich dort auf Spalten und Klüften dieser Erze und der sie begleitenden Mineralien 'Rhodonit, Granat, Baryt u. s. w.); unter ganz ähnlichen Verhältnissen bei Nordmark, in Drähten und Blechen bis zu 900 Grm. Gewicht. Ferner findet sich ged. Blei am Berg Himendiri (West-Timor) auf Eisenglanz, sowie auf der Insel Nias an der Westküste von Sumatra.

Anm. Gediegen Zinn wird z. B. aus Cornwall und aus den Seifenwerken von Miask und Guyana erwähnt, doch sind diese Vorkommnisse sehr problematisch; auch soll nach Forbes in den Goldseifen des Flusses Tipuani in Bolivia bleihaltiges Zinn (79 Zinn, 20 Blei) vorkommen. Unzweifelhaft nat ürliches Zinn fand sich nach Frenzel unter Wismuthspath von Guanaxuato in Mexico. — Künstliche Krystalle von Zinn zeigen, wie Miller nachgewiesen hat, tetragonale Formen (P 57° 43') und Combinationen, zuch Zwillingskrystalle nach P; A.-V. = 4: 0,3857; H. = 2, G. = mindestens 7,496. — C. O. Trechmann fand auf cornwaller Zinnhütten auch rhombische Krystalle von Zinn mit dem dem ebengenannten sehr ähnlichen A.-V. = 0,3874: 4: 0,3858; G. = 6,52...6,56. H. v. Foullon untersuchte sehr sorgfältig beide Modificationen im Jahrb. geol. R.-Anst. 4884. 367. Das geschmolzene Zinn wiegt 7,3.

14. Quecksilber (Mercur).

Amorph, weil flüssig: nur in kugeligen oder in fadenförmig ausgezogenen Tropfen und geflossenen Massen; G.= 13,5...13,6 [das spec. Gewicht des ganz reinen

lungsvoll verbundene Zwillingskrystalle vom Ohliger Zug a. d. Sieg beschrieb v. Lasaulx in Sitzgsber, niederrh. Ges. 3. Juli 1882. Nach Seligmann gewinnen die deformirten Krystalle (0002) von Braubach durch Verkürzung in der Richtung einer trigonalen Zwischenaxe eine anscheinend hexagonale Symmetrie, wobei daneben noch durch einseitige Verlängerung nach einer Richtung solche Gestalten eine pseudorhombische Symmetrie erlangen.

Metalle. 309

Quecksilbers bestimmte Regnault zu 13,596); zinnweiss, stark metallglänzend; starr bei —40°C. und dann regulär krystallisirt. — Chem. Zus.: Quecksilber, oft mit etwas Silber; v. d. L. verdampst es vollständig oder mit Hinterlassung von wenig Silber. — Mit Zinnober auf Gängen, Klüsten und Höhlungen des Gesteins: Idria in Krain, Almaden in Spanien, Mörsseld und Moschellandsberg in Rheinbayern, Huancavelica in Peru; in Diluvialschichten bei Lissabon und Lüneburg.

Gebrauch. Das gediegene Quecksilber liefert einen kleinen Theil dieses Metalls.

45. Silber.

Regulär; $\infty 0 \infty$ die gewöhnlichste Form, auch 0, $\infty 0$, 303, $\infty 0$ 2 u.a. Formen, über welche Sadebeck gelegentlich seiner Untersuchungen über die Krystallotektonik des Silbers in Tschermak's Min. u. petr. Mitth. 1878. 293 eine Uebersicht gab (vgl. auch Fletcher im Phil. Mag. (5) IX. 180). Die Krystalle, bald mit oktaëdrischem, bald mit hexaëdrischem Habitus, sind meist klein, und oft durch einseitige Verkürzungen und Verlängerungen verzerrt; Zwillingskrystalle, Zwillingsebene eine Fläche von O; haarförmig, drahtförmig, moosartig, zähnig, baumförmig, gestrickt, in Blechen und Platten, angeflogen, derb und eingesprengt, selten als sog. Silbersand, in sehr kleinen losen Krystallen und krystallinischen Körnern, welche reichlich mit dergleichen Krystallen von Chlorsilber gemengt sind; in Pseudomorphosen nach Bromsilber, Silberblende und Stephanit. — Spaltb. nicht bemerkbar, Bruch hakig; geschmeidig, biegsam und dehnbar; H.=2,5...3; G.=10,1...11,0 (das Normalgewicht des ganz reinen Silbers bestimmte G. Rose zu 10,52); silberweiss, oft gelb, braun oder schwarz, auch kupferroth angelaufen. — Chem. Zus.: Silber, oft mit etwas Gold, oder mit kleinen Beimengungen von Kupfer, Arsen, Antimon, Eisen; v. d. L. leicht schmelzbar; in Salpetersäure auflöslich; die Sol. gibt mit Salzsäure einen weissen voluminösen Niederschlag, der sich am Licht erst blaulich, dann braun und schwarz färbt. — Auf Gängen im älteren Gebirge, seltener auf Lagern: Freiberg, Schneeberg (hier ehemals auf der Grube St. Georg eine 100 Centner schwere Masse), Marienberg, Annaberg, Johanngeorgenstadt, Joachimsthal, Andreasberg, Markirchen, Kongsberg (1834 eine 71 Centner schwere Masse; das sog. ged. Silber von hier enthält Quecksilber, z. B. nach Flight bald 7, bald 23 Proc.), Schlangenberg im Altai, Nertschinsk, Mexico, Chile, Peru, Californien, am Superiorsee in Nordamerika, zugleich und oft innig verwachsen mit gediegenem Kupfer, so auch nach Wiser am Flumser Berge in St. Gallen; der Silbersand nach v. Groddeck als Ausfüllung kleiner Drusenräume eines Ganges bei Andreasberg.

Anm. Das sog. güldische Silber von Kongsberg ist durch seine gelbliche Farbe und einen bedeutenden Gehalt von Gold ausgezeichnet; ja es finden sich dort nach Hiortdahl Varietäten mit 27 bis 53 pCt. Goldgehalt.

16. Arquerit, Domeyko.

Regulär; kleine Oktaëder, auch baumförmig, derb und eingesprengt; geschmeidig und streckbar; H. = 2...2,5; G. = 10,8; silberweiss. — Chem. Zus.: Ag!2 Ig, mit 86,61 Silber und 13,39 Quecksilber; v. d. L. wie Amalgam. — Bildet das Haupterz der reichen Silbergruben von Arqueros bei Coquimbo in Chile; zu Kongsberg nach Pisani, welcher von dort auch noch eine andere krystallisirte Verbindung von 95,10 Silber mit 4,90 Quecksilber analysirte, wofür er den Namen Kongsbergit vorschlug.

47. Amalgam (Silberamalgam).

Regulär, zuweilen sehr schön krystallisirt, besonders $\infty 0$ in mancherlei Combb. mit 202, 0, $\infty 0\infty$, $30\frac{3}{2}$ und $\infty 03$; auch derb, eingesprengt, in Platten, Trümern, als Anflug. — Spaltb. Spuren nach $\infty 0$, meist nur muscheliger Bruch; etwas spröd; H. = 3...3,5; G. = 13,7...14,1; silberweiss. — Chem. Zus.: theils Ag Bg, mit 35,02, theils Ag Bg, mit 26,43 pCt. Silber, ja Varietäten aus Chile enthalten sogar 43 bis 63 pCt. Silber, wie denn überhaupt nach Kenngott bestimmte Proportionen kaum anzunehmen sein dürften. Im Kolben gibt es Quecksilber und hinterlässt schwammiges

Silber, welches auf Kohle zu einer Kugel zusammenschmilzt; in Salpetersäure leicht löslich. — Mit Zinnober und Quecksilber bei Mörsfeld und Moschellandsberg; Friedrichssegen bei Oberlahnstein (mit ca. 56 pCt. Silber), wo sich auch das sog. ged. Silber nach Sandberger als Amalgam erweist; Szlana in Ungarn, Almaden in Spanien, Allemont im Dauphiné, Chañarcillo in Chile.

18. Gold.

Regulär; $0, \infty 0\infty, \infty 0, 303, 808, \infty 02, \infty 04$ und andere Formen; die Krystalle klein und sehr klein, oft einseitig verkürzt oder verlängert, oder sonst verzerrt, daher meist undeutlich, manchfaltig gruppirt; Zwillingskrystalle, Zwillings-Ebene eine Fläche von 0; die Zwillinge, welche ∞02 nach diesem Gesetz bildet, sind nach vom Rath in der Richtung einer trigonalen Axe verkürzt und erscheinen als sehr regelmässige hexagonale Pyramiden; haarförmig, drahtförmig, baumförmig, gestrickt, moosförmig, in Blättchen und Blechen, in welchen eine Oktaëderfläche, die zugleich Zwillingsfläche ist, die Ausdehnung bedingt. Die nadel- und drahtförmigen Gestalten von Vöröspatak sind nach vom Rath auf eigenthümliche Durchwachsungszwillinge des Hexaëders zurückzuführen, welche nach einer Kante zwischen ∞0∞ und 0 linear ausgedehnt sind, während die terminale Zuspitzung gewöhnlich durch ∞02 gebildet wird¹). Sehr häufig eingesprengt, oft in mikroskopischen Theilchen; als Ueberzug von Eisenspathkrystallen (bei Corbach in Hessen); secundär als Goldstaub. Goldsand, in losen Körnern, Blechen und Klumpen; einer der grössten bekannten Goldklumpen von 36 Kilogr. oder 87 russ. Pfd. ist bei Miask, ein anderer von 106 Pfd. in Australien, ein noch grösserer von 161 Pfd. (einschliesslich 20 Pfd. Quarz) in Ober-Californien, die grössten aber von 190 und 210 sowie von 237 und 248 Pfd. sind nach Brough Smyth bei Ballarat und im District Donolly in Australien vorgekommen. — Spaltb. nicht bemerkbar, Bruch hakig; II. = 2,5...3; G. = 15,6...19,4 (mit zunehmendem Silbergehalt leichter; das Normalgewicht des reinen Goldes ist nach G. Rose = 19,37), durch Poren und Höhlungen erscheint es oft weit geringer; goldgelb bis messinggelb und speisgelb, je silberhaltiger, desto lichter; äusserst dehnbar und geschmeidig. — Chem. Zus.: Gold mit mehr oder weniger Silber, welches in schwankenden Verhältnissen, von 4 bis fast zu 40 pCt. nachgewiesen worden ist; Spuren von Kupfer und Eisen sind ebenfalls fast stets vorhanden, wie denn überhaupt ganz reines Gold nicht vorzukommen scheint. Die Ansicht, dass Gold und Silber in bestimmten stöchiometrischen Verhältnissen verbunden seien, ist durch die Arbeit von G. Rose, sowie durch die Analysen von Awdejew und Domeyko widerlegt worden. V. d. L. leicht schmelzbar; das reine Gold bleibt mit Phosphorsalz ganz unverändert und lässt die Perle klar und durchsichtig, silberhaltiges Gold dagegen färbt das Salz im Red. - F. gelb und macht es undurchsichtig. Wenn das Gold nur bis 20 pCt. Silber hält, wird es durch Salpetersalzsäure leicht aufgelöst, wobei Chlorsilber zurückbleibt; bei grösserem Silbergehalt schmilzt man es mit Blei zusammen und behandelt die Legirung mit Salpetersäure, in welcher das Silber mit dem Blei aufgelöst wird. — Gold findet sich theils auf ursprünglicher Lagerstätte, auf Gängen, Lagern oder eingesprengt in Gebirgsgesteinen (Ungarn, Siebenbürgen, Salzburg, Wicklow in Irland, Leadhills in Schott-

¹⁾ Nachdem schon 1834 G. Rose zur Kenntniss der Krystallformen des Goldes sehr viel beigetragen (Ann. d. Phys. u. Ch., Bd. 23, S. 196), hat G. vom Rath später namentlich über die nadel-, zahn – und haarförmigen Goldkrystallisationen Untersuchungen angestellt (Z. f. Kryst. 1877. 4). Die Formen, Verzerrungen und Wachsthumsverhältnisse des ged. Goldes von Syssersk im Ural schilderte Helmhacker in Min. Mitth. 1877. 4, wobei ganz irrthümlich die gewöhnliche Zwillingsbildung nach O zum Nachweis einer vermeintlichen Hemiëdrie benutzt wird; vgl. auch Fletcher im Phil. Mag. (5) IX. 180 und insbesondere noch Werner im N. J. f. Min. 1881. I. 1. — T. Egelston ist der Ansicht, dass die gröberen Goldkörner und Goldklumpen der Seifenablagerungen nicht, wie die gewöhnliche Auffassung lautet, als unmittelbare Producte der mechanischen Aufbereitung primärer goldhaltiger Lagerstätten gelten können, sondern ursprünglich in Gestalt fein zerriebener Partikelchen vorhanden gewesen, und erst später durch nasse chemische Processe zu jenen concretionären Gebilden zusammengeballt worden seien.

Metalle. 311

land, Beresowsk, Mexico, Peru, Brasilien, Nord- und Südcarolina, Neuschottland, Californien), theils auf secundärer Lagerstätte, als Waschgold, im Goldseifengebirge und im Sande vieler Flüsse (am Ural und Altai, neuerdings auch in Lappland, in Brasilien, Mexico, Peru, Guyana, Californien, Oregon, Victorialand und Neu-Süd-Wales in Australien, auf St. Domingo, Borneo, im Binnenlande und in einigen Küstenstrichen Afrikas; Donau, Rhein, Isar, Edder, Schwarza, Gölzsch, Striegis).

Anm. 4. Das speisgelbe Gold mit einem Silbergehalt über 20 pCt. und einem G. = 14,1...14,6 wird von mehren Mineralogen unter dem Namen Elektrum von den übrigen Varietäten des Goldes abgesondert. Kenngott machte den Vorschlag, die Grenzen des Begriffs Elektrum gegen Gold mit 15 pCt. Silber, und gegen Silber mit 37,8 pCt. Gold festzustellen.

Anm. 2. Porpezit (Palladiumgold) hat man nach der Gegend des Vorkommens, der Capitania Porpez in Brasilien, eine Gold-Varietät genannt, welche ausser 4 pCt. Silber auch fast 10 pCt. Palladium enthält. Eine von Del Rio angeführte Verbindung von Gold mit 34 bis 43 pCt. Rhodium, das Rhodiumgold, vom G. = 15,5...16,8, ist ihrer Existenz nach zweifelhalt.

Anm. 8. In Columbien, Prov. Choco, kommen mit dem Platin kleine, weisse, leicht zerdrückbare Kugeln eines Goldamalgams vor, welches nach Schneider 38,4 Gold, 5 Silber und 57,4 Quecksilber enthält. Nach Schmitz findet sich Goldamalgam an vielen Punkten Californiens; eine Var. von Mariposa, vom G. = 45,47, besteht nach Sonnenschein aus 39 Gold und 64 Quecksilber, ist also Au² Ig³.

19. Platin.

Regulär; kleine hexaëdrische Krystalle, recht selten, äusserst selten Oktaëder; Jeremejew fand auch an Krystallen aus den Sanden des Urals ∞0, die Pyramidenwürfel $\infty 0_3^4$, $\infty 0_4^4$, $\infty 0_2$, $\infty 0_3$, sowie Zwillinge nach 0; gewöhnlich nur in kleinen, platten oder stumpfeckigen Körnern mit glatter, glänzender Oberfläche, selten grössere Körner und rundliche Klumpen von eckig-körniger Zusammensetzung (die grössten bekannten Klumpen wiegen 8,33 und 9,62 Kilogr.). Spaltb. fehlt, Bruch hakig; geschmeidig und dehnbar; H. = 4,5...5; G. = 17...18, nach Jeremejew 14,22...14,32 für die dunkelsten, und 16,77...17,58 für die hellsten Abänderungen; nach Hare ist das Gewicht des reinen Platins im geschmolzenen Zustand = 19,7, gehämmert bis 21,23; stahlgrau in silberweiss geneigt; bisweilen etwas magnetisch. — Chem. Zus.: Platin, doch niemals ganz rein, in der Regel mit 5 bis 43 pCt. Eisen, mit etwas Iridium, Rhodium, Palladium, Osmium und Kupfer verbunden. Höchst strengflüssig; löslich in Salpetersalzsäure; die Sol. gibt mit Salmiak ein citrongelbes Präcipitat von Platinsalmiak, welcher sich durch Glühen in Platinschwamm verwandelt. — Das Platin findet sich meist in losen Körnern, sehr selten in Körnern, die mit Chromeisen verwachsen oder in Serpentin eingewachsen sind, und gewöhnlich in Begleitung von Gold, Osmiridium, Iridium, Palladium, Chromeisen, Magneteisen, Zirkon, Korund, bisweilen auch von Diamant. So z. B. in grosser Verbreitung, doch minder häufig und zugleich mit Gold, im Diluvialsande fast aller Thäler auf dem Ostabfall des Ural, bei Bogoslowsk, Kuschwinsk, hier reichlicher, Newjansk, Miask; aber auch auf dem Westabfall bei Bissersk und in grösster Menge bei Nischne-Tagilsk, wo es, wie Daubrée darthat, ursprünglich mit Chromeisen in einem zu Serpentin veränderten Olivingestein eingewachsen war. Aehnlich ist das Vorkommen in den Provinzen Choco und Barbacoas der Republik Neugranada, in Brasilien und auf St. Domingo, sowie in Californien, am Rogue-River in Oregon, in Canada und auf der Insel Borneo. Bei Santa Rosa in Antioquia (Neugranada) soll es nach Boussingault mit Gold auf Gängen von Quarz und Brauneisen vorkommen, so auch nach Helmersen auf den Goldgängen von Beresowsk, dagegen nach Jervis, ohne Begleitung von Gold, auf einem aus Quarz, Brauneisen, Pyrit und Letten bestehenden Gang in Neugranada zwischen den Flüssen Cauca und Medellin; auch hat Gueymard in Fahlerzen, Bournoniten und Zinkblenden, ja sogar in verschiedenen Gesteinen mehrer Punkte der französischen Alpen einen Platingehalt nachgewiesen.

Gebrauch. Aus dem natürlichen Platin, welches Hausmann wegen seiner vielfachen Beimischungen Polyxen nennt, wird das reine Platin gewonnen, welches bekanntlich mancherlei sehr wichtige Anwendungen findet, namentlich zur Herstellung von Gefässen für chemische und physikalische Zwecke.

20. Eisenplatin, Breithaupt.

Regulär; Hexaëder, meist nur in kleinen Körnern; selten in grösseren Massen; Spaltb. fehlt; Bruch hakig; geschmeidig; H. = 6; G. = 14,0...45,0; dunkel stahlgrau, stark und bisweilen polar-magnetisch. — Chem. Zus.: Platin mit bedeutendem Gehalt von Eisen; dahin gehört vielleicht das von Berselius analysirte, mit 11 bis 18 pCt. Eisen, von welchem Svanberg glaubt, dass es FePt² sei; sicher sind wohl hierher die durch v. Muchin analysirten Varietten vom G. = 13,35...14,82 zu rechnen, welche 15 bis 19 pCt. Eisen enthielten. — Nischne-Tagilsk am Ural.

Anm. Der starke Magnetismus allein scheint das Eisenplatin noch nicht zu charakterisiren, denn v. Muchin fand Körner von Nischne-Tagilsk, welche bei einem Gehalt von 41 bis 19 pCt. Eisen dennoch nicht magnetisch waren, während andere magnetische Körner 15,5 bis 19 pCt. Eisen enthielten.

21. Platiniridium.

Kleine rundliche Körner, von G. = 16,94 und silberweisser Farbe. — Chem. Zus. nach der Analyse von Svanberg: 55,44 Platin, 27,79 Iridium, 6,86 Rhodium, 4,44 Eisen, 3,80 Kupfer und 0,49 Palladium; ist vielleicht nur als ein sehr iridiumreiches Platin zu betrachten und mit diesem zu vereinigen. — Brasilien.

22. Iridium.

Regulär; sehr kleine lose Krystalle der Comb. $\infty 0000.0$ und kleine abgerundete Körner; nach Jeremejew kommen an den Krystallen, welche viel regelmässiger als diejenigen des Platins entwickelt sind, auch polysynthetische Zwillingsbildungen nach O vor. Doch scheint das Iridium dimorph zu sein, da es im Osmiridium und Iridosmium hexagonal auftritt (vgl. Palladium). — Spaltb. Spuren nach den Flächen des Hexaëders, Bruch uneben und hakig; wenig dehnbar; H. = 6...7; G. = 22,6...22,8 nach G. Rose, 24,57...23,46 nach Breithaupt; silberweiss, auf der Oberfläche gelblich, im Inneren graulich; starker Metallglanz. — Chem. Zus. einer Varietät nach Svanberg: 76,85 Iridium, 49,64 Platin, 4,78 Kupfer und 6,89 Palladium; v. d. L. ist es unveränderlich, und in Säuren, sogar in Salpetersalzsäure unauflöslich. — Nischne-Tagilsk und Newjansk am Ural, Ava in Ostindien.

23. Osmiridium, Hausm., oder Newjanskit, Haid. (Lichtes Osmiridium, Rose).

Hexagonal; P 127° 36' nach G. Rose; A.-V.=1:1,6287; Combb. 0P.coP und 0P.P.coP; wird auch als rhomboëdrisch angegeben; die Krystalle lose, tafelartig und sehr klein, gewöhnlich in kleinen platten Körnern. — Spaltb. basisch, ziemlich vollk.; dehnbar in geringem Grade, fast spröd; H.=7; G.=19,38...19,47; zinnweiss. — Chem. Zus.: Mischungen von Iridium und Osmium im gleichen Atomverhältniss, oder von Osmium mit vorwaltendem Iridium, ausserdem Rhodium- und Ruthenium-haltig. Berzelius untersuchte eine Varietät mit 49,34 Osmium und 46,77 Iridium (IrOs), Claus eine andere mit 55,24 Iridium und 27,32 Osmium (40,08 Platin), Deville und Debray eine mit 70,36 Iridium und 23,04 Osmium; die letztere ist Ir3Os; v. d. L. ist es unveränderlich; von Salpetersäure wird es nicht angegriffen; im Kolben mit Salpeter geschmolzen entwickelt es Osmiumdämpfe und gibt eine grüne Salzmasse, welche mit Wasser gekocht blaues Iridiumoxyd hinterlässt. — Kuschwinsk und Newjansk am Ural, Brasilien.

24. Iridosmium, oder Sysserskit, Haidinger (Dunkles Osmiridium).

Hexagonal; nach Zenger rhomboëdrisch mit R = 84° 23'; in kleinen lamellaren Krystallen und in Körnern von derselben Form und Spaltbarkeit wie das Osmiridium. H. = 7; G. = 21,4...21,2; bleigrau. — Chem. Zus. nach den Analysen von Berzelius: theils Ir 0s³ mit 24,76 pCt., theils Ir 0s⁴ mit 19,79 pCt. Iridium; v. d. L. auf Kohle wird es schwarz und riecht sehr stark nach Osmium; die Weingeistslamme macht es stark leuchtend und färbt sie gelblichroth; auf Platinblech erhitzt gibt es nach Genth starken Geruch nach Osmium, und gelbe und blaue Anlauffarben. — Am Ural bei Syssersk u. a. O. mit Osmiridium, doch weniger häufig; auch in Californien.

Anm. Iridium und Osmium mischen sich überhaupt in ganz variabeln Verhältnissen miteinander.

25. Palladium.

Dimorph: Regulär nach Haidinger; die Krystalle sind sehr kleine Oktaëder, häufiger in

kleinen losen Körnern, welche nach Wollaston zuweilen radial-faserig sein sollen. — Spaltb. unbekannt; dehnbar; H. = 4,5...5; G. = 11,8...12,3; licht stahlgrau. — Chem. Zus.: Palladium mit etwas Platin und Iridium; v. d. L. unschmelzbar; in Salpetersäure löslich, die Solution roth. — Mit Platin u. s. w. in Brasilien.

Das von Zincken bei Tilkerode entdeckte Palladium (Allopalladium von Dana genannt) findet sich aber in sehr kleinen, stark glänzenden und nach den Seitenflächen vollk. spaltbaren hexagonalen Tafeln. Weil das dimorphe Palladium mit den meisten anderen Platinmetallen isomorphe Mischungen bildet, ist es sehr wahrscheinlich, dass diese auch dimorph sind: Platin und Iridium sind nur regulär, die Osmium-Iridium-Mischungen nur hexagonal bekannt¹).

Gebrauch. Das Palladium wird bisweilen bei astronomischen und physikalischen Instrumenten angewendet.

Zweite Classe: Schwefel- (Selen-, Tellur-, Arsen-, Antimonund Wismuth-) Verbindungen.

Die Mineralien dieser Classe pflegte und pflegt man nach ihren äusseren Eigenschaften einzutheilen in:

- 4) Kiese (Pyritoide), Schwefel-, Arsen- und Antimon-Metalle, von metallischem Habitus, und meist gelber, weisser oder rother, selten grauer oder schwarzer Farbe; spröd, mit Ausnahme des Buntkupferkieses; Härte meist grösser als die des Kalkspaths, bis zu jener des Feldspaths.
- 2) Glanze (Galenoide), Schwefel-, Selen- und Tellur-Metalle von metallischem Habitus und meist grauer und schwarzer, selten von weisser oder tombackgelber Farbe; mild oder geschmeidig, selten etwas spröd; Härte bis zu der des Kalkspaths, selten etwas darüber.
- 3) Blenden (Cinnabarite), Schwefelmetalle von nicht-metallischem oder nur halb-metallischem Habitus, pellucid (mit sehr wenigen Ausnahmen); Diamant- bis Perlmutterglanz, z. Th. metallähnlich; mild oder wenig spröd (mit Ausnahme der Zinkblende); Härte meist geringer als die des Kalkspaths, selten bis zu der des Flussspaths.

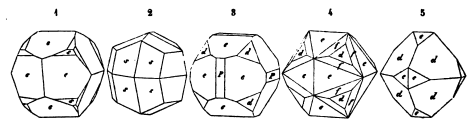
Einfache Sulfide

nebst Seleniden, Telluriden, Arseniden, Antimoniden, Bismutiden.

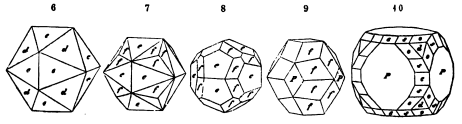
26. Eisenkies, Pyrit, Schwefelkies.

Regulär und zwar parallelflächig-hemiëdrisch; gewöhnliche Formen: $\infty 0\infty$ bei weitem vorwaltend, 0, $\frac{\infty 03}{2}$, auch $\left[\frac{30\frac{3}{2}}{2}\right]$, $\left[\frac{402}{2}\right]$, 202 u. a.; manchfaltige Combinationen, wie denn z. B. die sämmtlichen auf S. 43 und 44 dargestellten Figuren 63 bis 70 verschiedene Combb. des Eisenkieses zeigen; auch Zwillingskrystalle, namentlich Durchkreuzungs-Zwillinge, wie z. B. von zwei Pentagon-Dodekaëdern Fig. 167, S. 103; das Rhomben-Dodekaëder findet sich sehr selten selbständig. Einige andere Formen sind nachstehend abgebildet.

⁴⁾ Die von L. Bourgeois künstlich dargestellten hexagonalen Kryställchen von Zinnsäure enthielten immer anstatt des Zinns eine kleine Menge stellvertretenden Platins, weshalb auch eine tetragonale Form des letzteren wahrscheinlich wird.



- Fig. 4. $\frac{\infty 02}{2} \cdot \left[\frac{402}{2}\right]$; die Zuspitzungsflächen s sind Trapeze.
- Fig. 2. $\left\lceil \frac{402}{2} \right\rceil$; dieses parallelkantige Dyakis-Dodekaëder bisweilen selbständig.
- Fig. 3. $\frac{\infty 02}{2} \cdot 0 \cdot \infty 0\infty$; Elba und Traversella.
- Fig. 4. $\frac{\infty 03}{2} \cdot 0 \cdot \left[\frac{30\frac{3}{2}}{2} \right]$; auf Elba sehr gewöhnlich.
- Fig. 5. $0 \cdot \frac{0002}{9}$; eine ziemlich häufige Combination.



- Fig. 6. Die Comb. wie Fig. 5, doch sind die Flächen des Dodekaëders und Oktaëders im Gleichgewicht, weshalb die Form wie ein Ikosaëder erscheint.
- Fig. 7. $\frac{\infty 02}{2} \cdot \left[\frac{30\frac{3}{2}}{2}\right]$; eine nicht selten vorkommende Combination.
- Fig. 8. Die Comb. derselben beiden Formen, welche sich jedoch nicht in gleicher, sondern in verwendeter Stellung befinden.
- Fig. 9. $\begin{bmatrix} \frac{803}{2} \\ 2 \end{bmatrix} \cdot \infty 0 \infty$; dem Triakontaëder der Geometrie einigermaassen ähnlich.
- Fig. 10. $\infty 0 \infty .0.202. \left[\frac{402}{2}\right] \cdot \frac{\infty 02}{2}$; interessant durch ihre Zonen.

Welchen Reichthum an Formen und Combinationen der Eisenkies besitzt, dies hat Strüver in einer vortrefflichen Abhandlung gezeigt. Man kannte bis dahin, ausser den drei Grenzformen $\infty 0\infty$, O und $\infty 0$ (letztere selbständig zu Freiberg), schon 13 Pentagon-Dodekaëder, 3 Ikositetraëder, 1 Triakisoktaëder und 9 Dyakis-Dodekaëder; dazu hat Strüver an den Krystallen von Traversella, Brosso und Elba noch 10 Pentagon-Dodekaëder, 4 Ikositetraëder, 2 Triakisoktaëder und 8 Dyakis-Dodekaëder nachgewiesen, so dass die Zahl aller bekannten Formen 53 betrug; er beschreibt 87 verschiedene Combinationen, unter denen 2- bis 4zählige am häufigsten vorkommen 1). Später hat Helmhacker an den Krystallen von Waldenstein in Kärnten noch 2 Ikositetraëder, 2 Pentagon-Dodekaëder und 6 Dyakis-Dodekaëder neu aufgefunden (Tschermak's Min. Mitth. 1876. 21). Er veranstaltete auch eine allgemeine Uebersicht über die verschiedenen Gestalten, nach welcher noch durch v. Zepharovich das Triakisoktaëder

⁴⁾ Strüver's Abhandlung erschien in den Denkschristen der Turiner Akademie, aber auch selbständig unter dem Titel: Studi sulla mineralogia italiana, Pirite del Piemonte e dell' Elba, Torino 1869. Sehr nützliche Zusammenstellungen und Winkeltabellen gab v. Kokscharow im VII. Bande seiner Materialien zur Mineralogie Russlands.

 $\frac{2}{3}$ 0, durch v. Kokscharow das Dyakis-Dodekaëder $\frac{2}{3}$ 0, sowie durch Groth die Dyakis-Dodekaëder 1202, $\frac{2}{3}$ 0, 1, 30, und 70, bekannt wurden, so dass sich augenblicklich mit Ausschluss der ungewissen die Zahl der festgestellten Formen auf 69 beläuft.

Die Krystalle sind gross bis sehr klein, oft einzeln eingewachsen, auch in Drusen, und zu mancherlei Gruppen vereinigt; die Flächen des Hexaëders sind sehr häufig ihren abwechselnden Kanten, die Flächen des Oktaëders ihren Combinationskanten mit dem gewöhnlichen Pentagon-Dodekaëder, und die Flächen dieses Dodekaëders ihren Höhenlinien parallel gestreift. Der Pyrit findet sich ferner kugelig, traubig, nierförmig, knollig, in organischen Formen, am häufigsten jedoch derb und eingesprengt; endlich in Pseudomorphosen nach Magnetkies, Markasit, Arsenkies, Kupferkies und Kupferschwärze; auch nach Quarz, Fluorit, Aragonit, Calcit, Dolomit, Silberglanz, Stephanit, Polybasit und Silberblende. Vielfach zu Brauneisenstein verändert; über den merkwürdig regelmässigen Gang, welchen diese Umwandlung an Krystallen einschlägt, vgl. Eug. Geinitz im N. Jahrb. f. Miner., 1876. 478. - Spaltb. hexaëdrisch, meist nur sehr unvollk. und kaum in Spuren bemerkbar, Bruch muschelig bis uneben; spröd; H. = 6...6,5; G. = 4,9...5,2; Krystalle von sehr vielen Fundorten ergaben nach Kenngott und v. Zepharovich als die Grenzen des sp. Gew. 5,0 und 5,2; durch innige Beimengung von Quarz, oder bei begonnener Zersetzung sinkt es bis auf 4,8 und 4,7 herab; speisgelb, zuweilen in goldgelb geneigt, oft braun, selten bunt angelaufen, Strich bräunlichschwarz; wirkt nicht auf die gewöhnliche, und nur schwach auf die astatische Magnetnadel. Der Eisenkies ist thermoelektrisch; G. Rose hat unter Beihülfe von Groth die schon früher von Hankel und Marbach gemachte Beobachtung, dass sich die verschiedentlich gestalteten Krystalle in thermoelektrischer Hinsicht als positive und negative unterscheiden, in umfassender Weise weiter verfolgt, und ist dabei zu dem allgemeinen Resultat gelangt, dass sich die Krystallformen als solche erster (+) und zweiter (--) Stellung bestimmt unterscheiden lassen, je nachdem ihre Flächen durch Erwärmung positiv oder negativ elektrisch werden. So findet sich $\infty 0\infty$ häufiger bei positiven, als bei negativen Krystallen, während sich 0 umgekehrt verhält, das gewöhnliche Pentagon-Dodekaëder aber gleich häufig bei positiven, wie bei negativen Krystallen erscheint (Monatsber. der Berl. Akad. der Wiss., 1870, 327) 1). — Chem. Zus.: Doppeltschwefeleisen, das Ferrisulfid FeS2, mit 46,63 Eisen und 53,37 Schwefel, zuweilen goldhaltig oder silberhaltig, nicht selten kupferhaltig, manganhaltig oder mit Spuren von Kobalt, Arsen und Thallium; im Kolben gibt er freien Schwefel und etwas schwefelige Säure, worauf er sich wie Magnetkies verhält; Salpetersäure löst ihn unter Abscheidung von Schwefel, während ihn Salzsäure fast gar nicht angreift. — Eines der am allgemeinsten verbreiteten metallischen Mineralien; schöne Varr. finden sich u. a. auf Elba, bei Traversella und Brosso in Piemont, am Gotthard, im Binnenthal in Wallis, Waldenstein in Kärnten, bei Schemnitz, Freiberg, Potschappel unweit Dresden, Dillenburg, Grossalmerode, Vlotho und Minden, Arendal, Fahlun, Beresowsk, bei Rossie, Johnsburgh und Chester in New-York.

Gebrauch. Der Eisenkies wird für sich nur zur Gewinnung von Eisenvitriol, Alaun, Schwefelsäure und Schwefel benutzt, wobei die Rückstände als gelbe und rothe Farben oder auf einen Kupfergehalt verwerthet werden; bei manchen Hüttenprocessen bildet er einen wich-

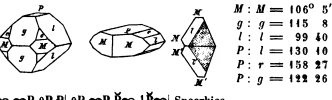
tigen Zuschlag und der goldhaltige wird auch auf Gold verarbeitet.

27. Markasit, Haidinger (Strahlkies, Wasserkies).

Rhombisch; $\infty P(M) + 0.6^{\circ} 5'$, $\frac{1}{2}P\infty (r) + 3.6^{\circ} 54'$, $P\infty (l) + 8.0^{\circ} 20'$, $P\infty (g) + 64^{\circ}$

⁴⁾ Doch sind diese Resultate von G. Rose durch die Untersuchungen von Schrauf und E. Dana wieder zweiselhast geworden, welche darthaten, dass auch der regulär-holoëdrische Bleiglanz und der (freilich später von Fletcher als hemiëdrisch erkannte) Tesseralkies, sowie Danait und Glaukodot + und — Varietäten haben, diese Differenz daher hier nicht durch Hemiëdrie erzeugt sein kann; anderseits konnte an ausgezeichnet hemiëdrischen Kupferkiesen und Fahlerzen keine Variation ± ausgefunden werden; sie sind geneigt, jenen Gegensatz durch einen Unterschied in der Dichte zu erklären (Sitzungsber. d. Wiener Akad., 12. März 1874), was auch Fletcher für wahrscheinlich hält; vgl. auch M. Bauer in Z. d. geol. Ges., 1875. 248; Fletcher, Z. f. Kryst. VI. 1882. 20.

52' nach Miller; Combinationen verschieden, indem ausser den genannten Formen besonders noch P und 0P auftreten. A.-V. = 0,7519: 1: 1,1845. Nach Sadebeck misst ∞ P 105° 5', P ∞ 78° 2' und ist das A.-V. = 0,7661: 1: 1,2341.



Die Krystalle erscheinen entweder tafelartig oder schmal säulenförmig oder pyramidal; die Comb. Fig. 1 ist nicht unähnlich einer regulären Comb. von $0.\infty0.\infty0\infty$. Zwillingskrystalle häufig, einestheils nach einer Fläche von ∞P (Speerkies, wobei die Flächen der Brachydomen nebst der Basis sich sehr stark ausdehnen und die einspringenden Winkel der Flächen des Zwillingsprismas sowie der Pyramide ganz oder zum grossen Theil verdecken) — anderentheils seltener nach einer Fläche von Poo; bei Vierlingen von Littmitz und Altsattel fand Groth zwei Individuen nach Poo verwachsen, während mit jedem derselben noch ein Krystall nach ∞P verwachsen ist; auch kammförmige Gruppen (Kammkies, durch repetirte Zwillingsbildung ebenfalls nach ooP gebildet, wobei ooP und Poo gewöhnlich im Gleichgewicht stehen). Ferner kugelige, traubige, nierförmige, stalaktitische, knollige Gruppen, und Aggregate von radial stängeliger und faseriger, oder von dichter Zusammensetzung (Strahlkies und Leberkies); in Pseudomorphosen zumal nach Magnetkies und Pyrit, auch nach Eisenglanz, Fluorit, Baryt, Calcit, Dolomit, Wolfram, Galenit, Silberglanz, Stephanit, Miargyrit, Silberblende, Kupferkies, Magnetkies; häufig derb und eingesprengt, und nicht selten als Vererzungsmittel in organischen Formen. — Spaltb. prismatisch nach ooP undeutlich, Spuren nach Poo, Bruch uneben; spröd; H. = 6...6,5; G. = 4,65 ...4,88; graulich speisgelb, bisweilen fast grünlichgrau; anlaufend, Strich dunkel grünlichgrau. — Chem. Zus. wesentlich übereinstimmend mit der des Eisenkieses, also (rhombisches) Fe S2, mit 46,63 Eisen und 53,37 Schwefel; er ist gewöhnlich der Verwitterung und Vitriolescirung sehr stark unterworfen, wobei auch etwas Schwefelsäure entsteht; nach Plattner zeigt der Leberkies eine kleine Beimischung von Schwefelkohlenstoff. V. d. L. und gegen Säuren verhält er sich wie Pyrit. - Clausthal, Zellerfeld; Littmitz und Przibram; Freiberg; Schemnitz; Derbyshire; im Kreidemergel von Folkestone und Misdroy (Wollin); überhaupt nicht selten.

Anm. 1. Nicht selten sind Krystalle von Markasit und Eisenkies mit einander regelmässig verwachsen, und zwar dergestalt, dass sie offenbar als gleichzeitig gebildet gelten müssen, wie *Kenngott* gezeigt hat und auch von *Wöhler* angenommen wurde; nach *Sadebeck* erfolgt die Verwachsung nach zwei Gesetzen: 1) die Verticalaxe und eine Zwischenaxe (a b) des Markasits fallen mit zwei Hauptaxen des Eisenkies zusammen; 2) die Verticalaxe des Markasits fällt mit einer Hauptaxe des Eisenkies, die Brachydiagonale a mit einer rhombischen Zwischenaxe des letzteren zusammen.

Anm. 2. Breithaupt und Glocker unterscheiden noch den Weicheisenkies oder Wasserkies, welcher dem Leberkies sehr ähnlich ist, aber die Härte 3...4, das Gewicht 3,8...3,5 hat, und chemisch gebundenes Wasser halten soll. In Betreff des Leberkieses (oder Hepatopyrits) aber, welcher bei Freiberg in so schönen und grossen Pseudomorphosen nach Magnetkies vorkommt, hebt es Breithaupt hervor, dass er noch zu wenig beachtet worden sei. Dieser Kies hat nur schwachen Metallglanz, und meist eine schmutzig speisgelbe fast graue Farbe; dabei ist er im Bruch theils muschelig, theils uneben von sehr feinem Korn, bisweilen so dicht, wie ein amorphes Mineral. Die in der Braunkohle vorkommenden enthalten nach Lampadius etwas Schwefelkohlenstoff; in anderen ist Thallium nachgewiesen; ihr sp.

Gew. sinkt bisweilen auf 4,2. — Breithaupt's Kyrosit von der Grube Briccius bei Annaberg dürfte wohl nur ein 4,5—2 pCt. Kupfer und cs. 4 pCt. Arsen haltender Speerkies sein.

Anm. 8. Unter dem Namen Kausimkies oder Lonchidit (vgl. Anm. unten) hat Breithaupt einen Markasit eingeführt, welcher nach Plattner etwas über 4 pCt. Arsen enthält. Seine Formen sind ähnlich denen des Markasits OP 104° 24′, POO 79° 14′; die Krystalle sind stets Zwillinge und Drillinge wie die des Speerkieses; G.=4,92...5,00; zinnweiss, zuweilen bunt oder grünlichgrau angelaufen, überhaupt ganz ähnlich dem Arsenkies. Grube Kurprinz bei Freiberg auf Kupferkies, Schneeberg, Cornwall. Breithaupt bemerkt, dass überhaupt viele, und namentlich die auf Baryt und Flussspath vorkommenden Eisenkiese bis 1 pCt. Arsen enthalten.

Gebrauch. Alle diese Kiese werden hauptsächlich zur Darstellung von Eisenvitriol und Schwefelsäure benutzt.

28. Arsenkies oder Arsenopyrit, Glocker (Arsenikkies, Misspickel).

Rhombisch¹); ∞P (M) 111° 12′, $\frac{1}{4}P\infty$ (r) 146° 28′, $\frac{1}{4}P\infty$ (n) 117° 52′, $\frac{1}{4}P\infty$ (l) 79° 22′, $\frac{1}{4}P\infty$ (g) 59° 12′ nach Miller; doch schwanken die Winkel etwas, wie sich insbesondere aus Messungen von Breithaupt und v. Zepharovich, namentlich auch aus denen von Arzruni ergibt, welcher ∞P an den verschiedenen Fundpunkten zwischen 110° 49′ und 112° 17′ liegend befand; nach Hare ist an den Krystallen von Reichenstein $\infty P = 111°28′$, nach Rumpf an denen von Schladming dieses Prisma = 112° 23′; A.-V. = 0,6854: 1: 1,1859; Arzruni befand den relativen Werth der Axe a zwischen 0,6777 und 0,6896; gewöhnliche Combb. $\infty P.\frac{1}{4}P\infty$, wie die erste Figur, und dieselbe mit $P\infty$; die Flächen von $P\infty$ horizontal gestreift; Zwillingskrystalle namentlich nach zwei verschiedenen Gesetzen; bei dem ersten ist eine Fläche von ∞P , bei dem anderen häufigeren eine Fläche von $P\infty$ die Zwillings-Ebene, weshalb im letzteren Falle die Verticalaxen beider Individuen den Winkel von 59° 12′ bilden; die Nichtexistenz eines dritten, von Gamper angegebenen Gesetzes, wobei $\frac{1}{4}P\infty$ Zwillings-ebene sein sollte, wurde durch Arzruni erwiesen.

Fig. 4. ∞ P.4P ∞ ; sehr gewöhnlich, das Prisma oft verlängert; die charakteristische Streifung des Brachydomas ist auf einer seiner Flächen angedeutet.

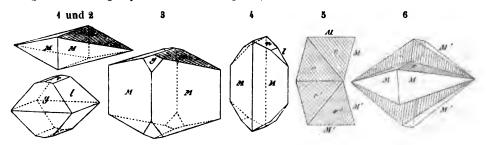
Fig. 2. Poo.Poo.1Poo; erscheint fast wie eine rectanguläre Pyramide.

Fig. 3. ∞P.‡P∞.P∞; das Prisma ist noch viel länger als im Bilde.

Fig. 4. $\infty P.\frac{1}{4}P\infty.P\infty$; auch am Kobaltarsenkies; oft auch mit $\overline{P}\infty$.

Fig. 5. Zwillingskrystall der Comb. 4 nach dem ersten Gesetz, in der Horizontalprojection; die beiderseitigen Streifensysteme bilden 444° 12'.

Fig. 6. Zwillingskrystall der Comb. Figur 1, nach dem zweiten Gesetz.



Die Krystalle sind meist kurz säulenförmig bis tafelartig, doch auch, wie Fig. 3

¹⁾ Trotz der nicht unbeträchtlichen Winkeldifferenzen zwischen Markasit und Arsenkies wird man doch beide analog zusammengesetzte Mineralien für isomorph halten müssen; dies bekräftigt auch der Lonchidit, welcher eine mit dem Markasit isomorphe Mischung von 26Fe 8² und 4Fe Ae², oder eine solche von 25Fe 8² und Fe 8³ + Fe As² ist. Desgleichen macht Sadebeck darauf aufmerksam, dass Arsenkies und Markasit sich in Bezug auf ihre Verwachsung mit Eisenkies völlig gleich verhalten, was auch auf eine Isomorphie der Molekularstructur verweise, indem beide erstere Mineralien eine gleiche Molekularattraction auf den Eisenkies ausübten.

und 4, nach der Verticalaxe langgezogen, einzeln eingewachsen, oder aufgewachsen und zu Drusen verbunden; auch derb, in körnigen und stängeligen Aggregaten. in welchen letzteren die Endflächen aller Individuen oft zu einer einzigen convexen Fläche verbunden sind; häufig eingesprengt; selten in Pseudomorphosen nach Magnetkies und Stephanit. — Spaltb. prismatisch nach ∞P ziemlich deutlich, in einigen Fällen auch nach OP; Bruch uneben; spröd; H. = 5,5...6; G. = 6...6,2 (5,82...6,22 nach Behnke und Breithaupt); silberweiss bis fast licht stahlgrau, Strich schwarz. — Chem. Zus. der meisten Varietäten, nach den Analysen von Stromeyer, Thomson, Scheerer, Wöhler, Behnke und Potyka: Fe SAs oder Fe S² + Fe As², was eigentlich 19,65 Schwefel, 46,02 Arsen und 34,33 Eisen erfordert; doch hat Arzruni (und Bärwald) darauf hingewiesen, dass die Zus. der Arsenkiese von Fundort zu Fundort wechselt, ohne eigentlich jemals der Formel Fe S² + Fe As² oder auch nur derjenigen m Fe S² + n Fe As² genau zu entsprechen; in 9 Analysen zugleich gemessener Krystalle kommen auf 4 Mol. Fe S² 0,7743 bis 1,1956 Mol. Fe As2. Nachdem schon Sandberger erwähnt, dass mit dem steigenden Schweselgehalt ein stetiges Schärserwerden des Prismenwinkels verbunden sei, that Arzruni speciell dar, dass mit einer Aenderung in der Axe a eine gleichsinnige Aenderung im Schwefelgehalt erfolge, und dass diese Aenderungen derart einander direct proportional eintreten, dass eine Differenz von 0,00001 in der Axe a äquivalent ist einer Differenz von 0,00236 pCt. im Schwefelgehalt. Diesem Satz fügen sich nach Magel die Arsenkiese von Auerbach völlig ein. Arzruni hebt ferner hervor, dass die Zusammensetzung der Arsenkiese die Auffassung, als ob sie isomorphe Mischungen der Verbindungen Fe S² (Markasit) und Fe As² (Arseneisen) seien, nicht zulasse, insofern diese Endglieder mit ihren Dimensionen nicht in die Reihe der Arsenkiese hineingehören würden; es lässt sich nämlich die Gesetzmässigkeit in den Arsenkiesen nicht auf die reine Schwefel- resp. Arsenverbindung des Eisens übertragen (Z. f. Kryst. II. 344; VII. 337); vgl. jedoch S. 243. Becke zeigte früher, dass in der Gruppe der Arsenkiese die Winkelabweichungen nicht, wie Scheerer behauptet hatte, dem Kobaltgehalt (vgl. später) proportional sind (Min. Mitth. 1877. 106). Manche Varr. enthalten ein wenig Silber (Weisserz) oder eine Spur Gold, doch vermuthet H. Müller, dass das Weisserz von Bräunsdorf ein besonderes Mineral sei; in anderen wird ein Theil des Eisens durch 6 bis 9 pCt. Kobalt ersetzt (Kobaltarsenkies (Fe, Co)S² + (Fe, Co)As², vgl. Glaukodot). Im Kolben gibt er erst ein rothes, dann ein braunes Sublimat von Schweselarsen, worauf noch metallisches Arsen sublimirt wird; auf Kohle schmilzt er zu einer schwarzen oder tombackbraunen, drusigen magnetischen Kugel, welche sich wie Magnetkies verhält, bisweilen auch die Reaction auf Kobalt gibt. Salpetersäure löst ihn unter Abscheidung von Schwefel und arseniger Säure; nach Potyka wird das sehr feine Pulver von kochendem und selbst von kaltem Wasser zersetzt. - Freiberg, Munzig, Hohenstein, Altenberg, Zinnwald; Joachimsthal, Schlaggenwald, Reichenstein in Schlesien. Mitterberg in Salzburg, Binnenthal in Wallis, Zinkwand bei Schladming in Steiermark, Sala in Schweden, Cornwall; im körnigen Kalk von Auerbach; der Kobaltarsenkies besonders bei Skutterud in Norwegen und Vena in Schweden.

Gebrauch. Der Arsenkies dient zur Gewinnung von Arsen, arseniger Säure und Schwefelarsen; das Weisserz wird noch auf Silber, und der Kobaltarsenkies zur Blaufarbe benutzt.

Anm. 4. Sehr nahe verwandt mit dem Arsenkies und zwar mit den kobalthaltigen Varietäten desselben ist nach Dana auch der Danait von Franconia in New-Hampshire (mit 6,45 Kobalt), dessen in Gneiss eingewachsene Krystalle eigenthümliche, nach der Brachydiagonale säulenförmig verlängerte Combinationen von den Abmessungen des Arsenkieses zeigen, und auch ausserdem, wie Kenngott dargethan hat, die Eigenschaften dieses Minerals besitzen, obwohl die Analyse von Hayes etwas zu wenig Arsen und Schwefel ergab. Nach Becke ist OP 412° 6', PO 80° 13', ausserdem beobachtete er 1PO, 3PO, 0P, PO, 1PO, und eine starke, der Combinationskante parallel gehende Streifung auf OP und PO. Tschermak schlägt vor, alle diese kobalthaltigen Arsenkiese unter dem Namen Danait zu vereinigen.

Anm. 2. Geierit nannte Breithaupt den Arsenkies von Geier in Sachsen, welcher das sp. G. 6,55 und einen grösseren Arsengehalt hat; Behnke fand das G. = 6,246...6,324, und

einen der Formel 2 Fe As2 + Fe S sehr nahe kommenden Gehalt, welche 60 Arsen, 6,4 Schwefel und 33,6 Eisen erfordert. Nach Leroy Mac Cay auch zu Breitenbrunn mit ganz ähnlicher Zusammensetzung.

Anm. 3. Breithaupt's angeblich monokliner Plinian ist nach G. Rose und Arzruni nur etwas verzerrt ausgebildeter rhombischer Arsenkies, gemäss Plattner's Analysen auch genau von der gewöhnlichen Zusammensetzung.

29. Arseneisen, oder Löllingit, Haid. (Arsenikalkies, Axotomer Arsenkies).

Rhombisch 1); $\infty P(d)$ 122° 26′, $P\infty$ (o) 51° 20′, $P\infty$ 82° 21′; gewöhnliche Comb. ∞P.P∞; meist derb und eingesprengt, von körniger oder stängeliger Zusammensetzung. — Spaltb. basisch, ziemlich vollk., brachydomatisch nach Poo unvollk., Bruch uneben; spröd; H. = 5...5,5; G. = 7,4...7,4 (nach Breithaupt 6,9...7,1, nach Güttler 6,97...7,41, nach anderen Angaben 6,2...8,7); silberweiss in stahlgrau geneigt, Strich schwarz. — Chem.



Zus. der meisten Varietäten nach den Analysen von Hoffmann, Scheerer, Weidenbusch, Behnke, Illing, Niedzwiedzki: Fe As2, was 72,75 Arsen und 27,25 Eisen erfordern würde; indessen ist immer etwas Schwefel (4,0 bis 6 pCt.) vorhanden, was durch eine Beimischung von FeS2 (Markasit) oder von FeS2 + FeAs2 (Arsenkies) erklärt wird. Hierzu gehören Arseneisen von Schladming (fast reines FeAs² mit nur 0.70 Schwefel und dem hohen sp. G. 8,69), von Dobschau, Breitenbrunn, Andreasberg, Reichenstein. Andere Varietäten, z. B. eine von Reichenstein und von Przibram, führen nach Rammelsberg auf die Formel Fe³ As⁵ oder Fe⁵ As⁸, womit abermals kleine Mengen von Fe S² gemischt sind. Ein von Broz analysirtes Arseneisen von Przibram lieferte keinen Schwefel, 63,24 Arsen und 35,64 Eisen, was auf die Formel Fe3 As4 führt; v. Zepharovich hat vorgeschlagen, dies letztere Arseneisen Leukopyrit zu nennen, die anderen, namentlich die nach Fe As 2 zusammengesetzten, Löllingit. Dana führt beide getrennt unter diesen Namen auf, welche er jedoch verwechselt. Hare ist geneigt, in dem Leukopyrit einen mit Magnetit gemengten Löllingit zu sehen. Sollte sich die verschiedene Zusammensetzung des Arseneisens bestätigen, so würden sich auch wahrscheinlich bei den einzelnen abweichend constituirten Vorkommnissen Differenzen der Krystallformen, des spec. Gewichts und anderer Eigenschaften erkennen lassen. Im Kolben gibt das Arseneisen ein Sublimat von metallischem Arsen, im Glasrohr arsenige Säure, auf Kohle starken Arsengeruch; v. d. L. in der Red.-Fl. schwer schmelzbar zu einer un magnetischen Kugel, welche bei einem grösseren Schwefelgehalt des Minerals einem Mantel von tombackbraunem drusigem magnetischem FeS besitzt; in Salpetersäure löslich unter Abscheidung von arseniger Säure. — Reichenstein in Schlesien, Lölling bei Hüttenberg in Kärnten, Schladming in Steiermark; Andreasberg; Geier und Breitenbrunn in Sachsen.

Gebrauch. Das Arseneisen wird zur Bereitung arseniger Säure benutzt.

Anm. Hierher gehört auch Sandberger's Glauk op yr it von Guadalcanal in Andalusien; sehr dünnschalige nierförmige Aggregate, welche in grossblätterigem Kalkspath stecken; die Schalen wechseln mit gleichdunnen Schalen von Kalk, und zeigen auf ihrer Oberfläche kamm-

¹⁾ Groth macht darauf aufmerksam, dass das Prisma OOP beim Arseneisen (122° 26' nach Mohs) der Form Poo beim Arsenkies entspricht; fasst man es in dieser Weise auf, so berechnet sich alsdann für das freilich noch nicht beobachtete Prisma OP des Arseneisens der Winkel 408° 26', während OOP beim Arsenkies 414° 42', beim Markasit 106° 25' misst. Unter dieser Voraussetzung, welche auf das Axenverhältniss 0,7209 : 4 : 4,8124 beim Arseneisen führt, wäre demnach der zu erwartende Isomorphismus zwischen diesem Mineral und den analog constituirten Markasit und Arsenikkies erfüllt.

An einem Arseneisen (Löllingit) vom Mont Challanges (Dauphiné), welches nach Frenzel die Zusammensetzung Fe As2 hat, fand indessen Schrauf OP 1130 40' und 100 1830 50', also einen Prismenwinkel, welcher dem des Arsenkies recht genähert ist. A.-V. = 0,658 : 4 : 4,284. Es liegt darnach die Vermuthung nahe, dass der von *Mohs* angegebene Werth ©P 122° 26' (122° 20' nach *Breithaupt*) sich gar nicht auf die Zusammensetzung Fe As² bezieht, sondern auf eine andere der Arsen-Eisenverbindungen, wahrscheinlich den Leukopyrit, welcher natürlich nicht mit dem Arsenkies isomorph zu sein braucht.

artig zusammengehäuste Krystall-Ausstriche, welche auf zwillingsartige Durchkreuzung rhombischer Taseln zu verweisen scheinen; die Farbe ist licht bleigrau, läust aber an der Lust allmählich schwärzlich, dann braun und blau an; H. = 4,5; G. = 7,484. Eine Analyse von Senster ergab: 2,86 Schwesel, 66,90 Arsen, 3,59 Antimon, 24,38 Eisen, auch 4,67 Kobalt und 4,44 Kupfer. Rammelsberg berechnet, dass diese Zusammensetzung auch auf die Formel des Löllingit-Arseneisens (xFe As 2 + Fe S 2) führt, worin x = 42 und etwas Fe durch Co, etwas As durch Sb ersetzt ist.

30. Kobaltglanz, Glanzkobalt, Kobaltin.

Regulär und zwar parallelflächig-hemiëdrisch; Formen und Combb. ähnlich denen des Eisenkieses, doch minder reich als dieser; namentlich sehr häufig die S. 43 und 44 in den Fig. 63, 65, 66, 68 und 69 dargestellten Combinationen; die Krystalle meist eingewachsen, auch derb in körnigen und stängeligen Aggregaten, und eingesprengt. -Spaltb. hexaedrisch, vollk.; spröd; H. = 5,5; G. = 6,0...6,1; röthlich silberweiss, oft grau angelaufen, Strich graulichschwarz; stark glänzend; in thermoelektrischer Hinsicht verhalten sich die Krystalle nach G. Rose und P. Groth ähnlich wie die des Eisenkieses. — Chem. Zus. nach den Analysen von Stromeyer, Schnabel, Patera und Ebbinghaus: CoSAs oder CoS²+CoAs², mit 35,44 Kobalt, 45,26 Arsen und 49,33 Schwefel; doch werden meist einige Procent Kobalt durch Eisen ersetzt, also analog zusammengesetzt mit dem Eisenkies. Im Kolben geglüht verändert er sich nach H. Rose gar nicht, gibt also kein Sublimat von metallischem Arsen; im Glasrohr stark geglüht gibt er schwefelige Säure und arsenige Säure; auf Kohle entwickelt er starken Arsenrauch und schmilzt zu einer grauen, schwach magnetischen Kugel; nach der Abröstung gibt er mit Borax die Reaction auf Kobalt; in Salpetersäure löslich unter Abscheidung von arseniger Säure und Schwefel; die Solution ist roth und wird durch Zusatz von Wasser nicht getrübt. — Tunaberg und Vena in Schweden, Skutterud in Norwegen, Querbach in Schlesien, Siegen in Westphalen, Daschkessan bei Elisabethpol am Kaukasus (als ein bis 2 Fuss mächtiges Lager).

Gebrauch. Der Glanzkobalt ist eines der reichsten Erze für die Blaufarbenfabrikation.

31. Glaukodot, Breithaupt.

Rhombisch, mit ganz denen des Arsenkieses ähnlichen Winkeln und Formen, wie Tschermak zuerst darthat, jedoch nicht nur mit prismatischer, sondern auch mit deutlicher basischer Spaltb.; OOP nach Lowis schwankend zwischen 110° 20' und 111° 3', nach Becke 111° 50', nach Sadebeck 110° 34'; Poo nach Lewis 79° 58', darnach das A.-V. = 0,6942: 1:1,1994; als fernere Formen wurden noch beobachtet coPco, 1Pco, 2Pco, Pco, P; die Basis fehlt. Zwillinge nach cop und Poo, wie beim Arsenkies. G. = 5,945 ... 6,48; dunkel zinnweiss. — Chem. Zus. nach der Analyse von Plattner: fast 24,8 Kobalt, 41,9 Eisen, 43,2 Arsen und 20,2 Schwefel; der von Håkansbo nach *Ludwig* mit 46,06 Kobalt, 49,84 Eisen, 44,03 Arsen und 49,80 Schwefel; also der Substanz nach ein sehr kobaltreicher Arsenkies, oder auch ein sehr eisenreicher Kobaltglanz, welcher kraft dieses Eisengehalts in Formen des Arsenkieses krystallisirt, und sich daher dem S. 318 erwähnten Kobaltarsenkies anschliesst. Es liegt also hier dieselbe Dimorphie der Substanz RS² + R As² vor, welche auch dem einzelnen Gliede Fe S² (Eisenkies und Markasit; eigen ist. Nach v. Kobell gibt er im Kolben ein Sublimat von metallischem Arsen, auf Kohle starken Arsengeruch, mit Salpetersäure eine rothe Solution; welche mit Chlorbaryum stark auf Schwefelsäure reagirt. — Gangweise im Chloritschiefer zwischen Huasco und Valparaiso in Chile, mit Kupferkies, Quarz, Axinit; bei Håkansbo in Schweden.

Anm. Alloklas nannte Tschermak ein bei Oravicza in breitstängeligen, halbkugelig oder regellos begrenzten Aggregaten, innerhalb eines körnigen Kalkspathes vorkommendes Mineral, dessen seltene und sehr kleine Krystalle die rhombische Comb. OP.Poo darstellen, in welcher OP = 106°, und Poo = 58° ist. — Spaltb. vollk. nach OP, deutlich nach OP; H. = 4,5; G. = 6,65; stahlgrau, Strich fast schwarz. — Frenzel fand in einer seiner 6 Analysen: 16,05 Schwefel, 27,86 Arsen, 28,38 Wismuth, 24,20 Kobalt, 3,66 Eisen, 0,45 Kupfer, 1,10 Gold, und entscheidet sich für die auch von Groth aufgestellte Formel (Co, Fe) (As, Bl) S, also gewissermaassen ein Kobaltarsenkies, in welchem As zum Theil durch Bi ersetzt ist; in Salpetersäure völlig löslich, die rothe Solution gibt mit Wasser ein weisses Präcipitat; im Kolben sublimirt arsenige Säure; v. d. L. auf Kohle Arsenrauch und Wismuthbeschlag, dabei schmelzend zu mattem grauem Korn.

32. Speiskobalt, Werner, oder Smaltin, Beudant.

Regulär; ∞0∞, 0, seltener auch ∞0 und 202; häufigste Combb. ∞0∞.0 und ∞0∞.∞0, Fig. 45 und 46, S. 41; nach Groth ist auch parallelflächige Hemiëdrie am Speiskobalt nachzuweisen, deren Vorhandensein jedoch Bauer bezweifelt; die Flächen von ∞0∞ oft etwas convex, die Krystalle nicht selten rissig, wie zerborsten, meist in Drusen vereinigt; auch gestrickt, staudenförmig, spiegelig, traubig, nierförmig, derb und eingesprengt, von körniger bis dichter, selten von feinstängeliger Zusammensetzung. — Spaltb. nur in undeutlichen Spuren nach 60000 und O, Bruch uneben; spröd; H. = 5,5; G. = 6,37...7,3; zinnweiss bis licht stahlgrau, dunkelgrau oder bunt anlaufend, durch Umwandlung in Kobaltblüthe häufig roth beschlagend; Strich graulichschwarz, meist nicht stark glänzend. — Chem. Zus. nach den Analysen von Stromeyer, Varrentrapp, v. Kobell und Hofmann zum grossen Theil Co As2, was 71,88 Arsen und 28,12 Kobalt erfordern würde; jedoch wird stets von letzterem ein mehr oder weniger bedeutender Antheil durch Eisen, oft auch ein ansehnlicher Theil durch Nickel vertreten, ferner ist meist eine geringe Menge von Schwefel als RS2 in isomorpher Mischung vorhanden, also allgemein (Co, Fe, Ni) (As, S)2; so fanden z. B. Sartorius in einem krystallisirten Speiskobalt von Riechelsdorf 14 pCt. Nickel und nur 9 Kobalt, Bull und Karstedt in Schneeberger Varietäten über 12 Nickel, 6 bis 7 Eisen und nur 3 bis 4,6 Kobalt, daher solche schon richtiger als Chloanthit zu betrachten sind; die sehr eisenreichen Varr. (mit 10 bis 18 pCt. Eisen) haben das höhere Gewicht 6,9...7,3, und graue Farbe, daher sie als Grauer Speiskobalt oder Eisenkobaltkies von den übrigen als Weissem Speiskobalt unterschieden worden sind. Aus der Zusammenstellung und Berechnung der Speiskobalt-Analysen durch Rammelsberg ergibt es sich aber, dass viele Vorkommnisse nicht auf die Formel (Co, Ni, Fe) As² führen, sondern — abgesehen von dem abermaligem Gehalt an RS2 — auf die Formeln R²As³, R⁴As⁵, R³As⁵, R²As⁵, so dass die Constitution allgemein durch R^mAsⁿ ausgedrückt werden müsste. Doch ist es schwierig anzunehmen, dass so verschiedene Arsenide unter einander isomorph sein sollten. Groth war nach seiner Entdeckung der parallelflächigen Hemiëdrie am Speiskobalt, welche diesen in die engste Verbindung mit Eisenkies bringen würde, der Ansicht, dass die reinste Substanz Co As2 ist, und dass die Analysen, welche zu viel (oder zu wenig) Co ergeben haben, an unreinem Material angestellt sind, welches CoAs (oder CoAs³) enthielt, wie denn auch der Chloanthit sehr häufig makroskopisch erkennbares röthliches Ni As beigemengt besitzt. Bauer hat sich auch gegen die Annahme einer so weitgehenden Verunreinigung dieser Art ausgesprochen; vgl. auch Rammelsberg's Erwiderung in Ann. d. Phys. u. Ch. Bd. 160, S. 131. Indessen hat Groth später angeführt, dass die mit Salpetersäure oder Chlorwasser behandelte polirte Schlifffläche eines Krystalls von Schneeberg oder Riechelsdorf ergebe, dass der Krystall aus übereinandergelagerten abwechselnden Schichten eines leichter und eines schwerer angreifbaren Körpers bestehe, von denen der eine nach Vollhardt arsen- und kobaltreicher (also bei zu grossem Arsengehalt des Krystalls wahrscheinlich Tesseralkies, Co As3) ist. — Im Glasrohr gibt er ein krystallinisches Sublimat von arseniger Säure; im Kolben sublimirt er Arsen, doch nur bei sehr starker Erhitzung: auf Kohle schmilzt er leicht unter starkem Arsenrauch zu weisser oder grauer magnetischer Kugel, welche mit Borax die Reaction auf Kobalt, oft auch auf Nickel gibt; von Salpetersäure wird er leicht zersetzt und gibt in der Wärme unter Abscheidung von arseniger Säure eine rothe Solution. - Schneeberg, Marienberg, Annaberg, Johanngeorgenstadt, Joachimsthal, Riechelsdorf, Bieber, Schladming, Dobschau in Ungarn, Allemont, Cornwall, La Motte in Missouri.

Anm. 4. Ueber die gestrickten Formen vgl. Naumann, Ann. d. Phys. u. Ch. Bd. 31, S. 537; vom Rath, Z. f. Kryst. 1. 8; Groth, Min.-Samml. d. Univ. Strassburg S. 44. Der gestrickte, zinnweisse bis blaugraue, hexaëdrisch spaltbare arsenreiche Wismuth kobaltkies Korsten's (Cheleutit Breithaupt's) ist besonders durch seinen 3,9 pCt. betragenden Gehalt an metallisch vorhandenem Wismuth von den übrigen Speiskobalten verschieden; Schneeberg.

Anm. 2. Breithaupt bemerkt mit Recht, dass ein grosser Theil des Speiskobalts der Gegend von Schneeberg eigentlich Chloanthit sei, und G. Rose ist geneigt, allen Speiskobalt dahin zu rechnen.

Anm. 3. Ein rhombisch krystallisirendes und auf Speiskobalt vorkommendes Arsenkobalteisenerz von Bieber hat Sandberger beschrieben und wegen seiner quirlförmigen Vierlingskrystalle Spathiopyrit genannt, indessen diesen Namen später zu Gunsten des älteren von Breithaupt Safflorit zurückgezogen. Die Individuen stellen die Combination OP.mPOO dar, mit stark glänzendem Makrodoma; Zusammensetzungsfläche OP; H. = 4,5; G. = 7,4; zinnweiss, doch bald dunkel stahlgrau anlaufend. Kine Analyse durch E. v. Gerrichten ergab 61,46 Arsen, 2,37 Schwefel, 44,97 Kobalt, 16,47 Eisen und 4,23 Kupfer. Dasselbe Mineral ist auch bekannt von Reinerzau bei Witichen und von Schneeberg; andere Analysen von Petersen, Jäckel und L. W. Mac Cay lassen erkennen, dass auch hier das Mol.-Verhältniss von R und As, wie im Speiskobalt, nicht constant 1:2 ist; in jeder Hinsicht liegt also hier die Substanz des Speiskobalts in rhombischer Form vor. Die Var. von Schneeberg wurde schon von G. Rose in seinem Krystallochemischen Mineralsystem S. 22 und 53 unter dem Namen Arsenikkobalt aufgeführt und näher besprochen. (Sandberger, in Sitz.-Ber. der Münchener Akad., 4873. 437, auch schon früher im Neuen Jahrb. f. Min. 4868. 440.)

Gebrauch. Der Speiskobalt ist eines der wichtigsten Erze für die Blaufarbenwerke; als
Nebenproduct liefert er noch arsenige Säure und Nickel; auch wird er bei der Email- und
Glasmalerei benutzt.

33. Arsennickelglanz, Nickelglanz z. Th., Gersdorffit, Nickelarsenkies,

Regulär; 0, $\infty 0\infty$, zuweilen $\frac{\infty 02}{2}$, also parallelflächig-hemiëdrisch; gewöhnlich derb in körnigen Aggregaten; Spaltb. hexaëdrisch, ziemlich vollk., Bruch uneben; spröd, H. = 5,5; G. = 5,95...6,70; silberweiss in stahlgrau geneigt, grau und graulichschwarz anlaufend. — Chem. Zus. bis jetzt noch keineswegs übereinstimmend ermittelt; die Varr. von Loos, von Lobenstein und Harzgerode, von Müsen und Ems entsprechen nach den Analysen von Berzelius, Rammelsberg, Bergemann und Schnabel der Formel Ni As S oder Ni As 2 + Ni S2, welche 35,44 Nickel, 45,26 Arsen und 19,33 Schwefel erfordert, wobei jedoch ein Theil des Nickels in der Var. von Loos und Ems ungefähr durch 4 pCt. Eisen und 1 Kobalt, in der Var. von Harzgerode durch 6, und in der von Müsen durch 2,4 pCt. Eisen ersetzt wird; die krystallisirte Var. von Schladming und die von Prakendorf in Ungarn ist nach den Analysen von Löwe, Rammelsberg, Pless, Vogel eine Verbindung von RS2 mit bald R2As3, bald 2RAs (wobei R = Ni, Fe, Co), so dass sich hier Verhältnisse ähnlich wie beim Speiskobalt wiederholen. Im Kolben zerknistert er heftig, und gibt stärker erhitzt ein reichliches Sublimat von gelblichbraunem Schweselarsen; der Rückstand ist roth und verhält sich wie Rothnickelkies. Im Glasrohr gibt er arsenige und schwefelige Säure; v. d. L. schmilzt er unter Entwickelung von Arsendämpfen zu einer Kugel, welche mit den Flüssen auf Nickel, Eisen und oft auch auf Kobalt reagirt. In Salpetersäure löst er sich theilweise unter Abscheidung von Schwefel und arseniger Säure, die Sol. ist grün. - Loos in Helsingland (Schweden); Schladming in Steiermark, Lobenstein im Voigtlande, Tanne und Harzgerode am Harz, Müsen im Siegenschen.

Gebrauch. Der Arsennickelglanz wird auf Nickel benutzt.

Anm. 4. Zwischen den Arsennickelglanz und den folgenden Antimonnickelglanz ist als ächtes Mittelglied das durch v. Zepharovich unter dem Namen Korynit aufgeführte Mineral einzuschalten. Dasselbe krystallisirt in Oktaëdern, welche aber nur selten einzeln eingewachsen, meist nach einer Hauptaxe reihenförmig gruppirt sind; auch in kugeligen, nierförmigen, kolbenförmigen und keulenförmigen Aggregaten von faseriger Textur; Spaltb. hexaëdrisch, unvollk., H. = 4,5...5, wenig spröd; G. = 5,994; silberweiss in stahlgrau geneigt, grau, gelb und blau anlaufend, Strich schwarz. — Chem. Zus. nach v. Payer: 47,49 Schwefel, 37,83 Arsen, 43,45 Antimon, 28,86 Nickel und 4,98 Eisen, was der Formel Ni(As, Sb) Sentspricht; der Korynit ist daher ein Antimon-Arsennic kelglanz. Im Kolben gibt er erst weisses Sublimat, dann einen Arsenspiegel, begrenzt durch eine schmale rothe und eine breite gelbe Zone; im Glasrohr schwefelige Säure und weisses Sublimat; in erwärmter Salpetersäure erfolgt eine hellgrüne Solution unter Abscheidung von Schwefel und Antimonoxyd. Findet sich zu Olsa in Kärnten, eingewachsen in Kalkspath und Eisenspath.

Anm. 2. Ein in seiner chemischen Zusammensetzung nach Petersen's Analyse mit dem Korynit fast ganz übereinstimmendes Mineral, welches jedoch rhombisch in den Formen des Arsenkieses krystallisirt, das sp. G. 6,872 hat, silberweiss bis zinnweiss, im Strich schwarz, und lebhaft metallglänzend ist, hat Sandberger nach seinem Fundort Wolfachit genannt; es besitzt 38,8 Arsen und 43,8 Antimon; die Substanz des Antimon-Arsennickelglanzes ist daher dimorph.

34. Antimonnickelglanz, Nickelglanz z. Th., Ullmannit.

Regulär; gewöhnl. Formen O, ∞O∞, ∞O; bei den Krystallen von Montenarba, welche chemisch ganz genau die normale Zus. ergaben, beobachtete C. Klein an dem vorwaltenden Würfel ausser dem Rhomben-Dodekaeder auch unzweifelhaft das Pentagon-Dodekaëder $\frac{\infty 02}{2}$, so dass der parallelflächig-hemiëdrische Charakter dieser Krystalle als völlig erwiesen gelten muss (N. Jahrb. f. Min. 1883. I. 180). Die schönen Krystalle von Lölling sind dagegen nach v. Zepharovich geneigt flächig-hemiëdrisch i), indem an ihnen beide Tetraëder sowie untergeordnet das Trigon-Dodekaëder $\frac{202}{2}$, das Deltoid-Dodekaëder $\frac{20}{2}$ und ein paar andere hemiëdrische Formen auftreten. Diese Krystalle erscheinen fast immer als Zwillingskrystalle mit vollkommener Durchkreuzung beider Individuen.

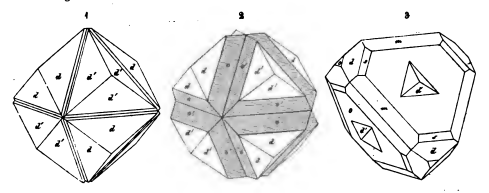


Fig. 1. Zwilling von - 0/2 · ∞0; derselbe erscheint fast wie ein Rhomben-Dodekaëder, dessen Flächen längs der Makrodiagonale eingekerbt sind.

- Fig. 2. Aehnlicher Zwilling, wobei die beiderseitigen Tetraëder mehr vorwalten.
- Fig. 3. Das grössere Individuum zeigt die Comb. $\frac{0}{2} \cdot \infty 0 \cdot \frac{202}{2} \cdot \frac{20}{2} \cdot \cdots \cdot \frac{0}{2}$; mit ihm ist ein kleineres verwachsen, welches nur mit den trigonalen Ecken von ∞0 über den Tetraëderslächen des ersteren hervorragt.

Gewöhnlich aber sind beide Tetraëder im Gleichgewicht ausgebildet, daher denn die einfacheren Krystalle anderer Fundorte wie die holoëdrischen Combinationen 0.0000 und 0.000 aussehen. Meistentheils erscheint das Mineral nur derb in körnigen Aggregaten und eingesprengt. - Spaltb. hexaëdrisch vollk., Bruch uneben; spröd; H. = 5...5,5; G. = 6,2...6,5, auch 6,8 nach Jannasch; bleigrau bis stahlgrau, graulichschwarz oder bunt anlaufend. — Chem. Zus. nach den Analysen von Klaproth, H. Rose und Rammelsberg: NISBS oder NISB2+NIS2, mit 27,88 Nickel, 56,90 Antimon und 15,22 Schwefel, wie es die Analyse M. v. Lill's für die Var. von Rinkenberg, sowie diejenige von Jannasch für die von Montenarba fast ganz genau, und die von H_{ss} Rose für die Var. von der Grube Landskrone bei Siegen sehr nahe ergab.

⁴⁾ Diese Art der Hemiëdrie ist nicht wenig auffallend, wenn man bedenkt, dass alle analog constituirten hemiëdrisch-regulären Verbindungen parallelflächig-hemiëdrisch sind (blos der Korynit ist bis jetzt nur holoëdrisch bekannt).

Im Glasrohr gibt er Antimonrauch und schwefelige Säure; auf Kohle schmilzt er und dampft stark, gibt auch gewöhnlich etwas Arsengeruch; concentrirte Salpetersäure greift ihn stark an, indem sich Schwefel, Antimonoxyd und auch oft arsenige Säure abscheiden; Salpetersalzsäure löst ihn unter Abscheidung von Schwefel vollkommen auf, die Solution ist grün. — Gosenbach, Eisern, Freusburg u. a. Punkte im Westerwald; Harzgerode; Lobenstein; Lölling, Waldenstein und Rinkenberg in Kärnten; Montenarba bei Sarrabus auf Sardinien.

Anm. Wie es Antimon führenden Arsennickelglanz (Korynit) gibt, so sind auch arsenhaltige Antimonnickelglanze untersucht worden; dazu gehören Tetraëderzwillinge von Lölling, nach Gintl mit 3,28 Arsen gegen 52,56 Antimon; einer von Nassau mit 5,08 Arsen gegen 50,56 Antimon (nach Behrendt), einer von Sayn-Altenkirchen mit 9,94 Arsen gegen 47,56 Antimon (Ullmann), an welchen sich dann der Korynit anschliesst. Da Rammelsberg in einem sehr arsenarmen von Harzgerode 47,4 Schwefel fand, so scheint ein Theil von As noch durch S vertreten zu sein.

35. Chloanthit, Breithaupt (Weissnickelkies und Arsennickelkies z. Th.).

Regulär und zwar parallelstächig-hemiëdrisch nach Groth; $0, \infty 0\infty, \infty 02$, letzteres als Pentagon-Dodekaëder; nach Kenngott kommen auch $\infty 0$ und 202 als untergeordnete Formen vor; derb von seinkörniger bis dichter, zuweilen von stängeliger Zusammensetzung, wobei die Stängel in Krystalle auslausen; Spaltbarkeit undeutliche Spuren; Bruch uneben bis eben; spröd; H. -5.5; G. -6.4...6.8; zinnweiss, grau und schwärzlich anlausend, dabei matt werdend; auch nicht selten grün ausblühend mit Nickelblüthe. — Chem. Zus. nach den Analysen von Berthier, Booth, Rammelsberg und Hosmann wesentlich MAs², mit 28,12 Nickel und 71,88 Arsen, doch wird oft etwas Nickel durch mehre Procent Eisen und Kobalt ersetzt. Leroy Mc Cay sand R: As -1:1.86. Im Kolben gibt er ein Sublimat von metallischem Arsen, und wird kupserroth, im Glasrohr gibt er Arsen und arsenige Säure; auf Kohle schmilzt er leicht, gibt starken Arsenrauch, bleibt lange glühend, umgibt sich mit Krystallen von arseniger Säure und hinterlässt endlich ein sprödes Metallkorn; mit Salpetersäure gibt er eine grüne oder gelbliche Solution. — Schneeberg, Riechelsdorf, Grosskamsdorf, Joachimsthal, Dobschau in Ungarn, Allemont, Chatam in Connecticut.

Anm. Nach Breithaupt und G. Rose unterliegt es gar keinem Zweisel, dass sehr vieler sogenannte Speiskobalt zu dem Chloanthit gehört.

36. Weissnickelkies, Breithaupt (Arseniknickel), Rammelsbergit.

Rhombisch, $\cos P$ 123° bis 124° nach Breithaupt; meist derb und eingesprengt, z. Th. in radial feinstängeligen bis faserigen Aggregaten; H. = 5,5, nach Sandberger nur 4,5; G. = 7,09...7,19; zinnweiss, im frischen Bruch mit einem Stich in das Rothe. — Chem. Zus. nach den Analysen von Hofmann und Hilger hauptsächlich NI As², wie der Chloanthit, so dass die Substanz Doppelt-Arsennickel gleich Fe S² dimorph sein würde. Nach Leroy Mc Cay ist aber R: As = 4: 1,85. — Schneeberg und Riechelsdorf.

37. Hauerit, Haidinger; Mangankies.

Regulär, und zwar parallelflächig-hemiedrisch, völlig mit Eisenkies isomorph; beobachtete Formen: $0, 0.0000, 0.000 \cdot \frac{\infty 0^2}{2}$ und $0 \cdot \begin{bmatrix} 302\\ 2 \end{bmatrix} \cdot \infty 0000$; die Krystalle scharfkantig, einzeln oder zu Kugeln gruppirt in Thon und Gyps eingewachsen, auch derb in stängeligen Aggregaten. Spaltb. hexaëdrisch, sehr vollk.; H. = 4; G. = 3,463; dunkel röthlichbraun bis bräunlichschwarz, Strich bräunlichroth, metallartiger Diamantglanz, in dünnen Lamellen schwach durchscheinend. — Chem. Zus. nach den Analysen von Patera und v. Hauer wesentlich: Manganbisulfid, $m \cdot 8^2$, mit 46,44 Mangan und 53,86 Schwefel, etwas Mangan durch 4,3 pCt. Eisen ersetzt. Im Kolben gibt er viel Schwefel und hinterlässt einen grünen Rückstand, der sich in Salzsäure auflöst; mit Soda Reaction auf Mangan; durch erwärmte Salzsäure wird er nach H. Rose unter starker Entwickelung von Schwefelwasserstoff und unter Abscheidung von Schwefel zersetzt. — Schwefelwerk Kalinka bei Végles unweit Neusohl in Ungarh.

Fassen wir die von S. 343 ab besprochene **isedimerphe** Mineralgruppe zusammen, so findet sich (z. Th. unter der Voraussetzung, dass $RQS = RQ^2 + RS^2$)
regulär

	1080101	Inompiech
Fe S ²	als Eisenkies	als Markasit im Arsenkies mit Fe As ²
Te As ²	∫im Kobaltglanz mit Co S ² und Co As ² im Speiskobalt mit Co As ²	als Arseneisen im Arsenkies mit FeS ²
Co S²) im Speiskobalt mit Co As ² im Kobaltglanz mit Co As ²	im Glaukodot mit CoAs2
Co As ²	als Speiskobalt im Kobaltglanz mit Co S ²	als Safflorit im Glaukodot mit Co S ²
Ni S ²	jim Arsennickelglanz mit Ni As ² im Antimonnickelglanz mit Ni Sb ²	im Wolfachit mit Ni Sb ² und Ni As ²
Ni As²	als Chloanthit im Arsennickelglanz mit Ni S ² im Korynit im Speiskobalt mit Co As ²	als Weissnickelkies im Wolfachit mit NiS ² und NiSb ²
Ni Sb ²	im Antimonnickelglanz mit NiS ² im Korynit	im Wolfachit mit Ni S ² und Ni As ²
$\mathbf{Hn}\mathbf{S}^2$	als Hauerit	

Die Sulfide Co S² und NIS² sind demnach isolirt noch nicht gefunden.

38. Magnetkies oder Pyrrhotin, Haidinger.

Hexagonal 1), P (r) 126° 38' nach Kenngott, 126° 50' nach Miller, 127° 6' nach G. Rose; A.-V. = 1:1,723; gewöhnliche Combb. 0P. ∞ P, und dieselbe mit P, auch wohl mit 4P und P2: die seltenen Krystalle sind tafelartig oder kurz säulenförmig, oft klein, bei St. Leonhard in Kärnten bis zwei Centimeter gross; Zwillinge nach Edw. Dana, wobei 4P Zwillingssläche ist, und die Hauptaxen beider Individuen nahezu rechtwinkelig sind; meist derb und eingesprengt in schaligen, körnigen bis dichten Aggregaten. — Spaltb. ziemlich vollk. parallel ∞ P2 zufolge Streng; schalige Zusammensetzung nach 0P, welche oft wie Spaltbarkeit erscheint und auch früher dafür gehalten worden ist; spröd; H = 3,5...4,5; G = 4,54...4,64; Krystalle nach Kenngott 4.584; bronzegelb, oder Mittelfarbe zwischen speisgelb und kupferroth, tombackbraun anlaufend, Strich graulich- 0P.00P.P schwarz; magnetisch, doch bisweilen sehr schwach und sehr selten polar, wie es Breithaupt an demjenigen von Dobschau beobachtete. — Chem. Zus. nach den Analysen von Stromeyer, H. Rose, Schaffgotsch, Plattner, Rammelsberg und Lindström schwankend und noch nicht völlig aufgeklärt. Nach Rammelsberg's Discussion der Analysen ist die allgemeine Zusammensetzung des Magnetkieses Fen Sn+1, und zwar schwankend von Fe⁶S⁷ bis Fe¹¹S¹² mit einem Eisengehalt von 59,96 — 61,56 und einem Schwefelgehalt von 40,04-38,44; dies lässt sich als Verbindung von Sulfid und Sesquisulfid, $n\text{Fe S} + \text{Fe}^2\text{S}^3$, oder als solche von Sulfid mit Bisulfid, $n\text{Fe S} + \text{Fe S}^2$ denken. Lindström sieht Fe⁸S⁹ als die wahrscheinlich allen gemeinsame Formel an.

⁴⁾ Nachdem Streng (wie auch Vrba und Frenzet) früher geneigt war, den Magnetkies als rhombisch und isomorph mit dem Silberkies anzusehen, wobei die Formen dann als rhombische Drillinge aufzufassen gewesen sein würden, hat er ausführlich dargethan, dass zwar die Winkelmessungen keinen sicheren Anhaltspunkt zur Bestimmung des Krystallsystems liefern, dass aber die Spaltberkeit (parallel OP2) eine vollkommen hexagonale sei, ferner die Aetzfiguren auf 0P (mittels heisser Salzsäure) durchaus hexagonale Umrisse haben, indem sie durch Flächen gebildet werden, welche hexagonalen Protopyramiden parallel sind, dass sodann die durch regelmässige Aneinanderlagerung der Aetzfiguren entstehenden scharfen Aetzlinien sich, genau parallel OP2, unter 60° resp. 420° schneiden, und dass endlich die Wärmecurven auf 0P Kreise sind; auch das magnetische Verhalten steht mit dem hexagonalen System nicht im Widerspruch (N. Jahrb. f. Min. 4882. I. 207).

H. Habermehl entscheidet sich auf Grund eingehender Analysenvergleiche für die Formel Rammelsberg's mit dem allgemeinen Ausdruck Fen Sn+1 (wobei nach ihm n von 5 bis 16 wachsen kann), that übrigens für den M. von Bodenmais durch die gefundene Uebereinstimmung der Analysen sehr zahlreicher, unter Zuhülfenahme eines Magneten erhaltener Schlämmungsproducte dar, dass derselbe wirklich eine homogene Substanz sei, welche sich der Formel Fe⁷S⁸ nähert. Bodewig erhielt dagegen bei dem (indessen nach seinen Versuchen freien Schwefel enthaltenden) M. von Bodenmais als Mittel aus zahlreichen nach verschiedenen Methoden angestellten Bestimmungen die Zus.: 38.45 Schwefel und 64,53 Eisen, d. i. Fe¹¹S¹². — Hausmann hielt den Magnetkies wesentlich nur für Einfach-Schwefeleisen, wofür sich auch Kenngott sowie Petersen erklärte: Breithaupt und Frankenheim stützten diese Ansicht durch den Hinweis, dass der Maenetkies mit gewissen einfachen Sulfiden (wie Wurtzit, Greenockit) isomorph sei; dagegen ist es nicht zweifelhaft, dass der Magnetkies sich in Wasserstoffgas erst nachdem er 4-5 pCt. Schwefel verloren hat, in Einfach-Schwefeleisen verwandelt. Nach Stanislas Meunier soll auch durch Einfach-Schwefeleisen aus einer Lösung von Kupfervitriol das Kupfer eben so vollständig gefällt werden, wie durch Eisen, welche Reaction der Magnetkies niemals zeige; ferner ist das Einfach-Schwefeleisen als solches gar nicht magnetisch. Eine mechanische Beimengung von FeS2, wodurch die höhere Schwefelungsstufe erklärt würde, ist deshalb nicht anzunehmen, weil jenes in Salzsäure immer als unlöslich zurückbleiben müsste. Dagegen konnte Bodewig an dem M. von Bodenmais vermittels Schwefelkohlenstoff recht wägbare Quantitäten von beigemengtem Schwefel nachweisen (Z. f. Kryst. VII. 174). Viele Magnetkiese enthalten etwas Nickel, bis zu 5,6 pCt., wie nach Rammelsberg eine Var. aus Pennsylvanien, nach Mutzschler der von Todtmoos im Schwarzwald, nach How solche aus Nordamerika, wobei gemäss dessen Angabe die nickelreichsten die am schwächsten magnetischen sind. Im Kolben ist er unveränderlich; im Glasrohr gibt er schwefelige Säure aber kein Sublimat; auf Kohle schmilzt er im Red.-F. zu einem graulichschwarzen stark magnetischen Korn; in Salzsäure löst er sich auf unter Entwickelung von Schwefelwasserstoff und unter Abscheidung von Schwefel. — Kupferberg in Schlesien. Bodenmais, Breitenbrunn, Waldenstein in Kärnten (hier bis 2 Cm. hohe Krystalle). Andreasberg, Kongsberg, Fahlun, Bottino bei Seravezza (gut krystallisirt); in den Meteorsteinen von Juvenas und Virginien; bei Snarum und Modum nickelhaltige Varietäten mit 3 bis 4 pCt. Nickel.

Gebrauch. Der Magnetkies wird zugleich mit anderen Eisenkiesen zur Darstellung von Eisenvitriol benutzt.

Anm. Unzweiselhaftes Einsach-Schweseleisen, FeS, (oder Troilit nach Haidinger) findet sich in manchen Meteorsteinen und Meteor-Eisenmassen; wie z.B. in dem Meteoreisen von Tennessee, nach Brezina im Eisen von Bolson de Mapimi auch hexagonal krystallisirt und mit Magnetkies isomorph. Der Tr. aus dem ersteren Eisen hat nach Lawrence Smith das G. = 4,75, und besteht aus 63,60 Eisen und 36,40 Schwesel. Rammelsberg sand sür den Troilit aus dem Meteoreisen von Seeläsgen dieselbe Zusammensetzung und G. = 4,847; dies Schweseleisen verliert beim Erhitzen in Wasserstoff keinen Schwesel.

39. Kobaltnickelkies, Linneit, Kobaltkies.

Regulär; O und 0.0000, auch Zwillingskrystalle nach einer Fläche von 0; derb und eingesprengt. — Spaltb. hexaëdrisch unvollk.; spröd; H. = 5,5; G. = 4,8...5,0; röthlich silberweiss, oft gelblich angelaufen. — Chem. Zus.: nach den ersten Analysen von Hisinger und Wernekinck hielt man das Mineral wesentlich für Co³S⁴ mit 57,88 Kobalt und 42,42 Schwefel (Kobaltkies); dagegen haben die Analysen von Schnabel und Ebbinghaus gelehrt, dass manche Varr. von Müsen mehr (bis 42,6 pCt.) Nickel als Kobalt enthalten und daher richtiger Kobaltnickelkies genannt werden, während Rammelsberg in anderen Varr. ebendaher nur 44, ein andermal 48 pCt. fand; ebenso fand Genth, dass die Varietäten aus Maryland und Missouri an 30 pCt. Nickel enthalten; die allgemeine Formel der Zusammensetzung wird hiernach R³S⁴ oder RS + R²S³, worin R = Ni, Co und sehr wenig Fe; es ist bemerkenswerth, dass, während dies

dieselbe Schweselungsstuse darstellt, wie sie als Oxydationsstuse in der Spinellgruppe (R³O¹) erscheint, der Kobaltnickelkies nicht nur das Vorwalten des Oktaeders, sondern sogar die Zwillingsbildung nach O mit den Gliedern der Spinellgruppe theilt. V. d. L. gibt er schweselige Säure und schmilzt im Red.-F. zu einer grauen, im Bruch bronzegelben magnetischen Kugel; mit Borax gibt er die Farbe des Kobalts; in erwärmter Salpetersäure löslich zu rother Solution mit Hinterlassung von Schwesel, die Sol. sällt auf Eisen kein Kupser; die nordamerikanischen Varr. scheiden jedoch nach Genth keinen Schwesel ab. — Riddarhytta und Müsen, in den Kohlenslötzen von Rhonda Valley in Glamorganshire, auch in Maryland und Missouri.

40. Polydymit, Laspeyres.

Regulär; 0; namentlich in bis 5 Mm. grossen nach der Fläche von 0 polysynthetisch verzwillingten Krystallen, welche nach der Zwillingsebene meist tafelförmig sind. — Spaltb. hexaëdrisch ziemlich unvollk.; zieml. mild; H. = 4,5; G. = 4,808... 4,816; auf dem frischen Bruch lichtgrau, mit der Zeit grau oder gelb anlaufend. Nach den Analysen von Laspeyres ist die reine Substanz R⁴85, worin R fast lediglich Nickel; der Formel Ni⁴85 entsprechen: 59,69 Nickel, 40,97 Schwefel; ausserdem fanden sich ca. 0,6 Kobalt und 4 Bisen. Verunreinigt war der analysirte Polydymit mit ca. 5 pCt. Arsennickelglanz und Antimonnickelglanz. — V. d. L. decrepitirt er sehr stark; stärker im Kolben erhitzt gibt er etwas gelbes Schwefelsublimat, der Rückstand schmilzt auf Kohle leicht zu schwarzgrüner magnetischer Kugel, welche auf dem Bruch speisgelb ist; unlöslich in Salzsäure, löslich in Salpetersäure unter Schwefelabscheidung zu klarer grüner Solution. — Grünau in der Grafsch. Sayn-Altenkirchen, Westphalen, begleitet u. a. von Millerit und seinen Zersetzungsproducten Nickelvitriol und Schwefel.

Anm. Gelegentlich der Untersuchung des Polydymits (Journ. f. pr. Chem. (2) Bd. 44, S. 397) that Laspeyres dar, dass v. Kobell's Nickelwismuthglanz oder Saynit (Wismuthnickelkies) von demselben Fundpunkte ein mit Wismuthglanz und anderen Schwefelmetallen (Kupferkies, Kupferglanz, Bleiglanz) verunreinigter Polydymit sei, dessen normale Zus. nach Abzug dieser Beimengungen übrig bleibt, wie dies die untereinander sehr abweichenden Analysen von v. Kobell und Schnabel erkennen lassen. Kenngott ist dagegen der Ansicht, dass die von Letzteren analysirten oktaëdrischen Krystalle einestheils wegen ihrer wohlgestalteten Form, anderentheils wegen ihrer Zusammensetzung sich nicht wohl als so stark verunreinigter Polydymit deuten lassen.

41. Beyrichit, Liebe.

Dies merkwürdige, von Forber und Liebe erkannte, und von Letzterem genauer untersuchte Mineral bildet schilfähnlich säulenförmige Krystalle, welche bis zu 7 Cm. lang und 8 Mm. breit vorkommen, auch theilweise schraubenförmig gewunden und radial gruppirt sind. Bei genauer Betrachtung erkennt man sie als längsgestreifte Krystallbündel (Viellinge) mit bisweilen flügelartig vorspringenden einzelnen Seitenkanten, und mit einer gemeinschaftlichen schiefen Endfläche, welche nach Ferber mit der Längsaxe den Winkel von 81° bildet; selten tritt dazu eine zweite Endfläche, wodurch eine domatische Begrenzung von 114° entsteht. H. = 3,0... 8,5; G. = 4,7; mild und so zäh, dass die einzelnen Krystalle nur schwer zu zerbrechen sind; bleigrau, schwach metallglänzend. — Chem. Zus. nach einer Analyse von Liebe: 54,23 Nickel, 2,79 Eisen und 42,86 Schwefel, was der Formel NISS7 sehr genau entspricht, welche man als $NiS + 2Ni^2S^3$ oder mit *Liebe* als $3NiS + 2NiS^2$ deuten kann. Im Kolben gibt er ein Sublimat von Schwefel und wird dabei gelb und härter; auf Kohle leicht schmelzbar zu stark magnetischer Kugel, in Salzsäure leicht löslich, die Sol. smaragdgrün. Mit Eisenspath auf Quarz in dem Bergwerk Lommerichkauls-Fundgrube am Westerwalde, wo die Krystallbündel sehr häufig von äusserst feinen Lamellen eines speisgelben Kieses durchzogen werden, welcher nach Liebe Millerit ist und durch eine theilweise Zersetzung des Beyrichits gebildet wurde (N. Jahrb. f. Min. 1871. 841).

42. Horbachit, A. Knop.

Unregelmässige Knollen in einem stark zersetzten glimmerreichen Gneiss, mit nur einer einzigen unvollkommenen Spaltungsfläche; H. = 4...5; G. = 4,43; tombackbraune in stahlgrau geneigte Farbe, schwarzer Strich, Metallglanz, magnetisch; besteht nach vier Analysen von G. Wagner im Mittel aus 45,87 Schwefel, 44,96 Eisen und 14,98 Nickel, was sehr nahe der Formel 4Fe²S³ + Ni²S³ entspricht, und ein interessantes Beispiel von einem in der Natur vorkommenden Sesquisulfid liefert. — Horbach unfern St. Blasien im Schwarzwald (N. Jahrb. f. Min. 4873. 524).

43. Tesseralkies, Breithaupt, oder Skutterudit, Haidinger (Arsenikkobaltkies).

Regulär, und zwar nach *Fletcher* parallelflächig-hemiëdrisch (Z. f. Kryst. VII. 20); O und cooo, mit coo, 202 und anderen Formen, coo3 als Pentagondodekaëder, 303 als Dyakis-dodekaëder; auch derb in körnigen Aggregaten. — Spaltb. hexaëdrisch deutlich, Bruch muschelig bis uneben; spröd; H. = 6; G. = 6,48...6,86; zinnweiss bis weisslich bleigrau, zuweilen bunt angelaufen, ziemlich stark glänzend. — Chem. Zus. nach den Analysen von Scheerer und Wöhler: CoAs3, mit 79,82 Arsen und 20,68 Kobalt, von welchem ein kleiner Theil durch 4 bis 4½ pCt. Eisen ersetzt wird; gibt im Kolben ein Sublimat von metallischem Arsen, im Glasrohr ein sehr starkes Sublimat von arseniger Säure, und verhält sich ausserdem wie Speiskobalt. — Skutterud in Norwegen.

44. Bleiglanz, Galenit.

Regulär; gewöhnliche Formen $\infty 0\infty$ (h), 0 (o), $\infty 0$ (d), selten 20 und andere m0, 202 und andere m0m, zum Theil mit grossen Werthen von m (z. B. 12012, 36036), wie denn bis jetzt 5 verschiedene Triakisoktaëder und 14 verschiedene Ikositetraëder, auch 3 Hexakisoktaëder bekannt sind; die gemeinste Combination ist $\infty 0\infty.0$, zumal als Mittelkrystall, wie beistehende Figur, auch $0.\infty0\infty.\infty0$, wie die zweite Figur;





die Krystalle gross und klein, häufig von gestörter Bildung, daher oft sehr verzerrt (säulenförmig durch Verlängerung nach einer Hauptaxe oder trigonalen Zwischenaxe, tafelartig durch Vorherrschen zweier Hexaëder- oder Oktaëderflächen), oder mit sehr unebenen Flächen ausgebildet, selten eingewachsen, meist aufgewachsen und zu Drusen oder mancherlei Gruppen

verbunden; Zwillingskrystalle, Zwillings-Ebene eine Fläche von O; derbe Massen und Spaltungshexaëder zeigen wohl einfache oder doppelte Zwillingsstreifung nach einem mO, welches von Sadebeck als 40 bestimmt wurde; v. Zepharovich beobachtete auch eine lamellare Verwachsung nach einer oder mehren Flächen des Ikositetraëders 303, und vom Rath fand später nach demselben Zwillingsgesetz je zwei Individuen verwachsen beim Bleiglanz von der Grube Morgenstern bei Hesselbach in Westphalen. -Pseudomorphosen nach Pyromorphit (Blaubleierz von Bernkastel, Zschopau und Poullaouen), Bournonit und Kalkspath; auch gestrickt, röhrenförmig, traubig, nierförmig, zerfressen, angeflogen, spiegelig; ganz vorzüglich häufig aber derb und eingesprengt, bisweilen knollenförmig, in grosskörnigen bis feinkörnigen und dichten, auch wohl in striemigschaligen Aggregaten. — Spaltb. hexaëdrisch, sehr vollk., daher der Bruch in den Individuen selten zu beobachten ist; bisweilen auch oktaëdrisch (vielleicht nur in Folge lamellarer zwillingsartiger Zusammensetzung); mild; H. = 2,5; G. = 7.3...7.6; röthlichbleigrau, in sehr feinkörnigen Aggregaten etwas lichter, zuweilen bunt angelaufen, Strich graulichschwarz, starker Metallglanz, bisweilen schillernd bei Verwachsung mit Zinkblende. - Chem. Zus.: Bleisulfid PbS, mit 86,6 Blei und 13,4 Schwefel, häufig mit einem kleinen Silbergehalt, der meist nur 0,01 bis 0,03. ziemlich oft 0,5, selten bis 1,0 pCt. beträgt; eine Var. von Utah in Nordamerika hält jedoch nach Kerl über 8 pCt. Silber; meist ist auch ein Eisengehalt oder Zinkgehalt und zuweilen ein Selengehalt vorhanden. Im Glasrohr gibt er Schwefel und ein Sublimat von schwefelsaurem Bleioxyd; v. d. L. auf Kohle verknistert er, schmilzt, nachdem der Schwefel verflüchtigt ist, und gibt zuletzt ein Bleikorn, welches beim Abtreiben nicht selten ein kleines Silberkorn zurücklässt. In Salpetersäure löslich unter Entwickelung von salpetriger Säure und Abscheidung von Schwefel und Bleisulfat; in erwärmter Salzsäure langsam löslich; aus der kalten Solution krystallisirt Chlorblei; Salpetersalzsäure verwandelt ihn in ein Gemeng von Bleisulfat und Chlorblei. — Ein sehr verbreitetes Bleierz, auf Lagern und Gängen und in Gebirgsgesteinen; Freiberg, Przibram, Clausthal, Zellerfeld, Bleiberg in Kärnten; Mechernich und Commern in der Eifel; Sala; Derbyshire, Cumberland, Northumberland, Insel Man, hier Hexaëder von 10 Zoll Durchmesser vorgekommen; Alpucharras in Spanien; sehr verbreitet in den Staaten Missouri, Illinois, Iowa und Wisconsin in Nordamerika.

Anm. 1. Ueber die Krystallisation des Bleiglanzes lieserte Sadebeck (Z. d. geol.

Ges. 1874. 617) eine Arbeit, worin auch die Wachsthumsverhältnisse besprochen sind. Ueber die Aetzfiguren vgl. Becke in Tsch. Min. u. petr. Mitth. VI. 1884. 237. — Sehr leicht nach O (auffallend schwieriger nach $\infty 000$) spaltbaren Bleiglanz fand v. Zepharovich bei Habach im oberen Pinzgau (Salzburg); nach dem Glühen ist er leicht nach $\infty 000$, schwieriger nach O spaltbar; dieser Bleiglanz enthält auch 1,97 pCt. Schwefelwismuth, und ist es, welcher nach 303 häufig von sehr dünnen Zwillingslamellen durchsetzt wird (Z. f. Kryst. 1877. 155).

Anm. 2. Der sog. Bleischweif ist theils dichter Bleiglanz, theils dichter Steinmannit, oder auch wohl ein Gemeng von beiden. Das von Zippe als Steinmannit eingeführte Mineral von Przibram ist aber nach Kenngott, Reuss und Schwarz nur ein unreiner, mit Schwefelzink und Schwefelarsen vermengter Bleiglanz.

Gebrauch. Der Bleiglanz, das wichtigste unter allen Bleierzen, wird nicht nur auf Blei, sondern auch, bei hinreichendem Silbergehalt, zugleich mit auf Silber benutzt. Auch wird er zur Glasur der Töpferwaaren, und, im rohen Zustand, zur Verzierung mancher Spielereien, als Streusand und zu Streichfeuerzeugen gebraucht.

Anm. 8. Aehnlich dem sog. mulmigen Bleiglanz ist der Johnstonit, oder das Ueber-Schwefelblei, ein bei Neu-Sinka in Siebenbürgen, bei Dufton, bei Müsen und a. O., gewöhnlich mit Bleiglanz vorkommendes und wohl auch aus ihm entstandenes Mineral, welches sich schon in der Kerzenflamme entzündet und dann mit blauer Flamme fortbrennt; Johnston fand in dem von Dufton 8,7 pct. Schwefel, welcher sich durch Lösungsmittel ausziehen liess. G. = 5,275...6,748. Nach Karl v. Hauer's Analyse ist es ein, jedenfalls aus einer partiellen Umbildung von Bleiglanz hervorgegangenes Gemeng von Schwefelblei, Bleisulfat und Schwefel.

45. Cuproplumbit, Breithaupt (Kupferbleiglanz).

Regulär, bis jetzt nur derb, in körnigen Aggregaten, deren individuen hexaëdrisch spaltbar sind; etwas mild, leicht zersprengbar; H. = 2,5; G. = 6,40...6,48; schwärzlich bleigrau. — Chem. Zus. nach einer Analyse von Plattner: isomorphe Mischung von 2Pb8 + Ca²8, mit 65 Blei, 49,9 Kupfer und 45,4 Schwefel; vom Kupfer wird ein kleiner Theil durch \(\frac{1}{2}\) pCt. Silber ersetzt; im Gläsrohr schmilzt er unter Aufwallen und unter Entwickelung von schwefeliger Säure; v. d. L. beschlägt er die Kohle mit Bleioxyd und Bleisulfat; mit Soda gibt er ein Metallkorn. — Chile.

Anm. Der sogenannte Alisonit, von Mina grande in der Gegend von Coquimbo, derb und dunkelblau, bildet nach *Field* eine andere isomorphe Mischung, welche 28,9 Blei, 53,3 Kupfer und 47,8 Schwefel enthält, und daher 3Cu²S + PbS ist.

46. Selenblei, H. Rose, oder Clausthalit, Haidinger.

Regulär; derb und eingesprengt in klein- und feinkörnigen Aggregaten, deren Individuen hexaëdrisch spaltbar sind; mild; H.=2,5...3; G.=8,2...8,8; bleigrau, Strich grau.— Chem. Zus. nach den Analysen von Stromeyer, H. Rose und Domeyko wesentlich: Pb Se, mit 72,88 Blei und 27,62 Selen; bisweilen wird ein nicht unbedeutender Theil des Bleies durch Silber vertreten, wie denn Rammelsberg in einer Var. von Tilkerode 11,67 pCt. Silber fand; andere enthalten kleine Antheile von Kobalt (bis 3 pCt.) und sind deshalb als Selenko baltblei aufgeführt worden. Im Kolben verknistert das Selenblei oft heftig und bleibt dann unverändert; auf Kohle dampft es, gibt Selengeruch, färbt die Flamme blau und beschlägt die Kohle grau, roth, zuletzt auch gelb; schmilzt nicht, sondern verflüchtigt sich allmälig bis auf einen ganz kleinen Rückstand; im Glesrohr gibt es ein theils graues, theils rothes Sublimat von Selen; mit Soda auf Kohle im Red.-F. geschmolzen gibt es metallisches Blei. Von Salpetersäure wird es gelöst, und zwar unter Abscheidung von Selen, wenn die Säure erwärmt wird.— Tilkerode, Zorge, Lerbach und Clausthal am Harz, doch nach Zincken niemals mit Bleiglanz; Reinsberg bei Freiberg, Mendoza in Südamerika.

47. Selenbleikupfer und Selenkupferblei, oder Zorgit.

Unter diesem Namen werden verschiedene Mineralien aufgeführt, welche freilich nach ihren morphologischen und physischen Eigenschaften nur wenig erforscht sind.

a) Selenbleikupfer; G.=5,6; dunkel bleigrau in violblau geneigt, sehr mild und fast geschmeidig; findet sich auf kleinen Kalkspathtrümern zu Tilkerode, und besteht nach einer Analyse von H. Rose wesentlich aus 45,77 Kupfer, 48,48 Blei und 35 Selen; v. d. L. sehr leicht schmelzbar, fliesst auf der Kohle und bildet eine graue, metallisch glänzende Masse,

die, gut geröstet, mit Borax oder Soda ein Kupferkorn liefert. Eine andere Var. von Zorge enthielt nach einer Analyse von Hübner 46,64 Kupfer, 46,58 Blei und 36,59 Selen, was sich nach Rammelsberg deuten lässt als 2Pb Se + 9 Cu²Se, also unter der Voraussetzung, dass Cu²Se mit Pb Se, wie es bei den entsprechenden Schwefelverbindungen der Fall, isomorph ist, eine isomorphe Mischung beider.

- b) Selenkupferblei mit G.=6,96...7,04; derb und eingesprengt, in klein- und feinkörnigen Aggregaten mit muscheligem oder ebenem Bruch, mild; bleigrau, oft messinggelb oder blau angelaufen; findet sich zu Zorge und Tilkerode am Harz, auch im Glasbachgrunde bei Gabel am Thüringer Wald, und besteht nach H. Rose und Korston aus 8 bis 9 Kupfer, 57 bis 60 Blei und 80 bis 82 Selen.
- c) Selenkupferblei mit G.= 7,4...7,5; röthlich bleigrau; gleichfalls im Glasbachgrunde; besteht nach Kersten aus 4 pCt. Kupfer, 65 Blei und 30 Selen.

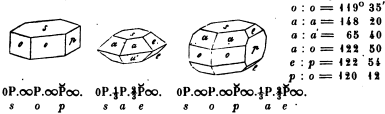
Die beiden letzteren Vorkommnisse b) und c), sowie das sub a) erwähnte durch H. Rose analysirte von Tilkerode enthalten aber, worauf Rammelsberg hinweist, mehr Selen, als für Cu²Se erforderlich ist, weshalb er es für wahrscheinlich hält, dass sie neben Cu²Se auch Cu Se oder (wie für die Vorkommnisse aus dem Glasbachgrunde der Fall) letzteres allein in sich besitzen. Alsdann kann aber von einer isomorphen Mischung mit Pb Se nicht mehr die Rede sein und es liegen vielleicht hier Gemenge vor.

48. Tellurblei, G. Rose, oder Altait, Haidinger.

Regulär; derb in körnigen Aggregaten, deren Individuen hexaedrische Spaltbarkeit haben; Bruch uneben; mild; H. = 3...3,5; G. = 8,4...8,2; zinnweiss, etwas in gelb geneigt; gelb anlaufend. — Chem. Zus. nach G. Rose und Genth wesentlich: PbTe, mit 38,22 Tellur und 64,78 Blei, von welchem jedoch ein kleiner Theil durch 4 pCt. Silber ersetzt wird. Im Kolben schmilzt es; im Glasrohr bildet sich um die Probe ein Ring von weissen Tropfen; der zugleich aufsteigende Dampf liefert ein weisses Sublimat, das sich schmelzen lässt; v. d. L. auf Kohle färbt es die Flamme blau; im Red.-F. schmilzt es zu einer Kugel, welche sich fast gänzlich verflüchtigen lässt, während sich um dieselbe ein metallisch glänzender, und in grösserer Entfernung ein bräunlich-gelber Beschlag bildet; in Salpetersäure leicht löslich. — Bontddu zwischen Dolgelly und Barmouth in Nordwales, Grube Sawodinskoi am Altai, Calaveras-Gebiet in Californien, Red Cloud-Grube in Colorado, Grube Condoriaco in Chile.

49. Kupferglanz oder Chalkosin (Kupferglas, Redruthit, Chalcocit).

Rhombisch, isomorph mit Akanthit; ∞P (o) 119° 35', P Mittelkante 125° 22', $\frac{1}{4}P$ (a) Mittelk. 65° 40', $\frac{2}{4}P\infty$ Mittelk. 65° 40', $\frac{2}{4}P\infty$ (e) Mittelk. 65° 48'; A.-V. = 0,5822: 1:0,9709; gewöhnliche Combb. wie nachstehende Figuren:



Die Basis, die Brachydomen und das Brachypinakoid sind oft stark horizontal gestreist. Die an hexagonale Formen erinnernden Krystalle erscheinen meist dick taselartig oder kurz säulensörmig, einzeln ausgewachsen oder zu Drusen verbunden; Zwillingskrystalle sehr häusig, nach dem auch Drillinge bildenden Gesetz: Zwillings-Ebene eine Fläche von ∞P ; seltener nach dem Gesetz: Zwillings-Ebene eine Fläche von $\frac{1}{2}P$, wobei sich die taselsörmigen Individuen unter 88° durchkreuzen; auch Zwillinge nach $\frac{1}{2}P\infty$; gewöhnlich derb, eingesprengt, in Platten, Knollen, Wülsten, als Vererzungsmittel (z. B. von Psianzenresten, Ullmannia Bronni), Pseudomorphosen nach Kupserkies und Bleiglanz. — Spaltb. prismatisch nach ∞P unvollk., Bruch muschelig bis uneben; sehr mild; H. = 2,5...3; G. = 5,5...5,8; schwärzlich bleigrau, zuweilen angelausen, meist wenig glänzend, im Strich glänzender. — Chem. Zus. nach den Analysen von Klaproth, Ullmann, Scheerer, Schnabel und Becht: das Kupsersulfür oder Cuprosulfid $\mathbb{C}^{2}S$, mit 79,80 Kupser und 20,20 Schwesel, ein geringer Antheil Kupser

von Eisen vertreten, welches in einer Var. von Montagone in Toscana bis zu 6½ pCt., in der Var. von der Algodonbai in Bolivia noch reichlicher erscheint; v. d. L. färbt er die Flamme bläulich; auf Kohle schmilzt er unter starkem Spritzen im Ox.-F. leicht, im Red.-F. erstarrt er; mit Soda gibt er ein Kupferkorn; von Salpetersäure wird er in der Wärme unter Abscheidung von Schwefel vollkommen gelöst. — Freiberg, Berggiesshübel, Siegen, Saalfeld, Mansfeld, Frankenberg in Hessen, Kapnik, Redruth in Cornwall, Norwegen, Sibirien, Bristol in Connecticut und in anderen Staaten Nordamerikas.

Gebrauch. Der Kupferglanz liefert da, wo er in grösseren Quantitäten vorkommt, eines der reichsten Kupfererze.

Anm. 1. Das Kupfersulfür Cu²S ist dimorph, da man dasselbe künstlich durch Zusammenschmelzen von Kupfer und Schwefel in regulären Oktaëdern erhält. Natürlich hat sich bis jetzt reguläres Cu²S als solches noch nicht sicher gefunden, während das entsprechende Ag²S natürlich als regulärer Silberglanz und rhombischer Akanthit bekannt ist. Dagegen betheiligt sich reguläres Cu²S in isomorpher Mischung mit Ag²S an dem Außau des regulären Jalpait; vgl. auch Cuproplumbit.

Anm. 2. Unter dem Namen Cuprëin beschreibt Breithaupt ein hexagonal krystallisirendes Kupfersulfür; P, 84° 46′; gewöhnliche Comb. 0P.OOP, selten mit P und 2P; Zwillingskrystalle, Zwillings-Ebene wahrscheinlich eine Fläche von 2P; derb, in körnigen Aggregaten. — Spaltb. basisch, Bruch uneben bis muschelig; mild; H. = 2,5...8,9; G. = 5,50...5,59; schwärzlich bleigrau, Strich gleichfarbig, Metallglanz. — Chem. Zus. wie die des rhombischen Kupferglanzes. Dieser hexagonale Kupferglanz soll noch häufiger vorkommen als der rhombische, meist auf Gängen in Begleitung von Malachit; so zu Freiberg und Saida in Sachsen, bei Schmiedeberg in Schlesien, bei Sangerhausen in Thüringen; Monte-Catini in Toscana, Herrengrund in Ungarn, Redruth in Cornwall, Kongsberg in Norwegen. Dana bezweifelt die Realität dieses Minerals und vermuthet wohl mit Recht, dass ein Irrthum obwalten möge. Nach A. Daubrée soll Cuprein im Inneren von umgewandelten gallischen und römischen Bronzemünzen vorkommen, die sich in dem Mer-de-Flines, Dép. du Nord finden.

Anm. 3. Digenit hat Breithaupt ein eigenthümliches Kupfersulfid von folgenden Eigenschaften genannt. Derb und als Ueberzug, Bruch muschelig. — Spaltb. nicht bemerkbar; sehr mild; H.=2...2,5; G.=4,5...4,7; schwärzlich bleigrau, Strich schwarz, glänzend bis wenig glänzend. — Chem. Zus.: Nach Plattner enthält er 70,2 Kupfer und 0,24 Silber, was unter der Voraussetzung, dass der Rest Schwefel ist, der Formel Cu⁶85 entspricht, welche sich als Cu²8 + 4Cu 8 deuten lässt, also eine Verbindung von Kupferglanz mit Covellin; vieleicht aber ist der Digenit nur ein mechanisches Gemenge beider Substanzen. V. d. L. verhält er sich wie Kupferglanz. — Sangerhausen und Chile, Szaszka im Banat, Kargalinskische Steppe bei Orenburg, Angola an der Westküste von Afrika; Insel Carmen im Busen von Californien.

Anm. 4. Der sog. Harrisit, von Canton-Mine in Georgia, ist seiner Substanz nach identisch mit dem Kupferglanz, während er doch hexaëdrische Spaltb. besitzt; Genth und Torrey erklären ihn für eine Pseudomorphose nach Bleiglanz, in welcher die Spaltbarkeit des letzteren noch erhalten blieb, und auch mitunter noch ein Kern desselben sitzt; nach Pratt liegt hier natürliches und ursprüngliches reguläres Cu²S vor.

50. Silberkupferglanz, Kupfersilberglanz, Stromeyerit.

Rhombisch, ganz isomorph mit Kupferglanz, sowie auch isomorph mit Akanthit; A.-V. = 0,5820: 1: 0,9206. Die seltenen Krystalle stellen die kurz säulenförmige Combination $\infty P.\infty P\infty.0P.1P.1P\infty$ dar; gewöhnlich derb, eingesprengt, in Platten.—Spaltb. nicht bemerkbar, Bruch flachmuschelig bis eben; sehr mild; H. = 2,5...3; G. = 6,2...6,3; schwärzlich bleigrau, stark glänzend. — Chem. Zus. nach den Analysen von Stromeyer, Sander, Domeyko und Siewert: Isomorphe (rhombische) Mischung Cu28 + Ag28, mit 53,08 Silber, 31,15 Kupfer und 45,77 Schwefel; diese Zusammensetzung gilt für die Var. vom Schlangenberge in Sibirien und von Rudelstadt in Schlesien; v. d. L. schmilzt er leicht zu einer grauen, metallglänzenden, halbgeschmeidigen Kugel, welche den Flüssen die Farbe des Kupfers ertheilt, und, auf der Kapelle mit Blei abgetrieben, ein Silberkorn hinterlässt; in Salpetersäure löslich unter Abscheidung von Schwefel. — Fand sich auch bei S. Pedro und Catemo in Chile, in Peru und Arizona, Prov. Catamarca in Argentinien.

Anm. Ausser dem Silberkupferglanz von den genannten Fundorten kommen in Chile an mehren Orten sehr silberreiche Kupferglanze vor, deren Silbergehalt nach *Domeyko* von 3 bis 29 pCt. steigt, aber schwankend ist; es sind isomorphe Gemische von Ag²S mit 3 bis 42 Mol. Cu²S, oder Gemenge von Silberkupferglanz mit Kupferglanz; ebenso fand *Lampadius* in einem Kupferglanz von Freiberg 48,5 pCt. Schwefelsilber. Es wird hiernach schwer, die Grenze zwischen Kupferglanz und Kupfersilberglanz zu bestimmen.

51. Selenkupfer, v. Leonhard, oder Berzelin, Haidinger.

Krystallinisch, als dünner dendritischer Anflug auf Klüsten von Kalkspath, weich und geschmeidig, silberweiss, aber bald schwarz anlaufend. — Chem. Zus. nach einer Analyse von Berzelius sehr nahe: Cu²Se, was 64,6 Kupfer und 38,4 Selen erfordern würde; im Glasrohr sublimirt es Selen und Selensäure mit Hinterlassung von Kupfer; auf Kohle schmilzt es zu einer grauen, etwas geschmeidigen Kugel unter starkem Selengeruch. — Skrikerum in Småland (Schweden) und Lerbach am Harz; sehr selten.

Anm. Nach Nordenskield findet sich bei Skrikerum, doch nur in derben Partieen, ein Mineral, welches er zu Ehren von Crookes, dem Entdecker des Thallium, Crookes it nennt; spröd, bleigrau, metallglänzend; H.=2,5...3,0; G.=6,90; schmilzt v. d. L. zu grünlichschwarzem Email, wobei es die Flamme intensiv grün färbt, und besteht aus 45,76 Kupfer, 3,74 Silber, 47,25 Thallium und 33,27 Selen.

52. Enkairit, Berzelius.

Krystallinisch, von unbekannter Form; bis jetzt nur derb in feinkörnigen Aggregaten, deren Individuen Spaltbarkeit erkennen lassen; weich; bleigrau, Strich glänzend. — Chem. Zus. nach Berzelius und Nordenskiöld: CuAgSe oder Cu²Se + Ag²Se, welche Formel 43,14 Silber, 25,30 Kupfer und 34,59 Selen erfordert; es liegt also hier eine isomorphe Mischung der Selen-Verbindungen derjenigen Metalle vor, deren entsprechende Schwefel-Verbindungen im Silberkupferglanz und Jalpait isomorph gemischt sind. Im Glasrohr gibt er Sublimat von Selen und Selensäure; v. d. L. schmilzt er auf Kohle unter Entwickelung von Selendämpfen zu einem grauen, spröden Metallkorn; mit Borax und Phosphorsalz gibt er die Reaction auf Kupfer, mit Blei abgetrieben ein Silberkorn; in Salpetersäure löslich. — Skrikerum in Småland (Schweden), nördlich von Tres Puntas in der Wüste Atacama, mehrorts in Chile.

53. Silberglanz, oder Argentit, Haidinger (Glaserz).

Regulär; gewöhnliche Formen $\infty 0\infty$, 0, $\infty 0$ und 202; Zwillinge nach 0; die Krystalle meist sehr verzogen und verbogen, einzeln aufgewachsen, meist aber zu Drusen oder zu reihenförmigen, treppenförmigen u. a. Gruppen vereinigt; auch haarund drahtförmig, zähnig, gestrickt, baumförmig, in Platten, als Anflug, derb und eingesprengt; Pseudomorphosen nach Silber und Rothgültigerz. — Spaltb. Spuren nach $\infty 0$ und $\infty 0\infty$, aber sehr undeutlich; Bruch uneben und hakig; geschmeidig und biegsam; H. = 2...2,5; G. = 7...7,4; schwärzlich bleigrau, oft schwarz oder braun angelausen; meist wenig glänzend, im Strich glänzender. — Chem. Zus.: Silbersulfür Ag²8 mit 87,07 Silber und 12,93 Schwesel; v. d. L. auf Kohle schmilzt er und schwillt stark auf, gibt schweselige Säure und hinterlässt endlich ein Silberkorn; in concentrirter Salpetersäure auslöslich unter Abscheidung von Schwesel. — Freiberg, Schneeberg, Annaberg, Marienberg, Johanngeorgenstadt; Joachimsthal; Schemnitz, Kremnitz; Kongsberg; Mexico, Peru, Chile, Comstock-Gang in Nevada.

Gebrauch. Der Silberglanz ist eines der reichsten und wichtigsten Silbererze.

54. Akanthit, Kenngott.

Rhombisch; P, Polkanten 88° 38' und 120° 58', Mittelk. 120° 36', ∞ P 110° 54' nach Dauber (Sitzgsber. d. Wien. Akad. Bd. 39, S. 685); A.-V. == 0,6886: 4: 0,9945; trotz der Abweichungen in der Axenlänge a (bei fast gleichem c) müssen Akanthit und Kupferglanz als isomorph gelten, da sie sich in den verschiedensten Verhältnissen mischen; die ziemlich verwickelten Combinationen stellen oft spitz pyramidal auslaufende, dabei verbogene und selbst schraubenartig gewundene, oft schwertförmige oder dornförmige Krystalle dar; die Pyramiden sind häufig blos hemiëdrisch entwickelt; bisweilen Zwillingskrystalle nach dem Gesetz: Zwillings-Ebene eine Fläche von Poo (69° 22'). Weich und geschmeidig; G. = 7,492...7,296; schwärzlich bleigrau, etwas

dunkler als Silberglanz; stark glänzend, undurchsichtig. — Chem. Zus. nach einer Analyse von Weselsky genau die des Silberglanzes Ag²S, so dass hier ein ausgezeichnetes Beispiel von Dimorphismus vorliegt. — Auf Silberglanz zu Freiberg, Annaberg und Joachimsthal, bei Wolfach in Baden, wahrscheinlich auch bei Copiapo in Chile.

55. Jalpait, Breithaupt.

Regulär, gewöhnliche Form 0; hexaëdrisch spaltbar, geschmeidig; H. = 2,5; G. = 6,87...6,89; schwärzlich bleigrau, vollk. metallglänzend. — Chem. Zus. nach R. Richter und Bertrand: Isomorphe (reguläre) Mischung 3Ag²S + Ca²S mit 71,75 Silber, 14,04 Kupfer und 14,24 Schwefel. Der Jalpait verhält sich also zum Silberkupferglanz wie der Silberglanz zum Kupferglanz. Das Vorherrschen von Ag²S in der Mischung ist es ohne Zweifel, wodurch die reguläre Form bedingt wird, gerade so wie der Silberkupferglanz mit seinem vorwaltenden Gehalt an Cu²S die rhombische Gestalt des Kupferglanzes besitzt. — Jalpa in Mexico und Grube Buena Esperanza, Tres Puntas, Chile.

56. Selensilber, G. Rose, oder Naumannit.

Derb und in dünnen Platten, von körniger Zusammensetzung. — Spaltb. hexaedrisch vollk., geschmeidig; H. = 2,5; G. = 8,0; eisenschwarz, stark glänzend. — Chem. Zus. nach einer Analyse von G. Rose wahrscheinlich Ag²Se, was eigentlich 73,49 Silber und 26,84 Selen erfordern würde, doch sind 5 pCt. Blei vorhanden. Im Kolben schmilzt es und gibt wenig Sublimat von Selen und seleniger Säure; auf Kohle schmilzt es im Ox.-F. ruhig, im Red.-F. mit Aufschäumen und glüht bei der Erstarrung wieder auf; mit Soda und Borax gibt es ein Silberkorn; in rauchender Salpetersäure ist es ziemlich leicht, in verdünnter nur sehr schwach löslich. — Tilkerode am Harz.

57. Tellursilber, G. Rose, oder Hessit, Fröbel.

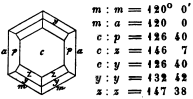
Krystallformen nach Krenner (wie schon G. Rose vermuthete) regulär, wie er an ausgezeichneten und grossen Individuen von Botés erkannte, an welchen er $\infty 0 \infty$, ∞0, 0, 20, ∞02, ∞03, 202 beobachtete; die Krystalle sind meist cubisch, aber auch säulenförmig, ja selbst stangenförmig verlängert. Auch Schrauf hat das Tellursilber von Rezbanya als regulär befunden. Nach Becke sind die Krystalle jedoch nur scheinbar regulär, eigentlich triklin mit $\alpha = 90^{\circ} 49'$; $\beta = 90^{\circ} 13'$; $\gamma = 90^{\circ} 18'$ und dem A.-V. == 1,0244:1:1,0269; aber auch in den verzerrten und unsymmetrisch aussehenden Gestalten wiederhole sich merkwürdigerweise die Flächenvertheilung des regulären Systems und die Aehnlichkeit der Winkel mit denen regulärer Formen (Minu. petr. Mitth. III. 304). Doch ist es sehr fraglich, ob durch diese Bestimmungen das reguläre System wirklich ausgeschlossen wird. Gewöhnlich nur derb, von körniger Zusammensetzung; etwas geschmeidig; H. = 2,5...3,0; G. = 8,13...8,45; Farbe zwischen schwärzlich bleigrau und stahlgrau. — Chem. Zus, nach den Analysen von G. Rose, Genth, Domeyko und Petz wesentlich Ag2Te, mit 62,8 Silber, 37,2 Tellur, nebst Spuren von Eisen, Blei und Schwefel; manche Varietäten enthalten auch etwas Gold. Im Glasrohr schmilzt es und gibt wenig Sublimat von telluriger Säure; auf Kohle schmilzt es leicht zur Kugel, gibt einen Beschlag von telluriger Säure, und hinterlässt ein etwas sprödes tellurhaltiges Silberkorn, dessen Oberfläche sich bei der Abkühlung mit lauter kleinen metallisch glänzenden Kügelchen bedeckt; im Kolben mit Soda und Kohlenpulver geglüht, gibt es Tellurnatrium, welches sich im Wasser mit rother Farbe auflöst; in erwärmter Salpetersäure löst es sich auf, aus der Sol. krystallisirt nach einiger Zeit tellurigsaures Silberoxyd. — Berg Botés im siebenbürgischen Bergrevier Zalathna, wo stangenförmige bis 2 Zoll lange Krystalle vorkommen, Nagyag in Siebenbürgen, Rezbanya in Ungarn, Grube Sawodinskoi am Altai, Stanislaus-Grube in Calaveras Co. Californien; Grube Condoriaco in Chile.

Anm. És kommen auch andere Tellursilber mit sehr grossem Goldgehalt vor, für welche daher der von Hausmann gebrauchte Name Tellurgoldsilber gerechtfertigt wäre; doch schlug Haidinger für sie schon früher den Namen Petzit vor. Sie unterscheiden sich vom eigentlichen Tellursilber besonders durch ihr höheres spec. Gewicht, welches nach Maassgabe ihres Goldgehalts von 8,72 bis zu 9,40 steigen kann. Dahin gehört z. B. der Petzit von Nagyag, mit 48 pCt. Gold, und G. = 8,72...8,88 nach Petz, sowie der Petzit von der Stanislaus-Mine

(Calaveras Co. in Californien), von der Golden-Rule-Mine (Tuolumne Co. ebendaselbst) und von der Red-Cloud-Mine in Colorado, welcher nach Genth 24 bis 26 pCt. Gold enthält, und nach Küstel das Gewicht 9,0 bis 9,4 erreicht. Diese Tellurgoldsilber sind allgemein n Age Te + Au2Te.

58. Antimonsilber oder Diskrasit, Fröbel (Spiessglassilber).

Rhombisch; P Polk. 432° 42' und 92°, ∞ P 420° ungefähr; A.-V. = 0,5775 : 4 : 0,6718; gewöhnl. Combb. $\infty P.\infty P\infty.0P$, dieselbe mit P und 2P ∞ , u. a.; beistehende von Miller entlehnte Figur ist eine Horizontalprojection der Combin. ∞P.∞P∞.0P. 2P∞.P.₹P; kurz säulenförmig oder dick tafelartig, die Prismen vertical gestreift und ihre Flächen oft concav; Zwillings- und Drillingskrystalle nach dem Gesetz: Zwillings-



 $m: m = 120^{\circ}$ 0' | Ebene eine Fläche von ∞ P, oft ganz wie hexagonale Combinationen erscheinend; gewöhnlich derb und eingesprengt, in körnigen Aggregaten. - Spaltb. basisch und domatisch nach Poo deutlich, prismatisch nach ∞P unvollk.; wenig spröd; H = 3.5; G = 9.4...40.0; silberweiss, in zinnweiss geneigt; gelblich, bisweilen auch schwärzlich anlaufend. — Chem. Zus. nach den

Analysen von Klaproth, Vauquelin, Abich, Rammelsberg, Domeyko und Petersen: eine Verbindung von Silber und Antimon, jedoch in schwankenden Verhältnissen, welche sich mehr oder weniger den Formeln Ag28b, Ag38b, Ag68b mit 64,29 bis 84,38 Silber und 35,74 bis 15,62 Antimon nähern (ein chilenisches Antimonsilber mit 94,2 Silber führt auf Ag18Sb), aber, wenn überhaupt Krystalle vorliegen, lauter isomorphe Gestaltungen liefern. G. Rose und Rammelsberg hielten deshalb dafür, dass hier isomorphe Mischungen (Legirungen) der beiden Metalle Antimon und Silber in veränderlichen Verhältnissen vorliegen, zu vergleichen denjenigen von Silber mit Gold oder mit Quecksilber; dagegen hat Kenngott wohl mit Recht hervorgehoben, dass Antimon eine von der des Silbers zu abweichende chemische Rolle spiele, um eine isomorphe Mischung beider anzunehmen, und die Ansicht aufgestellt, dass es sich hier um nur eine bestimmte Verbindung und ausserdem um Gemenge handle. Auch Groth ist der Meinung, dass das eigentliche Antimonsilber Ag²Sb sei (wofür auch die krystallographischen Beziehungen zu Kupferglanz und Akanthit sprechen), und dass die mehr Silber ergebenden Vorkommnisse mechanisch mit Silber fein gemengt seien, welches das Antimonsilber in der Natur begleitet. Dies ist um so eher möglich, als viele Analysen sich nicht auf Krystalle, sondern auf körnige Varietäten des Antimonsilbers beziehen und das gediegene Silber durch Farbe nicht absticht. Ein geringerer Silbergehalt würde durch beigemengte Partikelchen von metallischem Antimon hervorgebracht. — Im Glasrohr gibt es ein Sublimat von Antimonoxyd, und umgibt sich mit gelbem verglastem Antimonoxyd; v. d. L. auf Kohle schmilzt es leicht, beschlägt die Kohle und hinterlässt nach längerem Erhitzen ein Silberkorn. In Salpetersäure löslich, die eingedampste Solution lässt einen gelblichen Rückstand von salpetersaurem und antimonsaurem Silber. - Andreasberg, Altwolfach in Baden, Allemont, Chanarcillo in Chile.

Gebrauch. Das Antimonsilber ist als ein sehr reiches Silbererz ein wichtiger Gegenstand des Ausbringens.

Anm. Das sog. Arsensilber von Andreasberg, welches als ein Gemeng von Antimonsilber, Arsen und Arsenkies gilt, findet sich derb, klein nierförmig, auch dendritisch in Kalkspath eingewachsen, oft schalig abgesondert, von unebenem und feinkörnigem Bruch; H.= 3,5; G. = 7,47 ...7,78; zinnweiss, doch bald anlaufend; es besteht aus 49 Arsen, 45,5 Antimon, 24,6 Eisen, fast 9 Silber und wenig Schwefel. Auf Kohle gibt es ein weisses und schwarzes Sublimat und starken Arsengeruch; raucht stark, schmilzt aber nicht; von Salpetersäure wird es lebhaft angegriffen.

Fassen wir die (isodimorphe) Mineralgruppe von S. 328 an zusammen, so kennt man bis jetzt:

```
regulär
                                                                       rhombisch
        ∫als Bleiglanz
        ) im Cuproplumbit mit Cu<sup>2</sup>S
Ph Se
         als Selenblei
Ph Te
         als Tellurblei
         künstlich als solches
                                                         als Kupferglanz
         im Cuproplumbit mit PbS
                                                         im Silberkupferglanz mit Ag<sup>2</sup>S
        im Jalpait mit Ag<sup>2</sup>S
        ∫als Silberglanz
                                                         ∫als Akanthit
        im Jalpait mit Cu<sup>2</sup>S
                                                        ) im Silberkupferglanz mit Cu<sup>2</sup>S
         als Tellursilber
                                                          als Antimonsilber).
```

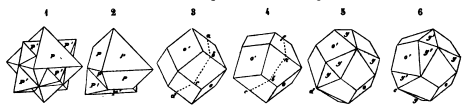
59. Zinkblende oder Sphalerit, Glocker (Blende).

Regulär, und zwar tetraëdrisch-hemiëdrisch; die gewöhnlichsten Formen sind $\frac{0}{2} \cdot - \frac{0}{2}$, oft beide im Gleichgewicht als O ausgebildet 1); jedoch auch dann noch gegenseitig unterscheidbar durch die verschiedene Beschaffenheit ihrer Flächen, ferner ∞O (o), $\frac{303}{2}$ (y), $\frac{303}{2}$ (selten), $\infty O\infty$ u. a.; verschiedene Combb., von denen mehre S. 42 in den Figg. 57 bis 64 dargestellt sind, während die nachstehende fünste Figur die für die Zinkblende sehr charakteristische Comb. $\infty O \cdot \frac{303}{2}$ zeigt; die Flächen des einen Tetraëders sind meist glatt, die des anderen drusig oder rauh, die Flächen des Hexaëders gestreift nach ihren abwechselnden Diagonalen, die Flächen des Trigon-Dodekaëders y ihren Combinationskanten mit ∞O parallel gestreift, und meist conischconvex. Zwillingsbildung ausserordentlich häufig, nach dem Gesetz: Zwillings-Ebene eine Fläche von O; meist ist die Zwillingsbildung mehrfach wiederholt, dabei sind die Individuen stark verkürzt, weshalb die Krystalle oft sehr verzerrt erscheinen, und bisweilen schwer zu entziffern sind.

- Fig. 4. Zwei Oktaëder in regelmässiger Durchkreuzung.
- Fig. 2. Zwei durch Juxtaposition verbundene Oktaëder.
- Fig. 3. Das Rhomben-Dodekaëder durch die einer Oktaëdersläche parallele Median-Ebene a b c d in zwei Hälsten getheilt; denkt man sich die links gelegene

¹⁾ Sadebeck zeigte ausführlich, wie nach G. Rose die Formen der ersten und zweiten Stellung zu unterscheiden sind, und gab Zeichnungen und Beschreibungen der beiden Gruppen von Krystallformen, in welchen einerseits das Tetraëder, anderseits das Rhomben-Dodekaëder als vorherrschende Formen auftreten (Z. d. d. geol. Ges., Bd. 21, S. 620, auch Bd. 30, S. 574); vgl. auch die wichtigen Bemerkungen von Groth (Mineraliens. d. Univ. Strassburg S. 23). — Becke kommt in einer sehr umfassenden Untersuchung, in welcher er auch im Ganzen 35 sicher bestimmte Formen aufzählt, bezüglich der Unterscheidung der Formenstellung unter Anlehnung an die von Sadebeck hervorgehobenen Gegensätze zu dem Ergebniss, dass der positive Oktant (Tetraëder I. Stellung Sadebeck's) durch Flächenarmuth, Ebenflächigkeit und geradlinige Flächenstreifung ausgezeichnet ist, während der negative Oktant (mit dem Tetraeder II. Stellung Sadebeck's) häufiger secundäre Formen, viele gewölbte Flächen und vicinale Formen, oft krummlinige Flächen- $\frac{808}{2}$ tritt im positiven Oktanten häufiger auf als im negativen, Deltoëder zeichnung aufweist. finden sich nur, Hexakistetraëder fast nur im negativen. Flächenausdehnung und Glanz sind zur Unterscheidung + und - Formen gar nicht verwendbar. Dagegen sind die Aetzfiguren auf dem pos. Tetraëder vertieste Aetzgrübchen, auf dem negat. erhabene Aetzhügel. Die diese Grübchen und Hügel begrenzenden Flächen kommen bei den eisenreichsten schwarzen Blenden der Form $\frac{308}{a}$ nahe und nähern sich bei den eisenärmeren helleren um so mehr dem (+) Tetraëder, je geringer der Eisengehalt ist (Min. u. petr. Mitth. V. 457).

- Hälfte um die Normale der Median-Ebene durch 480° oder (was für die Èrscheinung dasselbe ist) durch 60° verdreht, so entsteht ein Zwitling, wie er in abgebildet, und an den Krystallen mit vorherrschendem ∞0 sehr gewöhnlich
- Fig. 4 abgebildet, und an den Krystallen mit vorherrschendem ∞0 sehr gewöhnlich zu beobachten ist.
- Fig. 5. Die besonders an der braunen Zinkblende vorkommende Combination des Rhomben-Dodekaëders mit dem Trigon-Dodekaëder y; denkt man sich durch die von dem Punkte d auslaufenden sechs Combinationskanten eine Schnittebene gelegt, und den links von dieser Ebene gelegenen Theil um die Normale derselben durch 60° verdreht, so entsteht die
- Fig. 6, welche den Habitus der Zwillinge derjenigen Krystalle darstellt, denen wesentlich die Combination Figur 5 zu Grunde liegt.



Die Zinkblende findet sich häufig derb, in körnigen, selten in stängeligen oder in höchst feinfaserigen kryptokrystallinischen Aggregaten, welche letztere auch nierförmige und traubige Gestalten z. Th. von krummschaliger Structur zeigen (Schalenblende oder Leberblende). — Spaltb. dodekaëdrisch nach ∞0, sehr vollk.; sehr spröd; H. = 3,5...4; G. = 3,9...4,2, die Schalenblende nur 3,69...3,80; grün, gelb, roth, am häufigsten braun und schwarz, sehr selten farblos oder weiss, wie zu Franklin in New-Jersey; Strich meist braun oder gelb; nach Ad. Schmidt verschwindet die gelbe Farbe durch Erhitzen und soll durch organische Substanz bedingt sein, welche sich beim Erhitzen ganzer Stücke sogar durch Geruch verrathe. Diamantglanz und Fettglanz; halbdurchsichtig (wie die schöne Blende von Picos de las Europas bei Eremita in Asturien, welche bis erbsengrosse Höhlungen umschliesst mit einer Flüssigkeit darin, die nach Schertel überwiegend Chlornatrium und daneben schweselsaures Zink enthält), durchscheinend bis undurchsichtig. Die genannte asturische Blende ist nach Friedel polar-thermoelektrisch, so dass Flächen und gegenüberliegende Ecken des Tetraëders sich entgegengesetzt verhalten. Schwarze Z. aus der Gegend von Freiberg enthält u. d. M. zahlreiche feine Zinnsteinkryställchen und rundum ausgebildete Quarze. — Chem. Zus. nach vielen Analysen wesentlich: Zinksulfid Za S, mit 66,98 Zink und 33,02 Schwefel, welche Zusammensetzung auch die weisse durchsichtige Blende von Franklin hat; in den braunen und schwarzen Blenden ist jedoch ein kleinerer oder grösserer Antheil von Eisen als Schwefeleisen FeS enthalten, so dass es Varietäten gibt, welche über 20 pCt. Schwefeleisen besitzen; auch ist oft etwas Schwefelcadmium, sowie nach Winkler und Wleugel (in norwegischen) bisweilen Indium vorhanden. Spectroskopisch wies v. Kobell in der Zinkblende von Geroldseck im Breisgau und von Herbesthal Thallium, in der von Raibl Lithion nach. Ueber 4 pCt. Zinn fand Collins in einer sehr eisenreichen Blende von St. Agnes in Cornwall. Manche Blenden enthalten auch Gallium, woran u. A. die von Jowey-Consols-Mine (nach Lecocq de Boisbaudran) und die von Friedensville und Phönixville, Pennsylvania, relativ sehr reich sind. Der sogenannte Marmatit, von Marmato bei Popayan, besteht aus 32n8 + Fe8, mit 22,9 pCt. Schwefeleisen; die von Breithaupt Christophit genannte sammetschwarze Blende von der Grube St. Christoph bei Breitenbrunn enthält über 28 pCt. Schwefeleisen und ist 22n S + Fe S. Nach Hannay kommen auch angeblich homogene Erze vor, welche Mischungen von vorwaltendem ZnS mit PbS und MnS sind. — Nach Mallard zeigt eine Spaltungsplatte von Zinkblende sich nach dem Glühen zusammengesetzt aus scharf begrenzten doppeltbrechenden optisch-einaxigen (positiven) Partieen (von Wurtzit). V. d. L.

verknistert sie oft heftig, verändert sich aber wenig und ist nur in scharfen Kanten schwierig anzuschmelzen; auf Kohle im Ox.-F. stark erhitzt gibt sie einen Zinkbeschlag; in concentrirter Salpetersäure löslich mit Hinterlassung von Schwefel. — Krystallisirte grüne oder gelbe Blende findet sich z. B. bei Scharfenberg, Przibram, Schemnitz und Kapnik, im Binnenthal; braune Blende zu Freiberg, Schwarzenberg, Kuttenberg, Lauthenthal und Nagyag; hellgelbe, rubinrothe und schwarze zu Ems; schwarze Blende häufig bei Freiberg, Zellerfeld, Kremnitz und Schemnitz, Schlaggenwald, Alston Moor; zu Ain Barber in Algier tetraëdrisch wie die ungarischen Fahlerzkrystalle gestaltet; die faserige zu Raibl, Freiberg und bei Aachen. Bei Ammeberg am Wettersee finden sich mächtige Lager von Zinkblende im Gneiss, und in Nordamerika ist sie sehr verbreitet.

Gebrauch. Die Zinkblende wird zur Darstellung des Zinks, hier und da auch zur Darstellung von Zinkvitrsol oder Schwesel benutzt.

60. Wurtzit, Friedel.

Hexagonal, isomorph mit Greenockit; gewöhnl. Comb. co.P.P., stark horizontal gestreift; A.-V. = 4:0,840; Spaltb. basisch und prismatisch nach ∞ P; H. = 3,5...4; G. = 3,98...4,07; bräunlichschwarz, Strich hellbraun, glasglänzend; dichroitisch (gelb und braun). — Chem. Zus. nach Friedel identisch mit der Zinkblende . Zn S. oder vielmehr wegen eines Gehalts von 8 pCt. Eisen 62n8+fe S. Sonach ist der von Deville, Troost und Sidot fast gleichzeitig durch Darstellung künstlicher Krystalle beobachtete Dimorphismus des Einfach-Schwefelzinks auch in der Natur nachgewiesen. Leicht löslich in kalter concentr. Salzsäure (Gegensatz von Blende). Oruro in Bolivia. Breithaupt hatte schon vor der Entdeckung dieses Wurtzits erkannt, dass die braune strahlige Blende von Przibram (Spiauterit genannt) nicht regulär, sondern hexagonal ist, spaltbar nach den Flächen eines hexagonalen Prismas und der Basis (sie enthält nur bis 2 pCt. Eisen, aber auch ebensoviel Cadmium, und erweist sich nach F. Zirkel in der That doppeltbrechend); dasselbe fand er für die Blende von Albergeria velha in Portugal, und demnach gehören diese Vorkommnisse zu dem Wurtzit; nach v. Lasaulx ist indessen die letztere Blende durchaus einfachbrechend. Laspeyres befand die durchscheinende dünne, bei grösserer Dicke schwefel- bis pomeranzgelbe Rinde, welche als Umwandlungssubstanz die Antimonglanzkrystalle von Felsöbanya überzieht, ebenfalls als Wurtzit; sie besteht vorwiegend aus radial-feinstfaserigen Kügelchen; die sog. Schalenblende von Diepenlinchen betrachtet er als Gemenge von Wurtzit und Blende. Nach H. Fischer gehört auch die Schalenblende von Geroldseck bei Lahr zum Wurtzit.

Anm. Künstliche Krystalle von Wurtzit befand Förstner hemimorphisch: sie zeigen an dem einen Ende nur 2P und 0P, an dem anderen ausserdem $\frac{4}{3}$ P und 2P wiederholt wechselnd (Z. f. Kryst. V. 1881. 363).

61. Greenockit, Brooke.

Hexagonal (isomorph mit Wurtzit), und zwar ausgezeichnet hemimorphisch; P 86° 21′, 2P 123° 54′, $\frac{1}{2}$ P 50° 16′ nach v. Kokscharow's Messungen; A.-V. = 1:0,8125; Mügge fand an sehr flächenreichen schottischen Krystallen (vgl. N. Jahrb. f. Min. 1882. II. 18) das A.-V. = 1:0,8109; gewöhnliche Combinationen 2P.0P.∞P.P oder P.2P.∞P, auch tafelförmig 0P.∞P; die Pyramiden nur mit der oberen Hälfte ausgebildet, während sie nach unten meist nur durch 0P begrenzt werden; die Krystalle sind einzeln aufgewachsen, sehr klein, zum Theil nur als zarter Anflug. — Spaltb. prismatisch nach ∞P und basisch (zufolge Friedel nach ∞P2); H. = 3...3,5; G. = 4,8...4,9; honiggelb bis pomeranzgelb, selten braun, Strich gelb, starker fettartiger Diamantglanz; durchscheinend, Doppelbrechung positiv. — Chem. Zus. nach den Analysen von Connel und Thomson: Cadmiumsulfid, Cd8, mit 77,74 Cadmium und 22,26 Schwefel; im Kolben zerknistert er und wird vorübergehend carminroth; v. d. L. mit Soda auf Kohle gibt er einen rothbraunen Beschlag; in Salzsäure löst er sich unter Entwickelung von Schwefelwasserstoff. — Bishopton in Renfrewshire (Schottland) und Przibram in Böh-

men, Kirlibaba in der Bukowina, auf den Erzlagern bei Schwarzenberg, Friedensville in Pennsylvanien.

Anm. Schüler, sowie Deville und Troost, auch Hautefeuille haben künstlich Greenockitkrystalle dargestellt, welche in allen ihren Eigenschaften mit den natürlichen übereinstimmen.

62. Manganblende, Blumenbach, oder Alabandin (Manganglanz).

Regulär und zwar tetraëdrisch-hemiëdrisch: beide Tetraëder mit $\infty 0\infty$ oder $\infty 0$; gewöhnlich derb in körnigen Aggregaten und eingesprengt. — Spaltb. hexaëdrisch vollk., Bruch uneben; etwas spröd; H. = 3,5...4; G. = 3,9...4,4; eisenschwarz bis dunkel stahlgrau, bräunlichschwarz anlaufend, Strich schmutziggrün, halbmetallisch glänzend, wenn angelaufen fast matt. — Chem. Zus. nach Arfvedson und Bergemann: Mangansulfid Mas, mit 63,45 Mangan und 36,85 Schwefel; im Kolben unveränderlich, im Glasrohr gibt sie etwas schwefelige Säure und wird graugrün; auf Kohle schmilzt sie nach vorheriger Röstung im Red.-F. sehr schwer zu einer braunen Schlacke; mit Borax gibt sie die Reaction auf Mangan; von Phosphorsalz wird sie unter starker Entwickelung eines brennbaren Gases aufgelöst; in Salzsäure vollkommen löslich unter Entwickelung von Schwefelwasserstoff. — Kapnik, Nagyag und Offenbanya in Siebenbürgen, Gersdorf in Sachsen, Alabanda in Carien, Mexico am Fusse des Orizaba, Brasilien.

Anm. 4. Als Hüttenproduct ist Manganblende in deutlichen Krystallen, zugleich mit Cyan-Stickstoff-Titan zu Königshütte in Oberschlesien gebildet worden.

Anm. 2. In den Meteoreisenmassen von Bolson de Mapini (mexicanische Wüste) entdeckte Lawrence Smith neben Troilit ein schwarzes glänzendes Mineral von krystallinischer Structur mit deutlicher Spaltbarkeit, sehr zerbrechlich und in Salpetersäure völlig löslich, welches CrS ist (mit 37,88 Schwefel und 62,42 Chrom); es erhielt den Namen Daubrelith (Comptes rendus, T. 83. 4876. 74).

63. Millerit, Haidinger (Haarkies, Nickelkies).

Rhomboëdrisch, R 144°8' nach Miller1); A.-V. == 1:0,3295; in äusserst dünnen, nadelförmigen und haarförmigen, oft abwechselnd dickeren und dünneren, bald büschelförmig, bald verworren gruppirten Krystallen, welche nach Miller hexagonale Prismen mit rhomboëdrischer Endigung, ∞P2.R, sind; Kenngott hat auch das Prisma ∞R, und zwar z. Th. nur als trigonales Prisma, oder in zwei trigonalen Prismen beobachtet, welche Ausbildungsweise schon Miller erwähnt. Websky fand eigenthümliche, bald nach rechts, bald nach links gedrehte Nadeln. - Spaltb. unbekannt; spröd und leicht zerbrechlich, jedoch die haarfeinen Krystalle etwas elastisch-biegsam; H. = 3.5; G. = 5,26...5,30, nach Kenngott nur 4,6; messinggelb in speisgelb geneigt, bisweilen grau oder bunt angelaufen. — Chem. Zus. nach den Analysen von Arfvedson, Rammelsberg und Schnabel: Nickelsulfid NiS, mit 64,45 Nickel und 35,55 Schwefel; im Glasrohr gibt er schwefelige Säure; v. d. L. auf Kohle schmilzt er ziemlich leicht zu einer glänzenden Kugel, welche stark braust und spritzt, aber keinen Arsenrauch entwickelt; mit Borax gibt er die Farben des Nickels; von Salpetersäure und Salpetersalzsäure wird er gelöst, die Solution ist grün. - Johanngeorgenstadt, Joachimsthal, Przibram, Riechelsdorf, Kamsdorf, Oberlahr im Westerwald; Saarbrücken, Dortmund und Bochum im Steinkohlengebirge; Nanzenbach in Nassau, Lancaster Co. in Pennsylvanien, Antwerp in New-York.

¹) Groth ertheilt dem Millerit das A.-V. = 1:0,9886, und um mit ihm den Greenockit als isomorph hinzustellen, fasst er das P des letzteren als P2 (das A.-V. des Greenockits alsdann = 4:0,9887) und das Mineral als rhomboëdrisch auf; die wünschenswerthe Annäherung wird daher doch nur in geringem Maasse erzielt; bei analoger Deutung erhielte Wurtzit das A.-V. = 4:0,9353. Groth hebt auch hervor, dass Schüler an den künstlichen Krystallen des Greenockits rhomboëdrische und skalenoëdrische Formen beobachtet haben will. Mügge hält die letztere Angabe für nicht hinreichend verbürgt, und spricht sich aus verschiedenen Gründen für den holoëdrischen Charakter des Greenockits aus; auch Hautefeuille's künstliche Krystalle waren, wie alle natürlichen, ganz holoëdrisch entwickelt.

Gebrauch. Wo der Millerit dem Pyrit und Kupferkies reichlicher beigemengt ist, wie in Nassau, da bedingt er eine Benutzung dieser Erze auf Nickelmetall.

Anm. 4. Ein bei Radschputanah in Ostindien in Trümern, derb und eingesprengt vorkommendes, wenig bekanntes gelblich-stahlgraues Erz besteht nach *Middleton* aus 64,64 Kobalt und 35,86 Schwefel, und würde darnach Kobaltsulfid CoS sein.

Anm. 2. Hier würde sich der schon S. 326 besprochene Troilit, das Einfach-Schwefeleisen Fe Sanreihen.

64. Eisennickelkies, Scheerer.

Regulär, derb, in körnigen Aggregaten, deren Individuen oktaëdrisch spalthar sind, Bruch uneben; spröd; H. = 3,5...4; G. = 4,6; licht tombackbraun, Strich dunkel; nicht magnetisch. — Chem. Zus. nach der Analyse von Scheerer: 2FeS + NIS, mit 41,79 Eisen, 22,00 Nickel, 36,03 Schwefel, gewöhnlich mit ein wenig Kupferkies und Magnetkies gemengt, daher auch etwas Kupfer gefunden wurde; v. d. L. verhält er sich im Allgemeinen wie Magnetkies; das gerüstete Pulver gibt mit Borax im Ox.-F. die Farbe des Eisens, im Red.-F. ein schwarzes, undurchsichtiges Glas. — Lillehammer im südlichen Norwegen. Ein ähnliches Mineral von Inverary in Schottland, welches jedoch nach der Formel 5FeS + NIS zusammengesetzt ist, und wenig über 14 pCt. Nickel enthält, beschrieb D. Forbes.

65. Rothnickelkies, Arsennickel, Kupfernickel, Nickelin.

Hexagonal, isomorph mit Antimonnickel; P 86° 50' nach Breithaupt und Miller; ∞P, 0P; A.-V. = 1: 0.8209; die Krystalle sind sehr selten, meist undeutlich ausgebildet und verwachsen; gestrickt, baumförmig, kugelig, staudenförmig, traubig, nierförmig, am häufigsten derb und eingesprengt. Spaltb. in höchst unvollk. Spuren, Bruch muschelig und uneben; spröd; H. = 5.5; G. = 7.4...7.7; licht kupferroth, grau und schwarz anlaufend, Strich bräunlichschwarz. — Chem. Zus. nach vielen Analysen wesentlich: NiAs, was 43,9 Nickel und 56,4 Arsen erfordern würde; doch wird nicht selten ein mehr oder weniger bedeutender Theil des Arsens durch Antimon (als NiSb) vertreten (bis zu 28 pCt.); auch ist oft etwas Schwefel vorhanden; im Kolben gibt er kein Sublimat von Arsen; auf Kohle schmilzt er unter Entwickelung von Arsendämpfen zu einer weissen, spröden Metallkugel; geröstet gibt er mit Borax oder Phosphorsalz die Reactionen des Nickels; in concentrirter Salpetersäure ist er löslich unter Abscheidung von arseniger Säure, noch leichter in Salpetersalzsäure, die Sol. ist grün. — Freiberg, Schneeberg, Annaberg, Marienberg, Joachimsthal, Riechelsdorf, Bieber, Sangerhausen (hier schön krystallisirt), Saalfeld, Andreasberg, Wolfach (hier nach Petersen die Var. mit 28 pCt. Antimon), Allemont.

Gebrauch. Der Rothnickelkies ist eines der wichtigsten Erze zur Darstellung des Nickels.

66. Antimonnickel, Breithauptit.

Hexagonal, isomorph mit Arsennickei 1); P 86° 56'; A.-V. = 4: 0,8585; die Krystelle sind meist kleine, dünne hexagonale Tafeln der Comb. \$P.00P mit hexagonaler Streifung der Basis, selten mit Flächen von P oder 3P; auch baumförmig und eingesprengt. Bruch uneben bis kleinmuschelig; spröd; H. = 5; G. = 7,5...7,6; licht kupferroth, violblau anlaufend, Strich röthlichbraun, stark glänzend auf 9P. — Chem. Zus. nach den Analysen von Stromeyer wesentlich: Mißb, mit 32,88 Nickel und 67,42 Antimon, doch wird ein kleiner Theil Nickel durch Eisen vertreten, auch ist ihm oft etwas Bleiglanz beigemengt. Im Glasrohr gibt er etwas Sublimat von Antimon; auf Kohle gibt er starken Antimonbeschlag, ist aber nur sehr schwer zu schmelzen; in Salpetersalzsäure löst er sich leicht und vollständig; die Sol. ist grün. — Andreasberg.

Fassen wir die von Nr. 59 ab erwähnten Mineralien zusammen, so krystallisirt: regulär hexagonal

Zn S als Zinkblende als Wurtzit
Cd S in der Zinkblende mit Zn S als Greenockit

¹⁾ Rothnickelkies und Antimonnickel fasst Groth ebenfalls als rhomboedrisch und deren P als P2 auf; ersterer erhält dann das A.-V. == 4:0,9462; letzterer 4:0,9944 (vgl. Millerit).

Te S	∫in der Zinkblende mit ZnS	im Wurtzit mit Zn S
res	im Eisennickelkies mit NiS	iiii wateli iiit. bii b
Jn S	als Manganblende	
NIS	im Eisennickelkies mit FeS	als Millerit
Ni As	_ , _ ,	als Arsennickel
NI Sb		als Antimonnickel.

67. Zinnkies, Werner, oder Stannin, Beudant.

Regulär, und zwar tetraëdrisch-hemiedrisch nach Breithaupt; äusserst selten in hexaëdrischen Krystallen, oder der Comb. $\infty 0 \infty \cdot \frac{0}{2}$, sowie der Form $\frac{202}{2}$; meist nur derb und eingesprengt in körnigen bis dichten Aggregaten; Spaltb. hexaëdrisch, sehr unvollk.; Bruch uneben oder unvollk. muschelig; spröd; H. = 4; G, = 4,3...4,5; stahlgrau, etwas in speisgelb geneigt, Strich schwarz. — Chem. Zus.: nach den Analysen von Klaproth, Adger, Kudernatsch, Mallet und Rammelsberg sind gemäss der Deutung des Letzteren zwei Abänderungen zu unterscheiden: Cu²fe SuS¹ und Cu⁴7nfe Su2S8; beide Formeln liefern ca. 30 Schwefel, 28 Zinn, 29 Kupfer, die erste noch 13 Eisen, die letzte noch 6 Eisen und 7 Zink; Rammelsberg betrachtet den Zinnkies als eine isomorphe Mischung der Schweselmetalle RS (R = Zn, Fe, Cu, Sn), Groth sieht darin ein Sulfosalz, das Sulfostannat Cu28. Fe S. Su S2 und bringt dasselbe mit der Formel des Fahlerzes in Zusammenhang (Tab. Uebers. d. Min. 1882. 31). H. Fischer fand im Zinnkies aus Cornwall viele mikroskopische Kupferkiespunkte eingesprengt, weshalb die Analysen fehlerhaft sein müssen. Im Glasrohr gibt er einen weissen, nicht flüchtigen Beschlag und schwefelige Saure; v. d. L. auf Kohle schmilzt er in starker Hitze, wird auf der Oberfläche weiss, und gibt dicht um die Probe einen weissen Beschlag von Zinnoxyd, welcher nicht zu verflüchtigen ist; nach der Röstung gibt er mit den Flüssen die Reaction auf Kupfer und Eisen, sowie mit Soda und Borax ein blasses nicht ganz geschmeidiges Kupferkorn. Von Salpetersäure wird er leicht zersetzt unter Abscheidung von Zinnoxyd und Schwefel; die Sol. ist blau. -- Cornwall an vielen Orten und Zinnwald, Tambillo in Peru, hier fast 3 Zoll grosse Trigon-Dodekaëder.

68. Rittingerit, Zippe.

Monoklin, $\beta = 88^{\circ}$ 26', ∞ P 426° 48', -P 440° 1' nach Schabus, wogegen Schrauf das Prisma ∞ P zu 424° 20' angibt; beobachtete Formen 0P, $\frac{1}{4}$ P, \pm P, \pm 6 P und ∞ P; die sehr kleinen, aber flächenreichen Krystalle erscheinen tafelförmig durch Vorwalten von 0P, und sehr häufig als Zwillingskrystalle nach ∞ P ∞ , oder nach 6P. — Spaltb. besisch, unvollk., Bruch muschelig; spröd; H. = 2,5., 3; G. = 5,68 nach Schrauf; eisenschwarz, auf 0P schwärzlichbraun, oft bunt angelaufen; Strich pomeranzgelb; in der Richtung der Verticalaze durchscheinend mit dunkel honiggelber bis hyacinthrother Farbe. — Chem. Zus.: bis jetzt ist nur so viel bekannt, dass der Rittingerit nicht, wie Zippe behauptete, Schwefelarsensilber sei, sondern, wie Schrauf fand, wesentlich aus Arsensilber mit etwas Selen besteht und frei von Schwefel ist; der gefundene Silbergehalt von 57,7 pCt. würde Ag As entsprechen. V. d. L. sehr leicht schmelzend, und unter Entwickelung von Arsendämpfen viel Silber hinterlassend. — Joachimsthal, Kupferberg in Schlesien, Felsöbanya in Ungarn.

69. Covellin, Beudant, oder Kupferindig, Breithaupt.

Hexagonal, P 155° 24', nach Kenngott; A.-V. = 1:3,972; Combb. 0P. ∞ P, auch 0P.P. 1P; die Krystalle dünn tafelförmig und gewöhnlich klein, doch auf der Insel Luzon nach Zerrenner Tafeln bis zu 5 Cm. Durchmesser, überhaupt aber sehr selten; gewöhnlich derb, in Platten, nierförmig, von feinkörniger Zusammensetzung und flachmuscheligem oder ebenem Bruch, bisweilen in stängeligen Aggregaten, auch als rusiger Anflug, selten als Pseudomorphose nach Kupferkies und Bleiglanz. — Spaltb. der Individuen basisch, sehr vollk.; mild, dünne Blättchen sogar biegsam; H. = 1,5...2; G. = 3,8...3,85 (4,590...4,636 nach v. Hauer und v. Zepharovich); dunkel indigblau bis schwärzlichblau, Strich schwarz, schwacher Fettglanz in den Metallglanz geneigt;

im Strich glänzender; undurchsichtig. — Chem. Zus. nach den Analysen von Walchner, Covelli, C. v. Hauer und v. Bibra: Cu S, mit 66,39 Kupfer und 33,64 Schwefel, dazu etwas Blei und Eisen; für sich brennt er mit blauer Flamme; auf Kohle schmilzt er unter Aufwallen und Spritzen, und gibt mit Soda ein Kupferkorn; in Salpetersäure ist er auflöslich. — Sangerhausen, Leogang in Salzburg, Badenweiler, Vesuv, Chile, Algedonbai in Bolivia, Angola in Afrika, Insel Kawau bei Neuseeland, hier massenhaft, auch in den Goldfeldera von Victoria in Australien und bei Sujuk auf Luzon.

Anm. Der hexaëdrisch spaltbare sog. Cantonit von der Cantongrube in Georgia ist nach Genth eine Pseudomorphose von Covellin nach Bieiglanz. Findet sich auch auf den Cornwaller Gruben Wheal Falmouth und Wheal St. George-Perran, wo er auch silberreichen Bieiglanz entbält.

70. Arsenkupfer, Zincken, oder Domeykit, Haidinger.

Traubig, nierförmig, in schmalen Trümern, derb und eingesprengt, oft mit Rothnickelkies in dünnen Lagen abwechselnd; Bruch uneben bis muschelig; spröd; H. = 3... 8,5; G. = 7,0...7,5; zinnweiss bis silberweiss, doch sehr bald gelblich und bunt anlaufend; die Var. von Zwickau ist stahlgrau, läuft aber gleichfalls gelb und bunt an, hat H. = 5, G. = 6,8...,6,9, übrigens nach Th. Richter dieselbe chem. Zus. wie die Varr. aus Amerika. — Chem. Zus. nach den Analysen von Domeyko, Field, Genth und Richter wesentlich: Cu³As, mit 71,7 Kupfer und 28,8 Arsen; v. d. L. schmilzt es leicht unter starkem Arsengeruch; von Salzsäure, wird es nicht angegriffen, von Salpetersäure aber aufgelöst. — Coquimbo und Copiapa in Chile, Cerro las Paracatas in Mexico, auch bei Zwickau in Sachsen im Porphyr des Rothniegenden (nach Weisbach, im N. Jahrb. für Min. 4873. 64; ebendas. 4883. II. 255).

Anm. 4. Auf der Grube Algodones bei Coquimbo kommt ein anderes Arsenkunfer vor, welches man anfangs für gediegenes Silber hielt; dasselbe hat G. = 6,902 (nach Genth 7,6), und ist nach der Formel Cu⁰ As zusammengesetzt, welche 88,5 Kupfer und 46,5 Arsen erfordert; man hat dieses Mineral Algodonit genannt. Später ist auch von Genth unter dem Namen Whitney it ein röthlichweisses, aber bald braun und schwarz anlaufendes, feinkörniges Mineral aus Houghton Co., Michigan, eingeführt worden, welches H. = 3,5, G. = 8,47 und eine chem. Zus. nach der Formel Cu⁰ As hat, daher 88,48 Kupfer und 41,82 Arsen enthält. Mit ihm ist wohl das von Fordes als Darwinit beschriebene Mineral von Potrero grande bei Copiapo identisch.

Anm. 2. Nach den Untersuchungen von Blyth ist der Condurrit von der Condurrowund der Wheal-Druid-Grube in Cornwall als ein Appendix an das Arsenkupfer zu betrachten.
Derselbe findet sich in rundlichen abgeplatteten Knollen, ist im Bruch flachmuschelig, weich
und mild, hat G. = 4,20n.4,29, ist äusserlich blaulichschwarz, matt oder schimmernd, im
Strich glänzend, und undurchsichtig. Aus den Untersuchungen von Blyth, v. Kobell und
Winkler, sowie aus der früheren Analyse von Faraday ergibt sich, dass dieses Mineral (jedenfalls infolge einer Zersetzung) zwar 2 bis 9 pCt. Wasser und 3 bis 13,7 pCt. arsenige Säure
enthält, welche durch Wasser ausgelaugt werden kann, dass aber der innere Theil der Knollen
wesentlich aus Arsenkupfer mit etwas Schwefel besteht. Nach Rammelsberg dürfte der Condurrit als ein durch Zersetzung entstandenes Gemeng verschiedener oxydirter Bestandtheile
mit Arsenkupfer, und vielleicht aus Tennantit hervorgegangen sein.

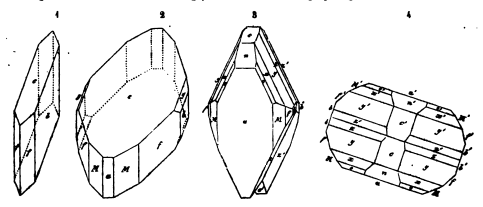
74. Melonit, F. Genth, Tellurnickel.

Mikroskopische hexagonale Tafeln mit ausgezeichneter basischer Spaltb., gewöhnlich in undeutlich körnigen und blätterigen Partieen; röthlichweiss, metaligiänzend. Genth fand darin 73,43 Tellur, 20,98 Nickel, 4,08 Silber, 0,72 Blei, also nach Abzug der kleinen Mengen von Tellursilber und Tellurblei der Hauptsache nach Ni²Te³, welchem 76,57 Tellur und 23,43 Nickel entspricht. Färbt die Löthrohrstamme blau, gibt weissen Beschlag und graugrünen Rückstand; löslich in Salpetersäure zu grüner Sol., aus welcher sich beim Verdampfen Krystalle von telluriger Säure abscheiden. Stanislaus-Grube in Calaveras Co., Californien.

72. Sylvanit, Necker, oder Schrifterz (und Weisstellur).

Monoklin, wie schon Mohs vermuthet und G. Rose erkannt hatte, was denn durch v. Kokscharow vollkommen bestätigt worden ist, wogegen früher Phillips, Miller und Hausmann den Sylvanit für rhombisch ausgegeben hatten. Auch Schrauf hat anfänglich das Mineral als rhombisch betrachtet, sich indessen später ebenfalls für das monokline System erklärt, wobei er jedoch eine andere Stellung als die von ihm verworfene

v. Kokscharow's wählt. Halten wir uns noch einstweilen an die von dem letzteren der beiden ausgezeichneten Krystallegraphen mitgetheilten, auch von Schrauf selbst als vorzüglich anerkannten Messungen, sowie an die von ihm herrührenden Bilder, so wird $\beta = 55^{\circ}$ 24', $\cos P(M)$ 94° 26', $-P\cos(n)$ 19° 21', $R\cos(y)$ 62° 43'; A.-V. = 1,7732: 1:0,8869. Die Krystalle sind meist sehr klein, dabei von sehr manchfaltigen und complicirten Formen, kurz nadelförmig und longitudinal stark gestreift, oder auch lamellar, und gewöhnlich in einer Ebene reiltenförmig und schriftähnlich gruppirt (daher der Name Schrifterz), wobei sich die einzelnen Individuen unter Winkeln von sowohl 69° 44' als von 55° 8' (nach Schrauf) kreuzen, welcher Erscheinung die Zwillingsbildung nach $\cos P\cos$ zu Grunde liegt; auch derb und eingesprengt.



- Fig. 1. ∞ P ∞ . ∞ P2.0P; $f:f=56^{\circ}$ 46', $f:c=105^{\circ}$ 41'.
- Fig. 2. $0P.\infty R2.\infty P.\infty R\infty.\infty R\infty$; $M: M = 94^{\circ} 26'$, $M: f = 161^{\circ} 10'$, $c: M = 114^{\circ} 39'$, $c: y = 121^{\circ} 21'$, $c: a = 124^{\circ} 39'$.

in welcher $n:c=144^{\circ}$ 0', $a:n=160^{\circ}$ 38', $a:o=141^{\circ}$ 54', $a:x=128^{\circ}$ 24', $a:y=107^{\circ}$ 12', $a:z=99^{\circ}$ 44'; oben zeigen diese Zwillinge natürlich rhombischen Habitus, wie dies auch aus

Fig. 4. ersichtlich ist, welche eine Horizontalprojection derselben darstellt, worin $c:c'=110^{\circ}$ 42', $n:n'=38^{\circ}$ 42', und $y:y'=145^{\circ}$ 36' ist; diese Zwillinge haben früher die Deutung der Krystalle als rhombische veranlasst.

Schrauf nimmt die in den Figuren mit c bezeichnete Fläche als co-Poo und a zu dem Orthodoma Poo, wobei b als co-Poo verbleibt und M zur Pyramide P wird; über den Gegensatz zwischen seiner und v. Kokscharow's Auffassung muss seine Abhandlung in Z. f. Kryst. II. (1878) 244 nachgesehen werden; er findet β = 89° 35' und das A.-V. = 4,6339: 4: 4,4265; für die Zwillinge ist alsdann das im monoklinen System kaum je diese Rolle spielende Orthodoma Poo die Verwachsungssläche. — Spaltb. nach zwei Richtungen, basisch und klinodiagonal, davon die eine sehr vollkommen; mild, doch in dünnen Blättchen zerbrechlich; H. = 4,5...2; G. = 7,99...8,33; licht stahlgrau bis zinnweiss, silberweiss und licht speisgelb. — Chem. Zus. des eigentlichen Schrifterzes nach den Analysen von Petz: 59,97 Tellur, 26,97 Gold und 14,47 Silber nebst ganz geringen Mengen von Antimon, Blei und Kupser; dies führt auf die Formel Au⁴Ag³Te¹⁴, deutbar als 4 Au Te² + 3 Ag Te²; Genth fand in dem Schrifterz von der Red Cloud-Grube in Colorado 56,34 Tellur, 24,83 Gold, 13,05 Silber, was einer Verbindung von je 1 Mol. Tellurgold und Tellursilber Au Te² + Ag Te² entspricht. Die allgemeine Formel wäre also (Au, Ag) Te². Im Glasrohr gibt der Sylvanit

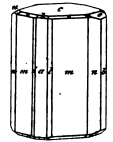
ein Sublimat von telluriger Säure; auf Kohle schmilzt er unter Bildung eines weissen Beschlags zu einer dunkelgrauen Kugel, welche nach längerem Blasen (oder leichter nach Zusatz von etwas Soda) zu einem geschmeidigen hellgelben Korn von Silbergold reducirt wird, das im Moment der Erstarrung aufglüht; in Salpetersalzsäure köst. er sich unter Abscheidung von Chlorsilber, in Salpetersäure unter Abscheidung von Gold; mit concentrirter Schwefelsäure verhält er sich eben so, wie das gediegene Tellur. — Offenbanya und Nagyag in Siebenbürgen, Calaveras-Gebiet in Californien.

Gebrauch. Der Sylvanit wird zugleich auf Silber und auf Gold benutzt.

Anm. 4. Als Calaverit hat Genth die noch goldreicheren undeutlich krystallisirten, auch körnigen Erze von der Stanislaus- und Red Cloud-Grube in Calaveras Co. (auch von der Keystone- und Mount Lion-Grube) unterschieden, welche sich durch ihre bronzegelbe Farbe auszeichnen, und ca. 44 pCt. Gold enthalten; H. = 2,5; G. = 9,048; nach Rammelsberg sind die analysirten Mischungen von entweder 40Au Te² oder 7Au Te² mit Ag Te². Genth entscheidet sich für letztere Formel.

Anm. 2. Als Krennerit bezeichnet vom Rath ein gleichzeitig mit ihm von Kronner aufgefundenes und von diesem mit dem schon vergebenen Namen Bunsenin belegtes Mineral

von Nagyag. Rhombisch; P (o) Polkanten $432^{\circ}4'$ und $438^{\circ}49'$, Mittelk. $72^{\circ}48'$; $OP(m) 98^{\circ}80'$ (nach Krenner $98^{\circ}40'$); beobachtete Formen: P (o), die drei Pinakoide (a, b, c), OP(m), $OP_{2}(n)$, $OP_{2}(l)$, PO(h), PO(e), $P_{3}(u)$, wie in beistehender Fig. A.-V. = 0.9407:4:0.5044. Krystalle prismatisch ausgedehnt, vertical gestreift, $\frac{1}{4}-2$ Mm. gross. Spaltb. basisch vollk.; H. unbekennt; G. = 5.598; fast silberweiss. Decrepitirt sehr heftig v. d. L. Eine mit Antimonglanz vermengte Probe ergab Scharizer: 30.03 Gold, 46.69 Silber, 39.44 Tellur, 9.75 Antimon, 4.39 Schwefel, nach Abzug des Antimonglanzes vermuthlich $Au^{3}Ag^{3}Te^{3}$ entsprechend. Das Mineral ist vielleicht sehr nahe verwandt mit Genth's derbem Calaverit. Zu Nagyag mit Quarz und Eisenkies (Z. f. Kryst. I. 4877.644). — Mit dem Krennerit stimmt nach Krenner und



Schrauf gestaltlich das unter dem Namen Weisstellur (oder Gelberz) von Nagyag bekannte Erz überein; es ist zwar nach den Analysen von Petz der Hauptsache nach ebenfalls Tellurgoldsilber, doch ist in ihm weit mehr Blei (bis fast 44 pCt.) und Antimon (bis 8,5 pCt.) vorhanden; nach den Analysen schwankt der Gehalt an Tellur von 45 bis 55, an Gold von 25 bis 29,6, an Silber von 2,8 bis 44,7; eine befriedigende Formel für diese vielleicht verunreinigte Substanz ist nicht aufzustellen.

73. Nagyagit, Haidinger, oder Blättertellur (Nagyager Erz).

Rhombisch nach Schrauf (nach den älteren Beobachtungen von Phillips und Haidinger tetragonal). Beistehende Fig. ist eine Comb. von ∞ P ∞ (B), P ∞ (d), 8P ∞ (f), 5P ∞ (g), ∞ P2

(e), $\infty P6$ (o), P (t) und 2P2 (r); B bildet mit d, o, e, t, r die resp. Winkel von 105° 26', 149° 20', 149° 20', 149° 9', 144° 30'. A.-V. = 0,281: 4: 0,276 (Z. f. Kryst. II. 1878. 289). Fletcher bestätigte später den rhombischen Charakter und fand auch ∞P . Die Krystalle sind tafelförmig nach $\infty P\infty$, parallel welcher Fläche zahlreiche Blätter mit einander verwachsen sind. Aufgewachsen, aber sehr selten; gewöhnlich nur eingewachsene sehr dünne Lamellen, oder derb und eingesprengt in blätterigen Aggregaten. Spaltb. brachypinakoidal, sehr vollk.; sehr mild, in dünnen Blättchen biegsam; H. = 1 . . . 1,5; G. = 6,85 . . . 7,20; schwärzlich bleigrau, stark glänzend. — Chem. Zus. nach den Analysen von



Klaproth und Brandes: 54 bis 55,5 Blei, 32 Tellur, 8 bis 9 Gold, 4,4 bis 4,8 Kupfer und 3 Schwefel; dagegen nach einer Analyse von Berthier: 63,4 Blei, 43 Tellur, 6,7 Gold, 4 Kupfer, 41,7 Schwefel und 4,5 Antimon; nach einer späteren Analyse von Schönlein: 54 Blei, 30 Tellur, 9 Gold, 4 Kupfer und Silber, 9 Schwefel; während endlich Folbert 60,55 Blei, 47,63 Tellur, 5,94 Gold, 3,77 Antimon und 9,72 Schwefel fand; diese abweichenden Analysen gestatten noch nicht die Aufstellung einer stöchiometrischen Formel. V. d. L. auf Kohle schmilzt er leicht, dampft und beschlägt die Kohle gelb und weiterhin weiss, welcher weisse Beschlag im Red.-Feuer mit einem blaugrünen Schein verschwindet; nach längerem Blasen bleibt ein Goldkorn; im Glasrohr gibt er schwefelige Säure und ein weisses Sublimat; in Salpetersäure löst er sich unter Abscheidung von Gold, in Salpetersalzsäure unter Abscheidung

von Chlorblei und Schwefel; wird er in concentrirter Schwefelsäure erwärmt. so erhält man eine trübe bräunliche Flüssigkeit, welche bald hyacinthroth wird, durch Zusatz von Wasser aber einen schwärzlichgrauen Niederschlag gibt. — Nagyag und Offenbanya.

74. Wismuthsilber, Chilenit.

Kleine, metallglänzende Blättchen, von der Farbe des ged. Silbers, jedoch bald gelblich oder röthlich anlaufend; besteht nach Domeyko aus 84,7 Silber und 45,3 Wismuth, während Forbes übereinstimmend 83,9 Silber und 46,4 Wismuth fand; ist vielleicht Ag¹⁰ Bi. Grube San Antonio bei Copiapo in Chile.

An m. Nach G. Ulrich findet sich eingesprengt im Granit von Maldon in Victoria, Australien, Wismuthgold oder Maldonit, silberweiss, schwarz anlaufend; G. = 8,2...9,7; es besteht aus 84,5 Gold und 35,5 Wismuth, ist also Au² Bi.

75. Zinnober oder Cinnabarit (Mercurblende).

 $0: i = 133^{\circ} 23'$ o: n == 110o:m =90 159 n: m =2R.0R.∞R.4R n o

Rhomboëdrisch (trapezoëdrisch-tetartoëdrisch, vgl. unten); R = 92° 37′; 0R (o), $2R(n) 71^{\circ}48'$, $\frac{4}{5}R(i)$, $\frac{3}{5}R$ und $\infty R(m)$ sind die gewöhnlichsten Formen; doch hat Schabus (Sitzgsber. Wien. Akad. VI. 1851. 68) und später Mügge (N. J. f. Min. 1882. II. 29) noch viele andere nachgewiesen; der Letztere zählt insgesammt 65 Formen auf (darunter 29 positive, 22 negative Rhomboëder, welche übrigens vielleicht z. Th. identisch sind); A.-V. = 1:1,1453; der Habitus der Krystalle ist

rhomboëdrisch oder dick tafelartig wegen des meist sehr vorwaltenden Pinakoids; eine oft vorkommende Comb. ist die beistehende; übrigens sind die Krystalle meist klein und zu Drusen vereinigt; in der Redington Mine in Californien nach E. Bertrand in dünnen, der Kupferblüthe ähnlichen Nadeln, welche von ∞R und ‡R gebildet werden. Zwillingskrystalle nicht selten, mit parallelen Axensystemen, wobei bald die Individuen im Gleichgewicht stehen, bald das eine nur mit vorragenden Ecken über den herrschenden Flächen des anderen erscheint, bald auch lamellare Einschaltungen vorkommen; gewöhnlich derb, eingesprengt und angeflogen in körnigen, dichten und erdigen Aggregaten; in Pseudomorphosen nach Dolomit, Fahlerz und Eisenkies. — Spaltb. prismatisch nach ∞R, ziemlich vollk., Bruch uneben und splitterig; mild; H. = 2...2,5; G. = 8...8,2; cochenillroth in bleigrau und scharlachroth verlaufend, Strich scharlachroth, Diamantglanz, pellucid in hohen und mittleren Graden; Doppelbrechung positiv: $\omega = 2.854$, $\varepsilon = 3.204$ (roth); Circular polarisation, rechtwinkelig auf die Hauptaxe geschliffene Lamellen zeigen im polarisirten Licht alle Erscheinungen der Quarzlamellen. — Chem. Zus.: Quecksilbersulfid MgS, mit 86,2 Quecksilber und 13,8 Schwefel; im Kolben lässt er sich vollständig sublimiren; im Glasrohr sublimirt er theils unzersetzt, theils als metallisches Quecksilber, indem schwefelige Säure entweicht; mit Soda im Kolben gibt er nur Ouecksilber; in Salpetersalzsäure löst er sich vollkommen. während er in Salzsäure, Salpetersäure und Kalilauge unlöslich ist. — Wolfsberg und Moschellandsberg in Rheinbayern, Olpe in Westphalen, Horzowitz in Böhmen, Idria; Rosenau und Szlana in Ungarn; Hartenstein in Sachsen; Ripa und Levigliani in Toscana; Vallalta in den venetianischen Alpen; Almaden in Spanien; Neu-Almaden bei San José in Californien, wohl die reichste Gegend; im Staate Chihuahua in der Sierra Madre (Mexico).

Anm. 1. Des-Cloizeaux hat die interessante Entdeckung gemacht, dass die Krystalle des Zinnobers die Erscheinung der circularen Polarisation des Lichts zeigen, und zwar in einem weit höheren Grade als der Quarz, indem das Drehungsvermögen 15 Mal so gross als bei letzterem ist. Später ist dann auch die trapezoë-· drische Tetartoë drie nachgewiesen worden: im Jahre 1871 theilte d'Achiardi im - Boll. del R. Comitato geologico die überraschende Beobachtung mit, dass an einem schönen Krystall von Ripa bei Seravezza, welcher die vorherrschende Comb.

R.0R zeigt, nur die abwechseinden Seitenkanten des Prismas ∞ R abgestumpft, auch, ausser mehren untergeordneten Rhomboëdern, kleine Flächen von Hemiskalenoëdern (Trapezoëdern) vorkommen; vgl. auch dessen Mineralogia della Toscana, Vol. II. 1873. 283. Mügge fand an einem Krystall von Almaden 7 Formen mPn tetartoëdrisch ausgebildet.

Anm. 2. Das Quecksilben-Lebererz ist ein inniges Gemeng von Zinnober mit Idrialin, Kohle und erdigen Theilen; es ist dunkel cochenillroth bis bleigrau und fast eisenschwarz, hat rothen Strich, G. = 6,8...7,3, und findet sich theils als dichtes, theils als krummschaliges Lebererz (sog. Korallenerz) zu Idria in Krain, welches letztere freilich nur 2 pCt. Zinnober, aber 56 pCt. phosphorsauren Kalk enthält nach Kletzinsky und v. Jahn. — Quecksilberbranderz ist ein mit Idrialin nur spärlich imprägnirtes Lebererz.

Gebrauch. Der Zinnober ist das hauptsächlichste Erz zur Darstellung des Quecksilbers. Anm. 3. Whitney fand in Lake Co. in Californien ein amorphes schwarzes Quecksilbererz, von schwarzem Strich und G. = 7,7, welches nach Moore mit der bekannten amorphen Modification des einfach Schwefelquecksilbers identisch ist (Metacinnabarit). Nahe verwendt damit ist der Guadalcazarit von Guadalcazarin Mexico. Derb, kryptokrystellinisch, ziemlich spröd und sehr weich; H. = 2; G. = 7,45; er ist eisenschwarz, im Strich schwarz, undurchsichtig, und nach der Analyse von Petersen eine Verbindung von Schwefelquecksilber und Schwefelzink, nach der Formel 6 Ig8 + Ia8, welche 80,59 Quecksilber, 4,36 Zink und 45,05 Schwefel erfordert, doch wird etwas Schwefel durch 4 pCt. Selen vertreten (Petersen in Tschermak's Min. Mitth., 4872. 69; Burkart ebendas. S. 243).

76. Selenquecksilber oder Tiemannit.

Derb, in feinkörnigen Aggregaten von muscheligem bis unebenem Bruch; etwas spröd; H. = 2,5; G. = 7,40...7,37; dunkelbleigrau, stark glänzend. — Chem. Zus. nach den Analysen von Rammelsberg, Kerl, Schultz und Petersen: Eg Se, oder genauerer Eg Se5, mit 24,75 Selen und 75,25 Quecksilber. Im Kolben zerknistert es, schwillt auf, schmilzt und verflüchtigt sich vollständig zu einem schwarzen, weiterhin braunen Sublimat; im Glasrohr desgleichen, das äusserste Sublimat weiss; auf Kohle verfliegt es mit blauer Färbung der Flamme; nur in Königswasser löslich. — Clausthal, mit Quarz innig gemengt und bisweilen mit eingesprengtem Kupferkies, auch bei Zorge und Tilkerode; wurde von Tiemann schon im J. 1828 entdeckt.

Anm. Ganz verschieden von diesem Selenquecksilber ist der Onofrit oder das Selenschwefelquecksilber von San Onofre in Mexico, obgleich beide äusserlich grosse Aehnlichkeit zeigen; denn nach einer Analyse von H. Rose ist dies mexicanische Mineral = $4 \, \text{Mg} \, \text{S} + \, \text{Mg} \, \text{Se}$, was 82,86 Quecksilber, 40,64 Schwefel und 6,58 Selen erfordern würde, wie auch sehr nahe durch die Analyse gefunden wurde. Das Selenquecksilber von Zorge am Harz lässt nach Marx eine ähnliche Zusammensetzung vermuthen. Schwärzlichgrauen Onofrit von H. = 2,5, G. = 7,65 und der wesentlichen Zus. Mg(S, Se), worin S: Se = ca. 6:4 (nach Comstock), beschrieb J. G. Brush von Marysvale, 200 Miles s. von Salt Lake City. — Selenquecksilber und Onofrit entsprechen übrigens nach Brush, im Hinblick auf ihre spec. Gewichte, nicht dem Zinnober, sondern dem amorphen schwarzen Schwefelquecksilber (Metacinnabarit).

77. Selenquecksilberblei oder Lerbachit.

In körnigen Aggregaten, deren Individuen hexaëdrisch spaltbar sind; weich und mild; G. = 7,80...7,88; bleigrau, in stahlgrau oder eisenschwarz. — Chem. Zus. nach den Analysen von H. Rose eine Verbindung von Selenquecksilber mit Selenblei in schwankenden Verhältnissen, indem eine Var. fast 44,7, eine andere Var. nur 47 pCt. Quecksilber ergab, bei einem Selengehalt von 28 und 25 pCt.; dieses Schwanken der Zusammensetzung wurde durch spätere Analysen von Kalle und Schultz in noch höherem Grade bestätigt; das Mineral ist also im Allgemeinen (Eg. Pb) Se, vielleicht aber auch ein Gemeng. — Lerbach und Tilkerode am Harz.

78. Coloradoit, Genth.

Nicht krystallisirt, derb, etwas körnig, bisweilen unvollkommen stängelig, Bruch uneben bis unvollk. muschelig. H. = ca. 3; G. = 8,627. Metallglänzend, eisenschwarz ins Graue, oft bunt angelaufen. — Chem. Zus. nach der Analyse von Genth: Tellurquecksilber Eg Te mit 64,04 Quecksilber und 38,99 Tellur, meist verunreinigt durch Gold und Sylvanit. V. d. L. in der

Röhre schwach decrepitirend; er schmilzt, und gibt ein starkes Sublimat von metallischem Quecksilber, Tropfen von Tellurigsäureanhydrid und zunächst der Probe von metallischem Tellur. Auf der Kohle färbt er die Flamme grün und liefert weissen flüchtigen Beschlag. Löslich in kochender Salpetersäure mit Abscheidung von telluriger Säure. Sehr selten, auf der Keystone-, Mountain Lion- und Smuggler-Grube in Colorado (Z. f. Kryst. II. 4877. 4).

79. Molybdänglanz oder Molybdänit, Beudant (Wasserblei).

Hexagonal (?); nach Dimensionen unbekannt, weil die Krystalle meist sehr unvollkommen ausgebildet sind, daher sie auch bisweilen für monoklin gehalten wurden. Bis jetzt nur undeutliche, tafelartige oder kurzsäulenförmige Krystalle der Combination 0P.∞P oder 0P.∞P.P., deren laterale Flächen stark horizontal gestreift, oft wie aufgeblättert sind, mit sechsseitiger Basis; meist derb und eingesprengt in schaligen und krummblätterigen Aggregaten. - Spaltb. basisch, sehr vollk., die Spaltungsflächen oft hexagonal federartig gestreift, wie bei gewissen Glimmern, indem die einzelnen Streifensysteme rechtwinkelig auf die Seiten der hexagonalen Basis sind; in dünnen Blättchen biegsam, sehr mild, fettig anzufühlen; H. = 4...4,5; G. = 4,6...4,9; röthlich bleigrau, Strich auf Papier grau, auf Porzellan grünlich, in ganz dünnen Lamellen nach A. Knop lauchgrün durchscheinend. — Chem. Zus.: II 82, mit 59,99 Molybdän und 40,01 Schwefel. V. d. L. in der Zange oder im Platindraht färbt er die Flamme zeisiggrün; unschmelzbar; auf Kohle entwickelt er schweselige Säure und gibt einen weissen Beschlag, verbrennt aber sehr schwierig und unvollständig; eine mit Salpeter versetzte Boraxperle färbt er im Red.-F. dunkelbraun; mit Salpeter geschmolzen decrepitirt die Masse, löst sich vollkommen farblos in Wasser, welche Lösung durch Behandlung mit Zink und Salzsäure oder mit Zinnchlorür allmählich blau, grün und braun wird. Salpetersäure zersetzt ihn unter Abscheidung weisser pulverförmiger Molybdänsture; in Salpetersalzsture erhitzt gibt er eine grünliche Sol., in kochender Schwefelsäure sehr wenig löslich. - Altenberg, Zinnwald, Ehrenfriedersdorf, Schlaggenwald, Hochstätten bei Auerbach in der Bergstrasse, Traversella und Macchetto in Piemont, Finnland an vielen Orten, so auch in Cornwall, bei Nertschinsk, in Grönland und vielorts in Nordamerika.

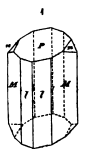
Gebrauch. Der Molybdänglanz findet nur eine sehr untergeordnete Anwendung zur Derstellung einer blauen Farbe.

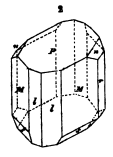
80. Laurit, Wöhler.

Dies interessante Mineral kommt in ganz kleinen, höchstens 4 Mm. grossen Kügelchen, Körnern und Krystallen vor, welche letztere nach S. v. Waltershausen Oktaëder und Tetrakishexaëder in Comb. mit dem Hexaëder darstellen; sehr spröd; H. = 7,5; G. = 6,99; dunkel eisenschwarz, sehr stark glänzend. — Chem. Zus.: Wöhler erhielt bei der Analyse 65,48 Osmium-haltiges Ruthenium, 3,03 Osmium und 84,79 Schwefel, wonach es (Ru, 0s)² S³ zu sein scheint. Das Mineral wird weder von Königswasser, noch im Glühfeuer von zweifach-schwefelsaurem Kali angegriffen; allein mit Kalihydrat und Salpeter geschmolzen gibt es eine braune Masse, welche sich im Wasser völlig mit prächtiger Orangefarbe auflöst. Findet sich mit Gold, Diamant und Platin in den Platinwäschen der Insel Borneo und des Staates Oregon in Nordamerika:

84. Realgar (Rothe Arsenblende, Roth Rausehgelb).

Monoklin, $\beta = 66^{\circ}$ 5' nach Marignac, $\infty P(M)$ 74° 26', $\Re \infty (n)$ 132° 2', $\infty P2$ (1) 143° 16', und manche andere Formen, welche oft recht reichhaltige Combinationen bilden. A.-V. = 1,4403: 1:0,9729. Die Krystalle sind kurz- oder langsäulenförmig durch Vorherrschen der Prismen, einzeln aufgewachsen oder zu Drusen verbunden; auch derb, eingesprengt, als Anflug und Ueberzug. — Spaltb. basisch und klinodiagonal ziemlich vollk.; prismatisch unvollk.; Bruch kleinmuschelig bis uneben und splitterig; mild; H.=1,5...2; G=3,4...3,6; morgenroth; Strich pomeranzgelb, Fettglanz, pellucid in mittleren und niederen Graden, Doppelbrechung negativ, sehr stark; die optischen Axen liegen im klinodiagonalen Hauptschnitt, ihre spitze Bisectrix fällt in den stumpfen Winkel ac, und bildet mit der Klinodiagonale 77°.





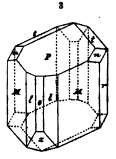


Fig. 4. ∞P.∞P2.0P.P∞; eine sehr gewöhnliche Form.

Fig. 2. Die Combination Figur 1, noch mit P (s) und ∞ P ∞ (r).

Fig. 3. ∞P. 0P. 1P. ∞P2. ∞P∞. ∞P∞. . 2P∞.

 $M: M = 74^{\circ} \ 26'$ $P: M = 104^{\circ} \ 12'$ $n: r = 113^{\circ} \ 56'$ $l: l = 113 \ 16$ $P: n = 156 \ 1$ $o: s = 135 \ 58$

Chem Zus.: As 8, oder das Arsendisulfid As 282, mit 70,08 Arsen und 29,92 Schwefel; im Kolben sublimirt es als dunkelgelbe oder rothe Masse, im Glasrohr verflüchtigt es sich unter Absatz eines Sublimats von arseniger Säure; auf Kohle schmilzt es und brennt mit weissgelber Flamme. In Salpetersalzsäure löslich unter Abscheidung von Schwefel; in erwärmter Kalilauge löslich unter Zurücklassung eines dunkelbraunen Subsulfids. Dem Licht ausgesetzt zerfällt das Mineral allmählich zu einem gelblichrothen Pulver. — Kapnik, Felsöbanya; Joachimsthal; Schneeberg; Andreasberg; Tajowa bei Neusohl, Kreševo in Bosnien, Solfatara bei Neapel, Binnenthal im Wallis; in den brennenden Halden mancher Steinkohlenwerke bilden sich Krystalle von Realgar, wie z. B. bei Hänichen unweit Dresden, von wo sie Groth beschrieben hat.

Gebrauch. Das künstliche Realgar wird als Farbe und in der Feuerwerkerei benutzt.

Anm. Die Beobachtungen von Marignae, Des-Cloiseaux und Scacchi scheinen eine andere krystallographische Bezeichnung der vorerwähnten Formen zu fordern.

82. Auripigment, Gelbe Arsenblende, Rauschgelb, Operment.

Rhombisch: ∞P 117° 49′, ∞P 2 (u) 79° 20′, P0 (o) 83° 37′, ∞P 0 (s) nach Mohs; die Krystalle sind gewöhnlich kurzsäulenförmig, krummflächig, durcheinander gewachsen und zu Drusen verbunden; auch traubige, nierförmige und stalaktitische Aggregate; am häufigsten in Trümern, sowie derbund eingesprengt in kurz- und breitstängeligen oder kör-

nigblätterigen Aggregaten. — Spaltb. brachydiagonal höchst vollk., die Spaltungsslächen horizontal gestreist; mild, in dünnen Blättchen biegsam; H. = 4,5...2; G. = 3,4...3,5; citrongelb bis pomeranzgelb, Strich gleichsarbig; Perlmutterglanz auf Spaltungsslächen, sonst Fettglanz; pellucid in mittleren und niederen Graden. Opt. Axenebene parallel der Basis, stumpse negative Bisectrix senkrecht auf $\infty P\infty$, nach Des-Cloizeaux. — Chem. Zus.: Arsentrisulsid As 283, mit 60,96 Arsen und 39,04 Schwesel; im Kolben gibt es ein dunkelgelbes oder rothes Sublimat; im Glasrohr verbrennt es und setzt arsenige Säure ab; mit Soda geschmolzen gibt es metallisches Arsen; in Salpetersalzsäure, in Kalilauge und in Ammoniak ist es vollständig löslich. — Andreasberg; Kapnik und Felsöbanya; Tajowa bei Neusohl; Walachei und Natolien.

Anm. 1. Nach Breithaupt sind die Formen des Auripigments nicht rhombisch, sondern monoklin, indem eine der Flächen oum 2 bis 3° steiler liegt als die andere.

An m. 2. Groth hat darauf aufmerksam gemacht, dass, wenn man das Prisma von 117° 49' nicht als ∞P , sondern als $\infty \overline{P}_{\frac{3}{2}}$ nimmt, sich für das Auripigment das Axen-

verhältniss 0,9044: 1:1,0113 ergibt und somit dies Mineral mit dem analog constituirten Antimonglanz und Wismuthglanz isomorph wird.

Anm. 3. Das von Scacchi Dimorphin genannte Mineral, welches als Sublimat auf Gesteinsklüften in der Solfatara bei Neapel vorkommt, ist, wie Dang hervorhob und Kenngott sehr genau bewies, Auripigment (N. Jahrb. für Min. 1870. 537).

83. Antimonglanz oder Antimonit, Haidinger (Grauspiessglaserz, Stihnit).

Rhombisch, isomorph mit Wismuthglanz und Selenwismuth (und Auripigment); P (P) Polkanten 109° 26' und 108° 21', Mittelkante 110° 30', ∞ P (m) 90° 54', nach Krenner (Sitzgsber. Wien. Akad. 1864. 436); A.-V. = 0,9844: 1:1,0110; nach E.S. Dana an den japanischen Krystallen: P Polk. 109° 12' und 108° 36', coP 90° 26', A.-V. = 0,992: 1: 1,018. Die folgenden Figuren geben nur einige ganz einfache Combinationen 1).

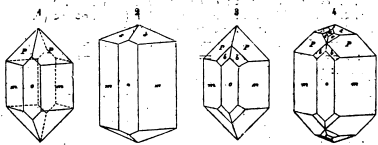


Fig. 1. $\infty P.P.\infty P\infty$; $m: m=89^{\circ} 6'$, $P: m=145^{\circ} 15'$. Fig. 2. $\infty P.\frac{1}{2}P.\infty P\infty$; $s: m=115^{\circ} 40'$.

Fig. 3. Die Comb. Fig. 1, noch mit 2P2 (b); $b: o = 144^{\circ} 45'$.

Fig. 4. $\infty P. \infty P \infty . P. 1P. 1P. 1P2. 1P00$, welche letztere zwei Formen mit e und a bezeichnet sind; dabei ist $P: s = 150^{\circ} 25'$.

Die Krystalle sind meist langsäulenförmig oder nadelförmig, vertical stark gestreift, und nur selten mit deutlich ausgebildeter oder wohl erhaltener Endigung versehen; 0P ist jedenfalls äusserst selten; manche werden durch sehr spitze Pyramiden begrenzt, und sind dann gewöhnlich gekrümmt (in der Richtung der Makrodiagonale, sogar zu einem vollständigen Ring), auch oft quer eingekerbt, wie denn überhaupt viele Unregelmässigkeiten der Ausbildung vorkommen; oftmals erscheinen die Krystalle büschelförmig gruppirt oder zu Drusen verbunden, auch regellos durcheinander gewachsen; derb und eingesprengt, in radial- oder verworren-stängeligen bis faserigen, auch in kleinkörnigen bis dichten Aggregaten, selten in Pseudomorphosen nach Senarmontit. — Spaltb. brachydiagonal, höchst vollkommen, die Spaltungsflächen oft horizontal gestreift; auch basisch, prismatisch nach ∞P und makrodiagonal, doch alles unvollk.; die Richtung der Basis erscheint als Gleitsläche, Härte parallel derselben weit grösser als senkrecht dazu; mild; H. = 2; G. = 4,6...4,7; rein bleigrau, oft schwärzlich oder bunt angelaufen; Spaltungsflächen stark glänzend. — Chem. Zus.: Antimontrisulfid Sb283, mit 71,38 Antimon und 28,62 Schwefel; v. d. L. schmilzt er sehr leicht, färbt die Flamme grünlich, verflüchtigt sich und gibt auf Kohle einen weissen Beschlag; im Glasrohr gibt er ein Sublimat erst von antimonsaurem Antimonoxyd, dann von Antimonoxyd; in erhitzter Salzsäure ist er vollkommen löslich bis auf einen kleinen Rückstand von Chlorblei; Salpetersäure zersetzt ihn unter Abscheidung von Antimonoxyd; von Kalilauge wird er gelb gefärbt und gleichfalls gelöst; aus der Solution wird durch Säuren pomeranzgelbes

⁴⁾ Vor 1864 waren 16 Formen bekannt, Krenner fügte 28, Seligmann 1 neue hinzu. An den ausgezeichneten bis 22 Zoll langen, 2 Zoll breiten Krystallen aus Japan vermochte 1883 E. S. Dana (Z. f. Kryst. IX. 29) sogar noch 40, Krenner ausserdem noch 8 neue Flächen festzustellen, so dass deren jetzt 88 bekannt sind, und der Antimonglanz in die Reihe der flächenreichsten Metallverbindungen getreten ist.

Schwefelantimon gefällt. — Mobendorf bei Freiberg, Niederstriegis in Sachsen, Neudorf am Harz; Casparizeche bei Arnsberg in Westphalen (Seligmann, N. J. f. Min. 1880. I. 135); Przibram; Kremnitz, Schemnitz, Felsöbánya (hier manchmal mit einer dünnen Umwandlungskruste von Wurtzit überzogen); Goldkronach; Peretta in Toscana; Borneo, Neu-Braunschweig, Nevada; Ichinokawa bei Saijo auf der Insel Shikoku in Südjapan, wo prachtvolle, übergrosse und reich am Ende ausgebildete Krystalle, frisch von dem Glanz des blanken Stahls vorkommen.

Gebrauch. Der Antimonglanz ist fast das einzige Mineral, aus welchem das Antimon im Grossen dargestellt wird.

84. Wismuthglanz oder Bismutin, Beudant.

Rhombisch, isomorph mit Antimonglanz und Selenwismuthglanz (und Auripigment); oop 94° 30' nach Haidinger; nach Groth oop 94° 52', Poo 89°; A.-V. darnach 0,9680: 1:0,985. Die Krystalle sind lang säulenförmig bis nadelförmig, ähnlich denen des Antimonglanzes, stark längsgestreift durch oscillatorische Combination von coP mit ∞P3 und den beiden verticalen Pinakoiden, selten frei, meist eingewachsen; häufiger derb und eingesprengt, in körnigen oder stängeligen Aggregaten von blätteriger oder strahliger Textur. - Spaltb. brachydiagonal vollk., makrodiagonal weniger deutlich, basisch und prismatisch nach ∞ P unvollk.; mild; H. = 2...2,5; G. = 6,4...6,6 (der Altenberger 6,64...6,65 nach Weisbach; licht bleigrau in zinnweiss geneigt, auch wohl rein bleigrau, wie Antimonglanz, gelblich oder bunt anlaufend. — Chem. Zus. nach den Analysen von H. Rose, Wehrle, Scheerer, Genth und Forbes: Bl2S3, mit 81,22 Wismuth und 18,78 Schwefel. Im Glasrohr gibt er ein Sublimat von Schwefel, auch schwefelige Säure und kommt dann ins Kochen; auf Kohle schmilzt er im Red.-F. leicht unter Spritzen, gibt einen gelben Beschlag und ein Wismuthkorn; mit Jodkalium gibt er nach v. Kobell auf Kohle rothen Beschlag; von Salpetersäure wird er rasch aufgelöst zu farbloser Solution unter Abscheidung von Schwefel. - Johanngeorgenstadt, Altenberg; Riddarhytta; Redruth, Botallack und anderweit in Cornwall, Rezbanya und Moravicza (von Asbestfäden durchwachsen), Illampu-Gebirge in Bolivia.

85. Selenwismuthglanz, Frenzel; Frenzelit, Dana.

Rhombisch, isomorph mit Antimonglanz nach Schrauf; ∞ P ca. 90°; lang-prismatische Krystalle, stark vertical schilfartig gestreift und undeutlich, zu compacten Massen verwachsen; derbe Massen von feinkörniger, blätteriger, bis faseriger Zusammensetzung. Spaltb. brachydiagonal. H. = 2,5...3,5; G. = 6,25; bleigrau, Strich grau und stark glänzend. — Chem. Zus. nach Frenzel: Bl³8e³, mit theilweiser Beimischung des analogen Schwefelwismuths; die Analyse gab: 67,38 Wismuth, 24,48 Selen, 6,60 Schwefel; nach Fernandez ist das Mineral lediglich Selenwismuth und rührt die von ihm gefundene kleine Schwefelmenge von beigemengtem Eisenkies her, was indessen von Frenzel bezweifelt wird; auch J. W. Mallet erklärte später den Schwefel, wovon er nur 0,66 fand, für einen Bestandtheil desselben. Gibt v. d. L. auf Kohle starken Selengeruch, schmilzt und färbt die Flamme blau. Mit Jodkalium geschmolzen erhält man auch ohne Schwefelzusatz den schönen rothen Beschlag von Jodwismuth. Von Zink, welches del Castillo früher angab, fand Frenzel keine Spur. — Grube Santa Catarina in der Sierra de Santa Rosa bei Guanaxuato in Mexico.

Sulfosalze.

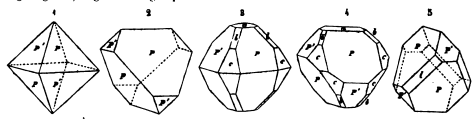
1. Sulfoferrite.

86. Kupferkies oder Chalkopyrit, Henckel.

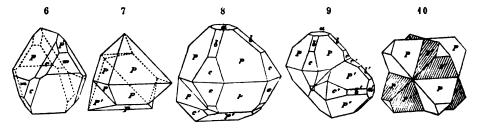
Tetragonal, P 1080 40', jedoch sphenoidisch-hemiedrisch ausgebildet (S. 52)1); die

⁴⁾ Nachdem Haidinger im Jahre 1822 die richtige Kenutniss der Krystallformen des Kupferkieses und ihrer Zwillinge begründet hatte, gab Sadebeck in der Z. d. geol. Ges., Bd. 20, S. 595 eine ausführliche krystallographische Monographie, namentlich mit Bezug auf Zwillingsbildungen und Hemiëdrie (Nachtrag ebend., Bd. 24, S. 642); vgl. auch vom Rath in Ann. d. Phys. u. Ch., Jubelband 1874, S. 545; ferner Schimper in Groth's Min.-Samml. d. Univers. Strassburg S. 54; Fletcher in Z. f. Kryst. VII. 224.

Grundform P erscheint daher nicht selten als das Sphenoid P mit der horizontalen Polkante von 74° 20', öfter noch als die Comb. $\frac{P}{2} \cdot - \frac{P}{2}$ wie die zweite der nachstehenden Figuren; A.-V. = 1:0,9856, also sehr nahe reguläre Dimensionen. Andere häufige Formen sind Poo (b) 89° 10', 2Poo (c) 126° 11', 0P (a), ∞ P (m), minder häufig ∞P∞ (1) und mehre Skalenoëder, davon P3 zu St. Ingbert bei Saarbrücken selbständig und allein vorkommt; die Krystalle sind meist klein, durch einseitige Verkürzungen und Verlängerungen verzerrt, einzeln aufgewachsen oder zu Drusen verbunden. Das positive Sphenoid der Grundform (Tetraëder erster Stellung nach Sadebeck) ist gewöhnlich gestreift oder rauh oder matt, das negative dagegen glatt; die von Sadebeck aufgestellte Regel, dass die gewöhnlich vorkommenden Skalenoëder positive seien (daher ihre stumpfen Polkanten über die Flächen des positiven Grundsphenoids fallen), ist in dieser Allgemeinheit nach Schimper nicht gültig. Einfache Krystalle kommen selten vor, Zwillingskrystalle dagegen ausserordentlich häufig, nach mehren Gesetzen, und oftmals mit wiederholter Zwillingsbildung, wodurch die Form der einzelnen Individuen noch mehr entstellt wird; eines der gewöhnlichsten Gesetze ist dasjenige, dessen Resultat für zwei pyramidale Krystalle der Grundform P in Fig. 7 dargestellt ist: die Zwillings-Ebene ist eine Fläche von P, wobei aber, wie Sadebeck gezeigt hat, ungleichnamige Sphenoidflächen mit einander verwachsen sind.



- Fig. 1. Die Grundform P vollständig, beide Sphenoide im Gleichgewicht. Ebenso
- Fig. 2. Das eine Sphenoid sehr vorwaltend, das andere untergeordnet.
- Fig. 3. P.0P.2Pco.Pco; die Grundform als Pyramide ausgebildet.
- Fig. 4. Dieselbe Combination, jedoch die Grundform in zwei ungleichmässigen Sphenoiden ausgebildet.
- Fig. 5. Die beiden Sphenoide der Grundform mit dem Deuteroprisma.



- Fig. 6. Das eine Sphenoid der Grundform sehr vorwaltend, das andere sehr untergeordnet, dazu das Protoprisma und die Deuteropyramide 2Pc.
- Fig. 7. Zwillingskrystall nach einer Fläche von P, beide Individuen verkürzt; diese Zwillingsbildung wiederholt sich nicht selten, sowohl an Krystallen, als auch an derben Massen, und bedingt dann lamellare Zusammensetzung.
- Fig. 8. Zwillingskrystall nach demselben Gesetz: die Individuen zeigen die Combination wie in Fig. 3.
- Fig. 9. Zwillingskrystall derselben Combination, jedoch nach dem Gesetz: Zwillings-Ebene eine Fläche von P∞; auch diese Zwillingsbildung wiederholt sich oft

so, dass ein mittleres Individuum bisweilen an allen vier (unteren oder oberen) Polkanten von P mit anderen Individuen verbunden ist.

Fig. 40. Ein Zwillingskrystall der ersten Classe, wie er nur durch die Hemiëdrie möglich ist; zwei Krystalle der Comb. Figur 2 im Zustande vollkommener Durchkreuzung; zur Verdeutlichung des Bildes sind die Flächen des einen Sphenoides so gestreift, wie es auch in der Natur oft vorkommt.

Am häufigsten findet sich der Kupferkies derb und eingesprengt; bisweilen auch traubig und nierförmig; in Pseudomorphosen nach Kupferglanz und Fahlerz. --- Spaltb. pyramidal nach 2Pco, mitunter ziemlich deutlich; Bruch muschelig bis uneben; spröd in geringem Grade; H.=3,5...4; G.=4,1...4,3; messinggelb, oft goldgelb oder bunt angelaufen; Strich schwarz. — Chem. Zus.: der Kupferkies besteht empirisch wesentlich aus 1 Atom Kupfer, 1 At. Eisen und 2 At. Schwefel, ist Cu FeS2, mit der procentarischen Zus. 34,52 Kupfer, 30,53 Eisen, 34,95 Schwefel. Man deutet dies am besten als Cu²S - Fc²S³, wobei der K. als ein Sulfosalz (Sulfoferrit) erscheint, in welchem Fe²S³ die Rolle der Sulfosäure spielt. Cu²Fe²S⁴ wäre dann abzuleiten aus einer Sulfosäure H2Fe2S4 durch Ersatz von H2 durch Cu2. Rammelsberg gibt der Formel CuS + FeS den Vorzug, gegen welche Knop geltend macht, dass während der Binwirkung von Salzsäure kein Wasserstoff entwickelt und aus der Sol. alles Eisen als Oxydhydrat gefällt wird. Etliche Kupferkiese scheinen etwas Selen zu halten. V. d. L. zerknistert er und färbt sich dunkler; bei dem Rösten entwickelt er schwefelige Säure, auf Kohle schmilzt er ziemlich leicht unter Aufkochen und Funkensprühen zu einer schwarzen magnetischen Kugel; mit Flüssen reagirt er auf Kupfer und Eisen. In Salpetersalzsäure löslich unter Abscheidung von Schwefel; schwieriger in Salpetersäure. - Freiberg: Mansfeld: Goslar und Lauterberg: Rheinbreitbach, Müsen, Eiserfeld und Dillenburg; Bodenmais, Kitzbühel; Schlaggenwald und Herrngrund; Cornwall; Fahlun; Röraas; vielorts in Nordamerika.

Gebrauch. Der Kupferkies ist das häufigste unter allen Kupfererzen, so dass das meiste Kupfer aus ihm dargestellt wird; auch wird er bisweilen auf Vitriol benutzt.

87. Buntkupfererz, Buntkupferkies, Bornit.

Regulär; co0co, co0co.0, auch co0co.202 und co0.202; Zwillingskrystalle nach dem Gesetz: Zwillings-Ebene eine Fläche von 0; Krystalle überhaupt selten, mit rauher oder unebener Oberstäche, in Drusen versammelt, oder einzeln eingewachsen in Kalkspath, wie bei Berggieshübel; meist derb und eingesprengt, auch in Platten, Knollen und angeflogen; Pseudomorphosen nach Kupferglanz. — Spaltb. oktaëdrisch, sehr unvollk. (oder hexaëdrisch nach Breithaupt); Bruch muschelig bis uneben; wenig spröd bis fast mild; H. = 3; G. = 4,9...5,1; Mittelfarbe zwischen kupferroth und tombackbraun, auf der Oberfläche buntfarbig, zumal blau und roth angelaufen, Strich schwarz. - Chem. Zus. ist durch die bisherigen Analysen keineswegs in allen Varietäten übereinstimmend befunden worden. Die krystallisirten Buntkupfererze scheinen nach den Analysen von Plattner, Chodnew, Varrentrapp und Rammelsberg nach der Formel Cus Fe Ss zusammengesetzt zu sein, welche 55,5 Kupfer, 16,4 Eisen und 28,4 Schwefel erfordert. Gewisse derbe Abarten führen auf dieselbe Zusammensetzung. Man kann jene empirische Formel deuten als diejenige des Sulfosalzes 3 Cu²S + Fe²S³. Andere nicht minder als Buntkupfererz bezeichnete Vorkommnisse sind nun aber erheblich kupferreicher, indem sie 60-63 und dann wieder 69-71 pct. Kupfer enthalten. Wahrscheinlich sind diese Abarten Gemenge von Buntkupfererz (zusammengesetzt wie oben) und Kupferglanz; eine von Böcking analysirte Var. von Coquimbo enthielt sogar 12 pCt. mikroskopisch kleiner Turmalinkrystalle beigemengt. — Böcking sieht den Grund für das charakteristische Buntanlaufen des Minerals in der grossen Oxydirbarkeit des vorausgesetzten Anderthalbfach-Schwefeleisens. V. d. L. auf Kohle läuft er dunkel an, wird schwarz und nach dem Erkalten roth; er schmilzt zu einer stahlgrauen, nach längerem Blasen magnetischen, spröden, im Bruch graulichrothen Kugel; mit Borax und Soda gibt er ein Kupferkorn, im Glasrohr schweselige Säure aber kein Sublimat; mit Salzsäure beseuchtet fürbt er die Flamme blau; concentrirte Salzsäure löst ihn mit Hinterlassung von Schwesel. — Berggieshübel, Freiberg, Annaberg, Eisleben und Sangerhausen; Mansseld; Kupserberg; Redruth in Cornwall; Monte-Catini in Toscana; Chile und Bolivia; Wilkesbarre in Pennsylvanien, Chestersield in Massachusetts, reichlich in Canada nördlich von Quebec.

Gebrauch. Der Buntkupferkies wird mit anderen Kupfererzen auf Kupfer benutzt.

Anm. 4. Unter dem Namen Homichlin führte Breithaupt ein Mineral von einem Kupfererzgang bei Plauen im sächsischen Voigtland ein. Dasselbe krystallisirt tetragonal, ist im frischen Bruch fast speisgelb, läuft jedoch bald bunt an; G. = 4,47...4,48; besteht nach einer Analyse von Richter aus 43,76 Kupfer, 25,81 Eisen und 30,21 Schwefel, was der Formel Cu³Fe²S⁴ entspricht; es ware also ein kupferarmes, eisenreiches Buntkupfererz. Im Kolben sublimirt es Schwefel, im Glasrohr schwefelige Säure; auf Kohle schmilzt es leicht zu einer spröden magnetischen Kugel von graulichrothem Bruch. Findet sich nicht nur bei Plauen, sondern auch bei Kreysa in Thüringen, bei Wolfach in Baden, in der Sierra Almagrera in Spanien und bei Nischne Tagilsk am Ural.

Anm. 2. Barnhardtit nennt Genth ein Mineral von Barnhardt's Landgut und a. O. in Nordcarolina. Derb, ohne Spaltbarkeit, mit muscheligem Bruch, spröd; H. = 3,5; G. = 4,524; bronzegelb, läuft aber bald tombackbraun oder rosenroth an, im Strich schwarz. — Chem. Zus.: 47,5 Kupfer, 22 Eisen und 29,8 Schwefel; Rammelsberg fasst auch dies Mineral als ein kupferarmes Buntkupfer auf.

88. Cuban, Breithaupt.

Regulär; bis jetzt nur derb; Spaltb. hexaëdrisch deutlich; spröd; H. = 4; G. = 4,0... 4,48; Mittelfarbe zwischen messinggelb und speisgelb, Strich schwarz. — Chem. Zus. nach Scheidhauer: 42,54 Eisen, 22,96 Kupfer, 34,78 Schwefel, was auf die Formel CuFe²8³ führt, welche man als Cu²8 + Fe⁴8⁵ (analog dem Sternbergit) deuten kann. Bastvick, Magee und Stevens fanden etwas abweichende Resultate bei angeblich demselben Material, nämlich nur 39 Eisen, 24 Kupfer und 40 Schwefel, woraus man die Formel CuFe²8⁴, deutbar als CuS + Fe²8³, ableiten kann. V. d. L. ist er sehr leicht schmelzbar, verhält sich aber ausserdem wie Kupferkies. — Barracanao auf Cuba, mit Kupferkies und Magnetkies; auch als Begleiter des Glanzkobalts in Norwegen und Schweden; zu Kafveltorp bei Nyakopparberg.

Anm. Carrollit aus Carroll-County in Maryland nanute Faber ein Mineral, welches mit Kupferkies und Buntkupferkies bricht; es ist krystallinisch, von anscheinend rhombischer Spaltb. und unebenem Bruch, spröd; H. = 5,5; G. = 4,58; zinnweiss bis stahlgrau, metallglänzend. — Chem. Zus. nach den Analysen von Genth, Smith und Brush: Cu Cu Cu Su, deutbar als Cu S + Cu Su, was 44,5 Schwefel, 38,0 Kobalt und 20,5 Kupfer erfordern würde, von letzterem sind jedoch einige Procent durch Nickel und Eisen ersetzt. V. d. L. schmilzt es zu weisser, spröder, magnetischer Kugel unter Entwickelung von schwefeliger Säure und etwas Arsengeruch; mit Salpetersäure rothe Solution, aus welcher durch Eisen metallisches Kupfer gefällt wird.

89. Sternbergit, Haidinger.

Rhombisch; P (f; Mittelkante 118° 0', Querschnitt 119° 30'; A.-V. = 0,5831:



 ${}_{a}^{0}P.P.\infty \not P\infty$

1:0,8387; die Krystalle, in Dimensionen und Ausbildung nahe denen des Kupferglanzes, sind stets dünn tafelartig durch Vorwalten des basischen Pinakoids, welches seitlich durch die Flächen von P, ∞P∞, 2P∞ u. a. Formen begrenzt wird; Zwillingskrystalle nach einer Fläche von ∞P; fächer- und büschelförmige, auch kugelige Krystallgruppen, sowie derb in blätterigen und breitstängeligen Aggregaten. — Spaltb.

basisch, sehr vollk.; sehr mild, in dünnen Blättchen biegsam; H. = 1...4,5; G. = 4,2...4,25; tombackbraun, blau anlaufend, Strich schwarz. — Chem. Zus. nach einer Analyse von Zippe: 33,2 Silber, 36 Eisen und 30 Schwefel; Rammelsberg fand sehr übereinstimmend 35,27 Silber, 35,97 Eisen, 29,4 Schwefel; beides führt auf die Formel Ag Fe²S³, was man z. B. deuten kann als Ag²S + Fe⁴S⁵; Plattner erhielt in einer Var. nur 29,7 Silber. Janovsky fand 30,69 Silber, 35,44 Eisen, 33,87 Schwefel, was auf Ag⁴Fe⁶S¹⁵ führen würde. Auf Kohle schmilzt er unter Entwickelung von schwe-

feliger Säure zu einer mit Silber bedeckten magnetischen Kugel; mit Borax gibt er im Red.-F. ein Silberkorn und eine von Eisen gefärbte Schlacke; von Salpetersalzsäure wird er zersetzt unter Abscheidung von Schwefel und Chlorsilber. — Joachimsthal, Schneeberg, Johanngeorgenstadt, Marienberg.

Anm. Silberkiese. Unter dem Namen Silberkies beschrieb S. v. Waltershausen ein bei Joachimsthal mit Rothgültigerz vorkommendes Mineral. Dasselbe bildet sehr kleine. scheinbar der hexagonalen Combination ∞P.0P oder ∞P.P entsprechende, bei genauer Untersuchung aber monokline Krystalle; Spaltb. nicht bemerkbar, Bruch uneben; H. = 8,5...4: G. = 6,47; sehr spröd; stahlgrau bis zinnweiss, meist gelb bis tombackbraun angelaufen. metallglänzend, undurchsichtig. - Chem. Zus.: 86,69 Schwefel, 88,54 Eisen und 24,77 Silber, also sehr ähnlich jener des Sternbergits. Weisbach stellte dafür die Formel Ag Fe3 S5 auf, deutbar als Ag28+3Fe283. Nach Tschermak soll jedoch dieser Silberkies nur die Pseudomorphose nach einem unbekannten hexagonalen Mineral sein, deren Kern aus Markasit und Magnetkies. deren übrige Partie aus Silberglanz und Rothgültigerz besteht; Kenngott hält das Gebilde für eine Pseudomorphose nach Magnetkies. Dagegen wird das Mineral von Schrauf als selbständig anerkannt, welcher es Argentopyrit nennt, als rhombisch und isomorph mit Sternbergit befindet, und die der Combination OP. OPO P. 2PO angehörigen Krystalle für Zwillinge nach einer Fläche des Prismas OP (419°40') erklärt, auch das spec. Gew. zu 5,53, den Silbergehalt zu 22,8 pCt. bestimmte, und die Substanz homogen fand, so dass sich dieser Silberkies von den durch Tschermak beschriebenen Pseudomorphosen wesentlich unterscheidet (Sitzungsber. d. Wiener Ak., Bd. 64. 4874. 492). Ebenso beschrieb Zerrenner den Silberkies aus den Höhlungen der Arsensilberblende von der Grube Himmelfahrt bei Freiberg fast wie Sartorius v. Waltershausen (Z. geol. Ges., Bd. 24. 1872. 169). Nach Weisbach kommt dasselbe oder ein wenigstens ausserordentlich nahestehendes (aber gar nicht spaltbares) Mineral auch zu Marienberg vor, wo es indess nur das G. = 4,08 hat (N. J. f. M. 4877. 908); den Silbergehalt bestimmte Richter zu 28,8 pCt. — Von der Grube Himmelsfürst beschrieb sodann Weisbach noch einen anderen Kies, welcher mit 29,75 Silber, 36,28 Eisen, 32,84 Schwefel sowie der Formel Ag3Fe7S11 chemisch zwischen eigentlichem Sternbergit und Argentopyrit steht; diese Zwischenstufe, als Argyropyrit bezeichnet, hat das G. = 4,206, bildet bronzegelbe, vollk. basisch spaltbare Krystalle bis zu 8 Mm. Höhe von anscheinend hexagonaler Symmetrie: auf Grund einer federartigen Zeichnung auf den Lateralflächen hält Weisbach es für am richtigsten. die Krystalle als rhombische Durchkreuzungsdrillinge ($\infty P = 119^{\circ}$ 16') aufzufassen; er fügt hinzu, dass der von Plattner analysirte Sternbergit von Schneeberg (mit 29,7 Silber, s. oben) wohl ebenfalls zum Argyropyrit zu ziehen sei (N. J. f. M. 4877. 906).

Einen ferneren, vormals für Magnetkies gehaltenen Silberkies fand Streng zu Andreasberg auf: die Krystalle, scheinbar die hexagonale Comb, OP.OP2.mP darstellend, sind ebenfalls rhombische Durchkreuzungsdrillinge nach ∞P, mit den Flächen ∞P∞, ∞Ps. 2P∞. letzteres in alternirender Comb. mit 0P oder einem sehr stumpfen Brachydoma, wodurch die horizontale Streifung auf der scheinbaren hexagonalen Pyramide herbeigeführt wird. Die Winkel lassen sich mit denen des Argentopyrits von Schrauf vergleichen. Die Krystalle sind im Inneren gleichartig, hell speisgelb, oberflächlich braun oder bunt angelaufen. H. -3,5...4; G. = 4,48. Spaltb. n i c h t erkennbar. Die Analyse lieferte ausser 0,2 Cu: 32,89 Silber, 35,89 Eisen, 30,74 Schwefel, also Ag28 + Fe4S5, übereinstimmend mit dem von Zippe untersuchten Sternbergit von Marienberg. Streng hielt alle vorstehend erwähnten Mineralien für allerdings nicht immer in einfachen Proportionen erfolgende Mischungen von 4 Mol. Ag2S (Silberglanz, Akanthit) mit & Mol. Fen Sn+1 (Magnetkies) und erachtete (vgl. S. 325) es für nicht unmöglich, dass Silberkies, Akanthit und Magnetkies isomorph seien (N. J. f. M. 4878, 785).

Unter dem Namen Friesëit beschrieb *Vrba* ein dem Sternbergit krystallographisch und physikalisch nahe stehendes Mineral, welches sich aber nach der Analyse von Preis als Ag2Fe588 (mit 28,72 Silber, 37,24 Eisen, 84,04 Schwefel) ergab, was sich deuten liesse als Ag²S+ FeS + 2Fe2S3; die nach der Basis dicktafeligen rhombischen Kryställchen mit den Formen $\ThetaP(c)$, $\ThetaPOO(b)$, $\ThetaPOO(w)$, $\PPOO(r)$ sind parallel der Makrodiagonale stark gerieft und gefurcht.

A.-V. = 0,5969: 4:0,7352; Zwillinge nach OP, wie beim Sternbergit; spaltb. nach P; in dünnen Lamellen biegsam, und in sehr feinen Plättchen dunkelgrünlichgrau durchscheinend; G. = 4,217; H. = 4,5. Vrba macht darauf aufmerksam, dass auch dieser Frieseit sich der allgemeinen Silberkiesformel von Streng Ag 2 S + x (Fe n S $^{n+1}$) einfügt (Z. f. Kryst. II. 458 und III. 186; über andere Formen und eine gesetzmässige Verwachsung mit Silberkiessäulchen ebenda V. 426).

2. Sulfantimonite, Sulfarsenite, Sulfobismutite.

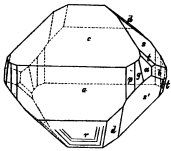
90. Guejarit, Cummenge.

Rhombisch, nach Friedel; ∞P 101° 9′; $\infty P \infty$ vorherrschend ausgebildet, ausserdem $\infty P 2$, $\infty P 3$ (welche letztere drei Flächen mit $\infty P \infty$ die Winkel 112° 21′, 117° 10′, 140° 2′ bilden), $P \infty$ (mit $\infty P \infty$ 128° 6′ bildend) und $\frac{1}{2} P \infty$. A.-V. = 0,8220 : 1 : 0,7841. Krystalle bis 20 Mm. lang und 7 Mm. breit. Spaltb. brachydiagonal zieml. vollk.; H. = 3,5; G. = 5,03; stahlgrau mit einem Stich ins Bläuliche. — Chem. Zus.: 15,5 Kupfer, 0,5 Eisen, 58,5 Antimon, 25,0 Schwefel, woraus sich die Formel Cu² 8b⁴87 ergibt, deutbar als Cu²8 + 28b²83; darnach besteht der Guejarit aus denselben Sulfiden wie der Wolfsbergit, nur in anderer Molekularproportion. V. d. L. gibt er im Red.- Feuer reichlich weisse Dämpfe und liefert mit Soda ein Kupferkorn. — Auf einem Eisenspathgang am Fuss des Muley-Hacen, District Guejar in der andalusischen Sierra Nevada (Bull. Soc. minér. II. 201. 203).

91. Miargyrit, II. Rose, Silberantimonglanz.

Monoklin; $\beta = 4.8^{\circ}$ 9½'; Λ -V. = 1,0052: 1: 1,2973, nach Weisbach, Friedländer und vom Rath¹). Die Combinationen sind ziemlich verwickelt, und haben z. Th. einen ganz eigenthümlichen entweder pyramidalen oder kurz säulenförmigen

d:r = 134 56



oder dick-tafelartigen Habitus. In beistehender Figur ist: $\infty P \infty \quad \infty P \infty \quad 0P \quad \infty P \quad P \infty$ $a \quad b \quad c \quad g \quad r$ $\infty P 2 \quad \frac{3}{4}P \quad R_2^3 \quad \frac{3}{2}R_2^3 \quad -9R_2^9$ $p \quad d \quad s \quad t \quad \alpha$ $s: s' = 102^{\circ} 56' \quad y: s' = 126^{\circ} 27'$ $b: \alpha = 159 \quad 2 \quad a: r = 129 \quad 56$ $q: s = 140 \quad 6 \quad p: a = 159 \quad 28$

t:b = 152 48

Die Basis c ist horizontal gestreift, das Hemidoma r stets stark gestreift parallel den Kanten von d, auch wohl noch orthodiagonal. Die Krystalle sind einzeln aufgewachsen oder zu kleinen Gruppen und Drusen verwachsen; auch derb und eingesprengt. — Spaltb. in undeutlichen Spuren nach mehren Richtungen; Bruch unvollk. muschelig bis uneben; mild; H. = 2...2,5; G. = 5,184...5,253; schwärzlich bleigrau in eisenschwarz und stahlgrau geneigt, Strich kirschroth, metallartiger Diamantglanz, undurchsichtig. — Chem. Zus. nach den Analysen von H. Rose, Helmhacker und Andreasch: Ag\$b\$2, deuthar als $Ag^28 + 8b^28^3$, mit 36,97 Silber, 41,07 Antimon und 21,96 Schwefel; ein wenig Silber wird durch Kupfer und Eisen ersetzt; ein von Sipöcz untersuchter, wahrscheinlich von Felsöbánya stammender, enthielt 4,04 Blei (vgl. Kenngottit). Im Kolben zerknistert er, schmilzt sehr leicht und gibt ein geringes Sublimat von Schwefelantimon. Im Glasrohr schmilzt er leicht, gibt schwefelige Säure und ein Sublimat von Antimonoxyd; mit Soda auf Kohle liefert er zuletzt ein Silberkorn; mit Säuren und Kalilauge verhält er sich wie Antimon-Silberblende. — Bräunsdorf bei Freiberg,

⁴⁾ Die erste krystallographische Untersuchung des Miargyrits gab Naumann in Ann. d. Phys. u. Ch. Bd. 47 (4829). 442; er stellte darin die Krystalle anders, so dass zwar c ebenfalls 0P wird. dagegen a als $\frac{1}{4}$ Poo erscheint, wobei dann $\beta=81^{\circ}$ 36'. Weisbach hat zuerst die oben angeführte Aufstellung gewählt, viele neue Formen und Combinationen beschrieben (ebendas. Bd. 425 (4865). 444 und Z. f. Kryst. II. 55); vgl. auch Friedländer in Groth's Min. – Samml. d. Univ. Strassburg S. 59. Neuere Daten gab vom Rath im Anschluss an Weisbach in Z. f. Kryst. VIII. 4884. 25 (woher die obigen Winkel und die Figur entlehnt sind). Als bekannte Formen werden die 3 Pinakoide, 7 Prismen, 6 Orthodomen, 2 Klinodomen, 32 Hemipyramiden aufgezählt. Lewis (Z. f. Kryst. VIII. 545) hält allerdings die Zuverlässigkeit der Winkelangaben rom Rath's für etwas zweifelhaft, und will überhaupt zu der älteren Naumann-Miller'schen Aufstellung zurückkehren.

Przibram, Felsőbánya, Guadalajara in Spanien, Potosi, Parenos bei Potosi und Molinares in Mexico.

Gebrauch. Mit anderen dergleichen Erzen zur Darstellung des Silbers.

Anm. Das von Haidinger Kenngottit genannte Mineral von Felsöbanya ist nach Sipücz's Analyse ein etwas (1,76 pCt.) Blei-haltiger (nach der Verticalaxe verkürzter) Miargyrit, d. h. eine isomorphe Mischung von Ag2 Sb2 S4 mit ganz wenig Pb Sb2 S4.

92. Silberwismuthglanz, Rammelsberg.

Derb, von grauer Farbe, mit hellgrauem Strich und G. = 6,92. Chem. Zus. gemäss Rammelsberg's Analyse nach Abzug einiger Verunreinigungen: Ag Bl S2, deutbar als Ag2 S + Bl2 S3, mit 28,40 Silber, 54,73 Wismuth, 16,87 Schwefel, also die dem Miargyrit entsprechende Wismuthverbindung. Leicht schmelzbar v. d. L., löslich in Salpetersäure unter Abscheidung von Schwefel (und ein wenig Bleisulfat). — Grube Matilda bei Morococha in Peru. (Sitzgsber, Berlin. Akad. 43. Nov. 4876.)

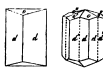
An m. Dieselbe Zusammens, hat ein schon durch Klaproth, neuerdings durch Zeitzschel untersuchtes Erz von der Grube Christian Friedrich im Schapbachthal, von Sandberger Plenargyrit genannt, welches aber nach Letzterem schwarzen Strich hat, sehr spröde ist und eisenschwarze miargyritähnliche Kryställchen zeigt.

93. Skleroklas, vom Rath; Arsenomelan, S. v. Waltershausen; Bleiarsenglanz; Sartorit, Dana.

Rhombisch, P mit den Polk. 91° 22', 135° 46' und der Mittelk. 105° 3'; daraus berechnet sich das nicht beobachtete ∞ P zu 123° 20' und das A.-V. = 0,539:1:0,619; sehr kleine, dünn säulenförmige oder nadelförmige Krystalle, welche der Länge nach sehr stark gestreift und fast cylindrisch gestaltet sind, was darin begründet ist, dass, nächst der vorherrschenden Basis OP, an 12 verschiedene Makrodomen zugleich mit dem Makropinakoid die säulenförmige Gestalt bedingen; an ihrem Ende werden diese vielslächigen Säulen durch das Brachypinakoid und durch 3 bis 5 Brachydomen begrenzt, während die Grundpyramide P (mit den oben angeführten Dimensionen) bis jetzt nur an einem Krystall durch G. vom Rath beobachtet und gemessen werden konnte. - Spaltb. basisch recht deutlich; äusserst spröd und zerbrechlich; H.=3; G.=5,393; licht bleigrau, Strich röthlichbraun. — Chem. Zus. nach S.v. Waltershausen und Uhrlaub wahrscheinlich Pb As²S⁴, deutbar als PbS + As²S³, was 42,63 Blei, 30,94 Arsen und 26,43 Schwefel erfordern würde; es fanden sich noch 0,42 Silber und 0.45 Eisen. Im Kolben decrepitirt er stark (frisch gebrochen schon im Sonnenlicht); gibt ein rothes Sublimat von Schwefelarsen, schmilzt v. d. L. leicht unter Entwickelung von Arsendampf und hinterlässt ein Bleikorn. - Mit Binnit im Dolomit des Binnenthals der Schweiz.

94. Zinckenit, G. Rose; Bleiantimonglanz.

Rhombisch nach G. Rose, $\infty P(d)$ 120° 39′, $\frac{1}{4}P\infty(0)$ 150° 36′; A.-V. = 0,5698: 1:0,5978; darnach isomorph mit dem analog constituirten Skleroklas 1). G. Rose nimmt an, dass den Krystallen die in der beistehenden ersten Figur abgebildete Comb. OP. Poo zu Grunde liegt, dass jedoch immer drei Individuen von dieser Form nach dem gewöhnlichen Gesetz: Zwillings-Ebene eine Fläche von OP, mit vollkommener Durchkreuzung zu Drillingskrystallen von scheinbar hexagonalem Habitus verbunden



sind, wie in der zweiten Figur; Kenngott will diese Krystalle sogar als Zwölflingskrystalle interpretiren. Sie erscheinen meist säulenförmig und nadelförmig, vertical gestreift und mit tiefen Längsfurchen versehen, büschelförmig gruppirt oder zu Drusen vereinigt; auch derb in stängeligen Aggregaten. - Spaltb. prismatisch sehr unvollk., Bruch uneben; ziemlich mild; H. = 3...3,5; G. = 5,30...5,35; dunkelstahlgrau bis bleigrau, zuweilen bunt angelaufen. — Chem. Zus. nach den Analysen von H. Rose, Kerl und Hilger sehr nahe: Pb Sb2S4, deutbar als Pb 8 + 8b² 8³, mit 85,99 Blei, 44,74 Antimon und 22,30 Schwefel, etwas Blei durch ein wenig Kupfer und etwas Eisen ersetzt; v. d. L. zerknistert er, schmilzt, gibt Antimondämpfe und kann bis auf einen geringen eisen- und kupferhaltigen Rückstand verflüchtigt werden; von heisser Salzsäure wird er zerlegt unter Abscheidung von Chlorblei. — Wolfsberg am Harz; Grube Ludwig bei Hausach.

⁴⁾ Bemerkenswerth ist, dass Skleroklas und Zinckenit nicht mit Miargyrit isomorph sind (vgl. Kenngottit).

Anm. 4. Eine ganz analoge Zus. hat der derbe, zinnweisse, stark metallisch glänzende Galenobismutit, Bleiwismuthglanz, von der Kogrube in Wermland; H.=3...4; G.=6.88. Die Analyse von Sjögren führte nämlich auf die Formel Pb Bi² S⁴ oder Pb S + Bi² S³, welche \$7,55 Blei, 55,38 Wismuth, 47,07 Schwefel erfordert; in Salzsäure schwer, in Salpetersäure leicht löslich. Es verhält sich also Galenobismutit zum Zinckenit, wie Silberwismuthglanz zum Miargyrit.

Anm. 2. Ein Galenobismutit, in welchem ein Theil des Bleies durch Silber und Kupfer (auch Zink) ersetzt wird, ist König's Alaskait; kleinblätterige Aggregate mit ab und zu hervortretenden kleinen recht ebenen Spaltungsflächen; mild, leicht zerreiblich; G. = 6,878; bleigrau, ins Weisse, dem Wismuthglanz sich nähernd, stark metallglänzend. — Chem. Zus. nach Abzug des beigemengten Baryts und Kupferkieses: 42,02 Blei, 8,08 Silber, 8,0 Kupfer, 0,26 Zink, 54,49 Wismuth, 45,72 Schwefel (90,57), also entsprechend der Formel (Pb, Ag², Cu²) S + Bl² S³. — Auf dem Alaska-Gange im Porphyr, s. ö. vom Mount Sneffels in Colorado (Z. f. Kryst. VI. 42).

95. Emplektit, Kenngott; Kupferwismuthglanz z. Th.

Rhombisch, bis jetzt nur in dünnen, nadelförmigen Säulen, welche meist stark vertical gestreift und in Quarz eingewachsen sind; ∞ P 102° 42′, $P\infty$ 103° 38′ nach Dauber, welcher die Combination ∞ P. ∞ P ∞ . $P\infty$. $P\infty$. $P\infty$ beobachtete; Weisbach beschrieb einen ähnlichen Krystall, an welchem vier verticale Prismen ausgebildet sind. — Spaltb. makrodiagonal vollk., auch basisch recht deutlich, und prismetisch undeutlich; mild; H.=2; G.=6.23...6.38 nach Frenzel's Correctur der Angabe von Weisbach; zinnweise, oft gelb angelaufen. — Chem. Zus. nach den Analysen von Schneider und Petersen: Cu Bl 8², deutbar als Cu²S + Bi²S³, mit 18.88 Kupfer, 62.04 Wismuth und 19.44 Schwefel, bisweilen mit Spuren von Blei und Silber; gibt mit heisser Salpetersäure eine dunkel grünlichblaue Solution. — Grube Tannebaum bei Schwarzenberg im Erzgebirge, Freudenstadt in Württemberg, Aamdals Kupferwerk in Ober-Telemarken, Rezbánya in Ungarn, Copiapo in Chile.

An m. Groth hat in sehr treffender Weise gezeigt, dass sämmtliche 5 verticale Prismen, welche Dauber und Weisbach am Emplektit gemessen haben, in ihren Winkeln bis auf wenige Minuten übereinstimmen mit 5 durch vom Rath am Skleroklas beobachteten Makrodomen. Fasst man jene auch als Makrodomen auf (wobei die Makrodomen von D. und W. zu Brachydomen werden), so ergibt sich für den Emplektit COP (noch nicht beobachtet) = 123°24' und das A.-V. = 0,5385: 4:0,6204, also eine völlige Isomorphie mit dem analog constituirten Skleroklas, dessen Krystallhabitus und dessen basische Spaltbarkeit sich dann auch hier wiederholt finden.

96. Wolfsbergit, Nicol; Kupferantimonglanz, Zincken.

Rhombisch, ∞ P 485°42′, ∞ P2 444° nach G. Rose; Krystalle tafelartig und säulenförmig durch Vorwalten des Brachypinakoids und der Prismen, aber an den Enden gewöhnlich verbrochen; auch derb und eingesprengt in seinkörnigen Aggregaten. — Spaltb. brachydiagonal sehr vollk., basisch unvollk., Bruch muschelig bis eben; H. = 3,5; G. = 4,748 nach H. Rose, 5,045 nach Breithaupt; bleigrau bis eisenschwarz, zuweilen bunt angelaufen, stark glänzend, Strich schwarz und matt. — Chem. Zus. nach den Analysen von H. Rose und Th. Richter wesentlich: CuSb S², deutbar als Cu²S + Sb²S³, mit 25,64 Kupfer, 48,47 Antimon, 25,92 Schwefel; der kleine Gehalt an Eisen und Blei (4,39 und 0,56 pCt.) dürste wohl von Beimischungen herrühren; v. d. L. zerknistert er und schmilzt leicht, gibt auf Kohle Antimonrauch und nach längerem Schmelzen mit Soda ein Kupferkorn; löslich in Salpetersäure unter Abscheidung von Schwesel und Antimonoxyd. — Wolsberg am Harz, Guadiz in Granada.

Anm. Fasst man auch hier mit *Groth* die Richtung der vollk. Spaltb. als Basis OP auf, so werden die beiden von G. Rose gemessenen Formen zu Poo und Poo, welche dann in ihren Winkeln fast genau mit den entsprechenden Formen beim Skleroklas übereinkommen; beim Kupferantimonglanz (bei welchem alsdann die Axenlänge b unbekannt wird) ist a:c=4:4,243, beim Skleroklas a:c=4:4,449; also scheint auch hier eine Isomorphie vorzuliegen.

97. Berthierit, Haidinger; Eisenantimonglanz.

Krystallform unbekannt; bis jetzt nur derb in stängeligen oder faserigen Aggregaten, deren Individuen nach mehren Richtungen undeutliche Spaltb. zeigen; H. = 2...3; G. = 4,0...4,3; dunkel stahlgrau, etwas gelblich oder röthlich, bunt anlaufend. — Chem. Zus.: nach den Analysen von Berthier, Rammelsberg, Pettko und Sackur gibt es drei verschiedene Verbindungen, welche bis jetzt unter dem gemeinschaftlichen Namen Berthierit aufgeführt werden; es sind nämlich die Varietäten:

- a) von Bräunsdorf bei Freiberg, von Anglar im Dép. de la Creuse, von Arany-Idka in Oberungarn: FeS + Sb²S³, mit 56,55 Antimon, 48,24 Eisen, 30,24 Schwefel; eine ähnliche Var. von San Antonio in Nieder-Californien enthält nach Rammelsberg einige pCt. Mangan statt Eisen, wie es auch in der von Bräunsdorf der Fall ist;
- b) von der Grube Martouret bei Chazelles in der Auvergne (auch nach Hauer Vorkommnisse von Bräunsdorf): 8 Fe S + 4 Sb² S³, mit 59,65 Antimon, 40,45 Eisen und 29,90 Schwefel, und
- c) von Chazelles in der Auvergne (ders. Fundpunkt wie b?): 3 FeS + 285283, mit 54,22 Antimon, 47,95 Eisen und 30,83 Schwefel.

H. Fischer fand in Vorkommnissen von Bräunsdorf und Arany-Idka Eisenkies fein eingewachsen, und ist geneigt, die Abweichungen in der Zus. damit in Verbindung zu bringen. Auf Kohle schmilzt der Berthierit leicht, entwickelt Antimondämpfe und hinterlässt nach der Verflüchtigung des Antimons eine schwarze magnetische Schlacke, welche die Reactionen des Eisens und, bei dem Bräunsdorfer, auch die Reactionen des Mangans gibt. In Salzsäure schwer, leichter in Salpetersalzsäure löslich.

98. Plagionit, G. Rose.

Monoklin; $\beta = 72^{\circ}$ 28', P (o') 434° 30', -P (o) 442° 3', -2P (r), 420° 49'; A.-V. = 4,4864 : 4 : 0,4205; gewöhnliche Comb. wie nachstehende Figur:

Diese Winkel nach G. Rose; Luedecke fand etwas abweichende und einige neue Formen (N. Jahrb. f. Min. 1883. II. 112). Die Krystalle dick tafelartig oder säulenartig, den Combinationskanten von o und r parallel gestreift, klein und zu kleinen Drusen gruppirt; auch traubig, nierförmig, derb, in körnigen Aggregaten. — Spaltb. hemipyramidal nach —2P ziemlich vollk., spröd; H. = 2,5; G. = 5,4; schwärzlich bleigrau, auch stahlgrau. — Chem. Zus. nach den Analysen von H. Rose, Kudernatsch und Schultz: entweder 4PbS + 3Sb²S³, wie H. Rose das Analysenresultat deutet, oder 9PbS + 7Sb²S³, welcher Formel Rammelsberg den Vorzug gibt; erstere erfordert 42,45 Blei, 36,63 Antimon, 24,22 Schwefel; erhitzt zerknistert er heftig; im Glasrohr gibt er Antimondämpfe und schwefelige Säure; schmilzt sehr leicht, zieht sich in die Kohle und hinterlässt zuletzt metallisches Blei. — Wolfsberg am Harz, zu Goldkronach nach Sandberger, Arnsberg in Westphalen.

99. Klaprothit, Petersen.

Rhombisch; cop 407°; Comb. cop.copc, lang säulenförmige, stark vertical gestreifte Krystalle mit sehr deutlicher makrodiagonaler Spaltb.; H. = 2,5; G. = 4,6; gelblich stahlgrau, bunt anlaufend, Strich schwarz. — Chem. Zus. nach Schneider und Petersen entsprechend der Formel Cu⁶Bi⁴S⁹, deutbar als 8 Cu²S + 2Bi²S³, mit 25,32 Kupfer, 55,45 Wismuth, 49,23 Schwefel. Völlig löslich in Salzsäure. — Dies früher mit Wittichenit vereinigte Erz findet sich auf den Gruben Daniel bei Wittichen und Eberhard bei Alpirsbach, zu Freudenstadt, Bulach, Königswart im Murgthal, Sommerkahl im Spessart.

Anm. Eine sehr analoge Zus. hat ein derbes graues feinkörniges und sehr leicht schmelzbares, von Genth als Schirmerit bezeichnetes Erz von der Treasury-Grube in Colorado (G.=6.787), indem es auf die Formel $8 (Ag^2, Pb) S + 2 Bi^2 S^3$ führt.

100. Binnit, G. vom Rath; Dufrenoysit, Damour.

Regulär; coo.202, nach Housser und Konngott finden sich auch 0, cooco, 606; Hossenberg beobachtete, und zwar alles an einem Krystall, ausserdem noch 40, 404, 40040, 30½; Lowis noch 707; doch sind die Krystalle sehr klein; nach Konngott und Groth ist übrigens der Binnit tetraedrisch-hemiedrisch, während sich Hossenberg für den holoedrischen Charakter aussprach. Gewöhnlich derb, in kleinen Trümern oder Schnüren, auch eingesprengt; Spaltb. nicht beobachtet, Bruch muschelig; sehr spröd; H. = 2...3; G. = 4,4...4,7 nach Konngott; dunkel stahlgrau bis eisenschwarz, im muscheligen Bruch mehr braunschwarz, Strich röthlichbraun, lebhafter Metallglanz, undurchsichtig. — Chem. Zus. nach den Analysen von S. v. Waltershausen und Uhrlaub ziemlich genau der Formel Cu⁶As 89 entsprechend, deutbar als 8 Cu²8 + 2 As 283, welche 89,22 Kupfer, 84,00 Arsen und 29,78 Schwefel erfordert, doch wird etwas Kupfer durch fast 2,8 pCt. Blei und 4,8 Silber ersetzt; auch gab die Analyse nur

27,5 pCt. Schwefel. Dagegen erhielt Stockar-Escher 32,78 Schwefel, 18,98 Arsen, 16,24 Kupfer, 1,94 Silber, also fast genau die Formel und Zus. des Enargits, dessen Substanz, sofern die untersuchte Probe regulär krystallisirt war, demnach trimorph sein würde. Im Kolben sublimirt er rothes Schwefelarsen, im Glasrohr arsenige Säure, wobei er braun wird; v. d. L. schmilzt er leicht unter Entwickelung von schwefeliger Säure und von Arsendampfen, und gibt endlich ein Kupferkorn; von Säuren und von Kalilauge wird er in der Hitze zersetzt. — Im Dolomit des Binnenthals bei Imfeld, mit Realgar, Zinkblende, Skleroklas und Pyrit; anfänglich mit Dufrenoysit verwechselt, bis S. v. Waltershausen die wesentliche Verschiedenheit nachwies.

101. Jamesonit, Haidinger.

Rhombisch, $\infty P + 0.1^{\circ} 20'$, andere Formen nicht genau bekannt; A.-V. = 0,915:4:?. Die Krystalle der Comb. $\infty P.\infty P\infty$ langsäulenförmig, parallel oder radial gruppirt; meist derb, in stängeligen Aggregaten. — Spaltb. basisch recht vollk., prismatisch nach ∞P und brachydiagonal unvollk.; mild; H. = 2...2,5; G. = 5,56...5,62; stahlgrau bis dunkel bleigrau. — Chem. Zus.: nach den übereinstimmenden Analysen von Schaffgotsch, Löwe, Boricky, Burton ist das Mineral Pb28b285, deutbar als 2PbS + 8b283; dieser Formel entsprechen 50,84 Blei, 29,46 Antimon, 19,70 Schwefel; doch ist ein Theil des Bleies gewöhnlich durch kleine Mengen von Eisen, Kupfer oder Silber ersetzt, auch wohl etwas Antimon durch Wismuth. V. d. L. verhält er sich wie der Zinckenit, doch hinterlässt er nach der Verflüchtigung des Antimons und Bleies eine Schlacke, welche die Reactionen des Eisens gibt; mit Säuren wie Zinckenit. — Cornwall, Nertschinsk, Estremadura in Spanien.

Anm. 1. Das als Heteromorphit, Federerz, Plumosit bezeichnete Mineral stellt nach den Analysen-Resultaten nur die zartesten, faserigen und dichten Varietäten des Jamesonits dar; gewöhnlich erscheint es mikrokrystallinisch, in sein nadelförmigen und haarförmigen Krystallen, welche meist zu filzartigen Massen oder zunderähnlichen Lappen verwebt sind; auch derb, in verworren seinsaserigen bis dichten Aggregaten von seinkörnigem Bruch; in Pseudomorphosen nach Plagionit; fast mild; II. = 1...3; G. = 5,68....5,72; schwärzlich bleigrau bis stahlgrau, zuweilen bunt angelausen, wenig glänzend oder schimmernd. — Die chem. Zus. ist nach den Analysen von H. Rose, Poselger, Rammelsberg, Michels und Bechi 2PbS + Sb²S³, also genau dieselbe, welche sich auch für den Jamesonit herausgestellt hat. — Wolssberg, Andreasberg und Clausthal am Harz, Neudorf in Anhalt, Freiberg und Bräunsdorf, Felsöbanya in Ungarn, Portugalete bei Tazna in Bolivien. — Die Angabe von Sartorius v. Waltershausen, dass beim Ileteromorphit ∞ P 90° 52' messe, beruht wahrscheinlich auf einer Verwechselung mit Antimonglanz.

Anm. 2. Das sogenannte Zundererz von Andreasberg und Clausthal, in weichen, biegsamen, zunderähnlichen Lappen oder Häutchen von schmutzig kirschrother bis schwärzlich rother Farbe und geringem Glanz, ist nach einer Analyse von Bornträger nicht, wie man sonst glaubte, eine filzartig verwebte Varietät der Antimonblende, sondern ein Gemenge von Heteromorphit, Arsenkies und Rothgültigerz. Nach Rösing nähert sich das Z. von Clausthal in seiner Zus. dem Zinckenit. Luedecke befand dasselbe u. d. M. als anscheinend einheitliche Substanz.

Anm. 3. Chemisch nahe verwandt mit dem Jamesonit ist Damour's Brongniartit, ein gewöhnlich derbes, aber doch auch reguläre Oktaëder zeigendes grauschwarzes Erz aus Mexico (G. = 5,95), welches der Formel 2(Pb, Ag²) S + Sb² S³ entspricht, mit 25,03 Blei, 26,12 Silber, 29,50 Antimon, 19,85 Schwefel; es ist also silberhaltige Jamesonit-Substanz von regulärer Form.

102. Dufrenoysit, G. vom Rath; Binnit, Wiser; Skleroklas, S. v. Waltershausen.

Rhombisch, P. Polkanten 96° 31' und 102° 41', Mittelkante 131° 50', ∞ P.98° 39', $\overline{P}\infty$ 63° 0'; $\overline{P}\infty$ 66° 48'; A.-V. = 0,938: 1: 1,531 nach G. vom Rath; die seltenen aber bisweilen ziemlich grossen Krystalle stellen dicke rectanguläre Tafeln, oder auch kurze und breite (horizontale) Säulen dar, welche vorherrschend von 0P, ∞ P ∞ und den genannten Formen gebildet werden, zu denen sich aber auch noch als untergeordnete Formen 2P, $\frac{1}{4}$ P ∞ 0, $\frac{3}{4}$ P ∞ 0, $\frac{1}{4}$ P ∞ 0 nebst mehren anderen Makrodomen und ∞ P ∞ 0 gesellen, weshalb sie, namentlich in der langgestreckten Makrodiagonalzone, sehr flächenreich und horizontal gestreift erscheinen. — Spaltb.

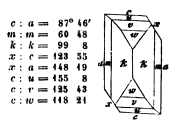
basisch vollk., Bruch muschelig; sehr spröd und zerbrechlich; H.=3, G.=5,549...5,569; schwärzlich bleigrau, Strich röthlichbraun, lebhafter Metallglanz. — Chem. Zus. nach den Analysen von Damour und Berendes: Pb²As²85, deutbar als 2Pb\$+As²83, welche Formel 22,43 Schwefel, 20,73 Arsen, 57,44 Blei erfordert; doch wird etwas Blei durch ein wenig Eisen, Kupfer und Silber ersetzt; die von S. v. Waltershausen, von Nason und Uhrlaub, sowie von Stockar-Escher ausgeführten Analysen liessen in verschiedenen Exemplaren etwas verschiedene Mengen der drei hauptsächlichen Bestandtheile erkennen, was zum Theil darin begründet war, dass Gemenge von Dufrenoysit und Skleroklas untersucht wurden. V. d. L. im Kolben decrepitirt er nur schwach, schmilzt und gibt Sublimat von Schwefel und Schwefelarsen; im Glasrohr sublimirt er nach unten arsenige Säure, nach oben Schwefel; auf Kohle schmilzt er leicht und verflüchtigt sich fast gänzlich. — Findet sich bei Imfeld im Binnenthal in Oberwallis, auch nach Sandberger bei Hall in Tirol.

Anm. Eine ganz analoge Constitution wie der Jamesonit und der Dufrenoysit hat der Cosalit Genth's, ein bleigraues, undeutlich krystallisirtes, längsgestreifte anscheinend rhombische Prismen bildendes Mineral von Cosala, Prov. Sinaloa, Mexico, welches sich auch zu Rezbänya findet; die Analyse führt nämlich auf die Formel 2 Pb S + Bl² S³, worin etwas Blei durch 2,65 pCt. Silber ersetzt ist. Mit dem Cosalit ist der stahlgraue strahlige sog. Bjelkit von Bjelke's Eisengrube in Wermland nach Sjögren's Analyse völlig identisch. Hierher gehört auch Sandberger's Schapbachtit vom Friedrich-Christiengange im Schapbachthal (kleine rhombische (∞ P 405°) basisch spaltbare Täfelchen von H. = 3,5 und G. = 6,43, auch lichtbleigraue Aggregate), welcher bei sonst ganz übereinstimmender Zus. noch mehr Silber (21,6 gegen 20,7 Blei) enthält. — Jamesonit, Dufrenoysit und Cosalit sind höchst wahrscheinlich is om orph.

103. Freieslebenit, Haidinger (Schilfglaserz).

Monoklin: $\beta = 87^{\circ}$ 46', OOP (m) 419° 42, -POO (x) 31° 41' nach Miller; A.-V. = 0,5872: 1: 0,9278; man kannte anfänglich 49 verschiedene Partialformen, zu denen V. v. Zepharovich

1: 0,9278; man kannte anlanglich 19 verschiedene Parlia noch 5, Bücking noch 6 neue fügte, so dass gegenwärtig 30 bekannt sind; die Krystalle stellen ziemlich complicirte Combinationen mehrer Prismen und Klinodomen dar, von welchen jene vorwalten und meist oscillatorisch combinirt sind, wodurch schilfartig krummflächige, stark vertical gestreifte Säulen entstehen; die beistehende Figur, eine Projection auf den klinodiagonalen Hauptschnitt, ist von Miller entlehnt, und enthält die Formen c=0P, $a=\infty0P\infty$, $m=\infty P$, $x=-P\infty$, $k=\infty R^2$, $u=\frac{1}{2}R00$, $v=\frac{3}{2}R00$ und $w=\frac{3}{2}R00$. Zwillingskrystalle beson-



ders häufig nach copco, doch finden sich auch andere mit theils rechtwinkelig, theils schiefwinkelig sich kreuzenden Individuen, ähnlich denen des Stauroliths; Bücking erkannte noch eine Verwachsung, bei welcher die Zwillingsebene eine Hemipyramide (wahrscheinlich — 3P4) und eine andere, wobei dieselbe eine Prismenfläche (wahrscheinlich cops) ist; auch derb und eingesprengt. — Spaltb. prismatisch nach cop, auch basisch (nach Breithaupt); Bruch muschelig bis uneben; wenig spröd; II. = 2...2,5; G. = 6,49...6,38, nach c. Izopharovich = 6,35, nach Vrba 6,04; zwischen stahlgrau und schwärzlich bleigrau. — Chem. Zus. nach den Analysen von Wöhler, Escosura und Morawski: (Pb,Ag2)5 Sb4S11, deutbar als 5(Pb,Ag2)8+28b283, mit 22,94 Silber, 32,94 Blei, 25,44 Antimon und 48,74 Schwefel (sofern Pb: Ag = 3:4), doch wird zuweilen etwas Blei durch 4 pCt. Kupfer ersetzt; im Glasrohr schmilzt er schnell, gibt schwefelige Säure und Antimondämpfe, welche ein weisses Sublimat bilden; v.d. L. auf Kohle entwickelt er schnell schmelzend schwefelige Säure, gibt Antimon – und Blei-Beschlag und hinterlässt ein Silberkorn, welches mit Borax bisweilen auf Kupfer reagirt; eine Var. von Ratiborschitz in Böhmen ist nach Zincken wismuthhaltig. — Sehr selten; Freiberg, Felsöbánya, Hiendelaencina in Spanien.

An m. Die von A. Reuss gleichfalls als Freieslebenit beschriebenen und in ihrer Substanz damit übereinstimmenden Vorkommnisse von Przibram haben sich nach der genaueren Untersuchung von v. Zepharovich als rhombisch erwiesen, auch zeigen sie das geringere sp. Gewicht 5,90 (nach Vrba 6,04, also übereinstimmend mit Freieslebenit); da sie nach Analysen von Helmhacker, v. Payr und Morawski in der That genau dieselbe chem. Zus. haben, wie der monokline Freieslebenit, so liegt hier offenbar ein interessantes Beispiel von Dimorphismus vor; für das rhombische Mineral von Przibram wählte v. Zepharovich den Namen Diaphorit. Die Krystalle lassen 23 verschiedene Formen erkennen, und zeigen ziemlich verwickelte Combi-

nationen, welche in ihren Winkeln oft gewissen Winkeln des Freieslebenits nahe kommen, auch nicht selten eine monokline Meroëdrie zeigen und Zwillingskrystalle bilden. A.-V. = 0,4944: 4:0,7844. — Dieses ebenfalls sehr seltene Mineral findet sich auf den Erzgängen von Przibram in Drusenräumen von Blende, Quarz, Bleiglanz und Eisenspath (Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 68. 1871. 130); nach Krenner auch zu Felsöbanya, ferner nach E. Bertrand zu Zancudo in Neu-Granada.

104. Antimonsilberblende oder Pyrargyrit, Glocker (Dunkles Rothgültigerz).

Rhomboëdrisch, isomorph mit Arsensilberblende; R (P) 108° 42' nach Miller (108° 34½' nach vom Rath); A.- \dot{V} . = 1 : 0,7880; die wichtigsten Formen sind ausserdem: $-\frac{1}{2}$ R (z) 137° 58', 0R, -2R, R3 (h), ∞ P2 (n) und ∞ R, welches letztere Prisma gewöhnlich als trigonales Prisma $\frac{\infty}{2}$ (k) ausgebildet ist, wie denn überhaupt die z. Th. sehr verwickelten Combinationen gar nicht selten hemimorphisch







sind; ferner z. B. R5, ¼R3 u. s. w. Der Habitus der Krystalle ist meist säulenförmig durch Vorwalten der genannten Prismen, auch skalenoëdrisch durch R3; Zwillingsbildungen häufig, nach mehren Gesetzen, am häufigsten nach dem Gesetz: Zwillings-Axe eine Polkante von —¼R; die Krystalle sind bisweilen mit Hohlräumen versehen. Häufig derb, eingesprengt,

dendritisch, angeflogen; Pseudomorphosen nach Silberglanz; zu Schneeberg, Bräunsdorf und Przibram umgewandelt in ged. Silber. — Spaltb. rhomboëdrisch nach R, ziemlich vollk., Bruch muschelig bis uneben und splitterig; wenig mild, bisweilen schon fast etwas spröd; H. = 2...2,5; G. = 5,75...5,85; kermesinroth bis schwärzlich bleigrau, Strich cochenill- bis kirschroth, metallartiger Diamantglanz, kantendurchscheinend bis undurchsichtig; Doppelbrechung negativ, $\omega = 3.084$, $\varepsilon = 2.884$ (roth). — Chem. Zus.: wesentlich Ag^3SbS^3 , was sich als $3Ag^2S + Sb^2S^3$ deuten lässt, mit 59,97 Silber, 22,24 Antimon und 17,82 Schwefel. Im Kolben zerknistert sie, schmilzt leicht und gibt endlich ein braunrothes Sublimat von Schwefelantimon; im Glasrohr gibt sie schwefelige Säure und Antimonoxyd; auf Kohle schmilzt sie leicht, gibt schwefelige Säure und Antimonrauch und hinterlässt, mit Soda im Red.-F. behandelt, ein Silberkorn; in Salpetersäure wird sie erst schwarz, und löst sich dann auf mit Hinterlassung von Schwefel und Antimonoxyd; Kalilauge zieht Schwefelantimon aus, welches durch Säuren pomeranzgelb gefällt wird. — Ist eines der gemeinsten Silbererze; ausgezeichnet bei Andreasberg, zu Gonderbach bei Laasphe in Westphalen, bei Freiberg, Joachimsthal, Schemnitz und Kremnitz, Kongsberg, Chañarcillo im nördl. Chile, in Mexico, Nevada, Idaho.

Anm. 4. Sella gab im Jahre 1856, in seinem Quadro delle forme cristalline dell' Argento rosso etc, eine Uebersicht der damals am Rothgültigerz überhaupt bekannten Formen, wonach sich nicht weniger als 84 herausstellten, die später noch um einige vermehrt wurden. Vgl. auch die Untersuchungen, welche Streng an den schönen Krystallen der Arsen- und Antimonsilberblende von Chañarcillo im N. J. f. Min. 1878, S. 900 lieferte; ferner Groth in Min.-Samml. d. Univ. Strassburg, S. 62.

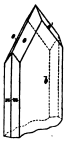
Anm. 2. Nach den Analysen scheinen isomorphe Mischungen von Ag^3SbS^3 und Ag^3AsS^3 auffallender Weise sehr selten zu sein; ein Beispiel lieferte ein von Streng untersuchter Pyargyritkrystall von Chañarcillo, welcher neben 18,47 Antimon 3,80 Arsen ergab und auf die Mischung $3Ag^3SbS^3 + Ag^3AsS^3$ führte.

105. Feuerblende, Breithaupt; Pyrostilpnit, Dana.

Monoklin (nach Breithaupt, Dana und Miller, sowie) nach Luedecke, welcher die Andreasberger Krystalle untersuchte (Z. f. Kryst. VI. 570). $\beta = 90^\circ$; ∞P (m) 440° 56' (nach Dana 139° 12'); die sehr zarten Krystalle sind meistens taselartig nach $\infty R\infty$ (b); an den schmalen Seiten finden sich die Prismen $\infty R2$, $\infty R4$, auch $\infty R\infty$; oben in der Endigung namentlich -9R9 (o) 69° 49' und 9R9, -4R4, 4R4, $P\infty$, 0P; die Pyramiden sind gegen $\infty R\infty$ rechts und links, vorn und hinten gleichartig geneigt. A.-V. = 0,3347: 4: 0,4782. Die meisten Krystalle sind

Zwillinge nach co Pco, die Verwachsungsebene fällt nur sehr selten damit zusammen, verläuft meistens unregelmässig. Krystalle büschelförmig gruppirt, mit dem schön perl-

meistens unregelmässig. Krystalle büschelförmig gruppirt, mit dem schön perlmutterglänzenden Klinopinakoid, welchem eine stark ausgeprägte Spaltbark. parallel geht, aneinandergewachsen, bisweilen zu desminähnlichen Formen. Mild, etwas biegsam. H. = 2; G. = 4,2...4,3; pomeranzgelb bis hyacinthroth und röthlichbraun, durchscheinend. Ebene d. opt. Axen senkrecht zu $\infty P \infty$; Auslöschungsschiefe auf $\infty P \infty$ 14—14° (an anderen Krystallen 21—23°) gegen die Verticalaxe. — Chem. Zus. nach Hampe: 59,44 Silber, 22,03 Antimon, 18,44 Schwefel, woraus sich die Formel Ag³ Sb S³ und die Thatsache ergibt, dass diese Substanz dim orph ist, indem sie in dem dunklen Rothgültigerz (Antimonsilberblende) rhomboëdrisch vorkommt. — Auf dem Samsoner Hauptgang, dem Andreaskreuzer u. a. Gängen zu Andreasberg; nach Sandberger zu Wolfach auf dunklem Rothgültigerz; wird auch angegeben vom Kurprinz und der Himmelfabrt bei Freiberg, Przibram, Felsöbánya.



106. Arsensilberblende oder Proustit, Beudant (Lichtes Rothgültigerz).

Rhomboëdrisch, isomorph mit Antimonsilberblende, R 407° 50' nach Miller, womit die Messungen von Streng (107° 49′ 48") fast völlig übereinstimmen. A.-V. = 1: 0,8034; die Krystallformen und Combinationen ganz ähnlich denen der Antimonsilberblende, mit welcher das Mineral auch in der Zwillingsbildung, in den übrigen Formen seines Vorkommens, in der Spaltbarkeit, Tenacität und Härte übereinstimmt; an den ausgezeichneten Krystallen von Chañarcillo beobachtete Streng u. A.: R3 (vorherrschend, mit den Polk. 105° 22' und 144° 43'), 1R, -1R (137° 154'), R, -2R, §R, R4, —¬R4, §R2, —2R§, ∞R, ∞P2, ∞P½. Unter den Zwillingsbildungen fand er vorwaltend solche nach R (Hauptaxen der beiden Individuen unter 94° 18' geneigt); andere Zwillinge haben 1R gemeinsam, sind aber mit einer darauf (oder auf einer Polkante von - 1R) senkrechten Fläche verwachsen (Hauptaxen bilden 26° 7'); nach letzterem Gesetz erfolgt auch eine polysynthetische Zwillingslamellirung. G. = 5,5... 5,6; cochenill- bis kermesinroth, Strich morgenroth bis cochenillroth, reiner Diamantglanz, halbdurchsichtig bis kantendurchscheinend; die sehr energische Doppelbrechung ist negativ. — Chem. Zus. nach den gut übereinstimmenden Analysen von H. Rose, Field und Petersen wesentlich Ag3As83, deutbar als 3Ag28 + As283, mit 65,40 Silber, 15,17 Arsen und 19,43 Schwefel. Im Kolben schmilzt sie leicht zu einer dunkel bleigrauen Masse, und gibt endlich ein geringes Sublimat von Schwefelarsen; im Glasrohr gibt sie schweselige Säure und Sublimat von arseniger Säure; auf Kohle schmilzt sie leicht, gibt schwefelige Säure und starken Arsengeruch, und hinterlässt ein sprödes, zu reinem Silber schwer reducirbares Metallkorn; in Salpetersäure löslich mit Rückstand von Schwefel und arseniger Säure; Kalilauge zieht Schwefelarsen aus, welches durch Säuren citrongelb gefällt wird. - Findet sich bei Freiberg, Annaberg, Schneeberg, Marienberg und Johanngeorgenstadt in Sachsen, Joachimsthal in Böhmen, Wolfach und Wittichen in Baden, Markirchen im Elsass, Chalanches im Dauphiné, Guadalcanal in Spanien; Chañarcillo in Chile, Mexico, Peru, Nevada, Idaho.

Gebrauch. Die Silberblenden sind als sehr reiche und auch ziemlich häufig vorkommende Silbererze von Wichtigkeit für die Silberproduction.

107. Boulangerit, Thaulow, Antimonbleiblende.

Krystallform unbekannt; bis jetzt nur derb, in feinkörnigen, feinstängeligen und faserigen, und zwar theils parallel-, theils radial- und verworrenfaserigen, bisweilen ganz wie Federerz erscheinenden, sowie in dichten Aggregaten; wenig mild; H. = 3; G. = 5,8...6; schwärzlich bleigrau; im Strich etwas dunkler, schwacher seidenartiger Metallglanz. — Chem. Zus. nach den Analysen von Boulanger, Thaulow, Bromeis, Abendroth, Bechi, Helmhacker, G. vom Rath und Boricky: Pb³Sb²S⁶, deutbar als 3Pb S + Sb²S³, mit 58,95 Blei, 22,78 Antimon und 18,27 Schwefel, womit auch die Analysen genügend übereinstimmen, wenn man annimmt, dass bisweilen etwas Antimonglanz beigemengt ist. V. d. L. schmilzt er leicht, entwickelt Antimondämpfe, schwefelige Säure und gibt Beschlag von Bleioxyd; von Salpetersäure wird er zersetzt

mit Hinterlassung eines Rückstands; Salzsäure löst ihn in der Hitze vollständig unter Entwickelung von Schweselwasserstoff. — Molières im Dép. du Gard, Oberlahr und Mayen in Rheinpreussen, Wolfsberg am Harz, Przibram, Bottino in Toscana, Nertschinsk, Nasassield in Lappland.

Anm. Breithaupt's Embrithit und Plumbostib, beide von Nertschinsk, sind gemäss den Analysen von Frenzel wahrscheinlich nur verunreinigte Varietäten von Boulangerit.

108. Kobellit, Setterberg.

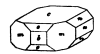
Krystallform unbekannt; bis jetzt nur derb, in sehr feinstängeligen Aggregaten von fadig faserigem Bruch; weich; G.=6,29...6,32, nur 6,445 nach Rammelsberg; dunkel bleigrau, Strich schwarz. — Chem. Zus. nach der neuesten Analyse von Rammelsberg (nach Abzug des beigemengten Kupferkieses und Kobaltarsenkieses): Pb3 Bi Sb S6, deutbar als 3 Pb S + (Bi, Sb)2 S3 oder als (3Pb S + Bi2 S3) + (3Pb S + Sb2 S3), welche Formel 54,40 Blei, 48,23 Wismuth, 40,54 Antimon und 46,86 Schwefel erfordert; er ist also eine Verbindung von Boulangerit mit der entsprechenden Wismuth-Verbindung. Im Glasrohr gibt er schwefelige Säure und Antimonoxyd; v. d. L. schmilzt er anfangs unter starkem Aufschäumen, dann ruhig, beschlägt die Kohle weiss und gelb, und hinterlässt ein weisses Metallkorn; in concentriter Salzsäure löst er sich unter Entwickelung von Schwefelwasserstoff. — Vena in Nerike in Schweden, mit Strahlstein, Kupferkies und Kobaltarsenkies.

109. Wittichenit, Kenngott, oder Kupferwismuthglanz (Wismuthkupferblende).

Rhombisch und nach Breithaupt isomorph mit Bournonit, in tafelförmigen glatten Krystallen, doch sehr selten deutlich krystallisirt, meist nur derb und eingesprengt; Spaltb. unbekannt; Bruch uneben von feinem Korn; mild; H. = 2,5; G. = 4,8 nach Hilger, 4,45 nach Petersen, nach Anderen 4,5 und darüber; dunkel stahlgrau, in bleigrau verlaufend; Strich schwarz. — Chem. Zus. nach einer Analyse von Schenck: 31,14 Kupfer, 48,13 Wismuth, 17,79 Schwefel und 2,54 Eisen, womit die Untersuchungen von Schneider so ziemlich übereinstimmen, welche in runden Zahlen 33 Kupfer, 50 Wismuth und 17 Schwefel lieferten, zugleich aber auch erkennen liessen, dass 9 bis 46 pCt. Wismuth als eine fein eingesprengte Beimengung zu betrachten sind, so dass die eigentliche Zusammensetzung des Minerals durch die Formel Cu³ Bi S³, deutbar als 3Cu²S + Bi²S³ dargestellt werden dürfte, welche 38,4 Kupfer, 42,4 Wismuth und 49,5 Schwefel erfordern würde. Damit stimmt auch eine Analyse von Hilger und die neuere Analyse einer ganz reinen, mit Wismuth nicht gemengten Var. von Petersen sehr wohl überein; die gewöhnliche Beimengung von Wismuth ist auch von G. Rose und Weisbach erkannt worden. - V. d. L. auf Kohle schmilzt er sehr leicht und mit Aufschäumen, beschlägt die Kohle gelb und gibt mit Soda zuletzt ein Kupferkorn; in Salpetersäure löst er sich unter Abscheidung von Schwefel, die nicht zu saure Solution gibt mit Wasser ein weisses Präcipitat; auch von Salzsäure wird er unter Entwickelung von Schwefelwasserstoff lebhaft angegriffen, und bei Zutritt der Luft vollständig, bei Abschluss der Luft mit Hinterlassung metallischer Wismuthkörner aufgelöst. — Grube Neuglück bei Wittichen im Schwarzwald, in rothem und weissem Baryt, und Grube König Daniel daselbst, in röthlichem Fluorit.

110. Bournonit, Jameson (Schwarzspiessglaserz, Spiessglanzbleierz).

Rhombisch; ∞P (m) 93° 40′, $P \infty$ (n) 96° 13′, $P \infty$ (o) 92° 34′ nach Miller 1); A.-V. = 0,9379: 4: 0,8968; eine nicht seltene Comb. zeigt die nebenstehende Figur:



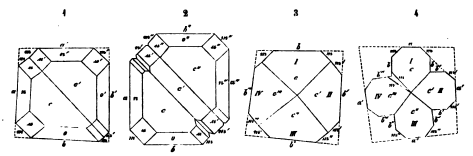
```
0P. \infty P. \infty P \infty . P \infty . \infty P \infty . P \infty
m \quad c \quad a \quad n \quad b \quad o \quad o: b = 133 \quad 43
m: m = 93^{\circ} 40', m: b = 136^{\circ} 50'
n: c = 138 \quad 6
n: a = 131 \quad 54
```

Das folgende Bild gibt die Horizontalprojection eines Krystalls nach Miller, welche auch noch die Grundpyramide P = y, $\frac{1}{2}P = u$, $\frac{1}{2}P\infty = x$, $\infty P2 = e$ und $\infty P2 = f$ enthält; dabei ist $e: u = 146^{\circ}$ 45', $m: y = 142^{\circ}$ 40', $e: y = 127^{\circ}$ 20', $e: x = 154^{\circ}$ 27',

⁴⁾ Eine krystallographische Monographie des Bournonits gab Zirkel in den Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 45, S. 431. Er legte dabei die von Miller gemessenen Winkel zu Grunde, welche mit seinen eigenen Beobachtungen sehr nahe übereinstimmen, stellte jedoch, wie dies schon früher von G. Rose geschehen, die Krystalle nach dem Prisma o aufrecht, so dass $o = \infty P$, a = 0P, $c = \infty P \infty$ wird. — Vgl. auch die Ahandlung von Miers in Mineral. Magazine VII. 59.

 $b:e=154^{\circ}53', a:f=151^{\circ}56'.$ Andere Combb. sind ziemlich complicirt; die Krystalle erscheinen meist dick tafelartig, nicht selten auch rectangulär säulenförmig, entweder nach der Brachydiagonale (durch c und a), oder häufiger nach der Makrodiagonale (durch c und b), in welchem letzteren Falle das Protoprisma m und das Brachydoma n oft beiderseits eine pyramidenähnliche Begrenzung bilden, so dass die Krystalle auf den ersten Anblick wie tetragonale Combinationen erscheinen. Zwillingskrystalle sehr häufig, nach dem Gesetz: Zwillings-Ebene eine Fläche von ∞ P. Die folgenden vier von Hessenberg entlehnten

Horizontalprojectionen gewähren eine Vorstellung dieser Zwillingsbildung und der Modalitäten ihrer Wiederholung.



- Fig. 4. Ein Zwillingskrystall der Comb. $0P.\infty\overline{P}\infty.\infty\overline{P}\infty.\infty P.\overline{P}\infty.\overline{P}\infty.\overline{4}P$; $a:a'=93^{\circ}40'$, $b:b'=86^{\circ}20'$, der einspringende Winkel $m:m=172^{\circ}40'$.
- Fig. 2. Ein Drillingskrystall derselben Combination; die Wiederholung der Zwillingsbildung findet statt mit parallelen Zusammensetzungsflächen, daher das erste und das dritte Individuum parallel gestellt sind; das mittlere bildet nur eine lamellare Einschaltung zwischen den beiden anderen; bei weiterer Wiederholung sieht man oft viele dergleichen eingeschaltete Lamellen.
- Fig. 3. Schematische Darstellung eines Vierlingskrystalls der Comb. 0P.∞P∞.∞P; die Zwillingsbildung ist hier mit durchgängig geneigten Zusammensetzungsflächen wiederholt, und zwar so, dass die stumpfen Kanten der Prismen ∞P an der Gruppirungsaxe liegen: die Individuen *I*, *II* und *III* sind daher mit diesem Prisma vollständig ausgebildet, während für das Individuum *IV* nur noch ein Winkelraum von 79° übrig bleibt. Die drei Winkel b:b', b':b" und b":b" sind = 86° 20', wogegen der Winkel b:b"' = 101° ist; je zwei neben einander liegende Flächen von ∞P (z. B. m und m') bilden einen ausspringenden Winkel von 472° 40'.
- Fig. 4. Schema eines ähnlichen Vierlingskrystalls der Comb. 0P.∞P.∞P∞.∞P∞.∞P∞., jedoch so, dass die scharfen Kanten von ∞P an der Gruppirungsaxe liegen; dann bliebe eigentlich zwischen den Individuen I und IV ein leerer Winkelraum übrig, welcher aber von der Masse dieser Individuen, oder auch von dem Rudiment eines fünsten Individuums ausgefüllt wird. Die drei Winkel a: a', a': a" und a": a"' sind = 93° 40', wogegen a: a"' = 79° ist; die drei einspringenden Winkel b: b', b': b" und b": b"' der kreuzförmigen Gruppe messen 86° 20', während der vierte Winkel b: b"'' = 101° ist. Diese Vierlinge kommen am sog. Rädelerz vor.

Die Zwillingsbildung findet in der That sehr häufig mit Wiederholung statt, wobei sich, wie *Hessenberg* gezeigt hat, fast alle die Verschiedenheiten der Verhältnisse wiederfinden, welche am Aragonit bekannt sind, je nachdem die Wiederholung mit parallelen oder mit geneigten Zusammensetzungsflächen, und mit Juxtaposition oder Penetration der Individuen ausgebildet ist; ausserdem kommen auch reihenförmige

Aggregate parallel verwachsener Individuen vor, welche wohl bisweilen irrigerweise als Zwillingsbildungen gedeutet worden sind; auch derb, in körnigen Aggregaten, eingesprengt und angeflogen. - Spaltb. brachydiagonal unvollkommen, noch undeutlicher makrodiagonal, Spuren nach anderen Richtungen; Bruch uneben bis muschelig; wenig spröd; H. = 2.5...3; G. = 5.70...5.86; stahlgrau, in bleigrau und eisenschwarz geneigt, stark glänzend. — Chem. Zus. nach den Analysen von H.Rose, Dufrénoy, Sinding, Bromeis, Kerl und Rammelsberg: Pb Cu Sb 83, deutbar als $(2Pb8 + Cu^28) + Sb^28^3$, oder als eine Verbindung von 2 Mol. Schwefelantimonblei mit 1 Mol. Schwefelantimonkupfer $2(3PbS+Sb^2S^3)+(3Ca^2S+Sb^2S^3)$, mit 42,55 Blei, 13,02 Kupfer, 24,65 Antimon und 19,78 Schwefel; Silber enthält der Bournonit niemals, wenn er rein und insbesondere frei von beigemengtem Fahlerz ist; im Glasrohr entwickelt er schwefelige Säure und weisse Dämpfe, welche sich nach oben als Antimonoxyd, nach unten als antimonigsaures Bleioxyd anlegen; v. d. L. auf Kohle schmilzt er, dampft eine Zeit lang, und erstarrt dann zu einer schwarzen Kugel, welche, stärker erhitzt, einen Beschlag von Bleioxyd und, nach Entfernung des Bleies, durch Soda ein Kupferkorn gibt. Salpetersäure gibt eine blaue Solution unter Abscheidung von Schwefel und Antimonoxyd; Salpetersalzsäure scheidet Schwefel, Chlorblei und antimonigsaures Bleioxyd aus. - Der Bournonit findet sich auf Erzgängen, mit Bleiglanz, Zinkblende, Antimonglanz, Fahlerz, Kupferkies: Cornwall; Kapnik, Nagyag, Przibram; Bräunsdorf bei Freiberg, Oberlahr, Wolfsberg, Harzgerode und Neudorf, sowie Clausthal und Andreasberg am Harz, Olsa und Waldenstein in Kärnten.

Gebrauch. Wo der Bournonit in grösseren Quantitäten vorkommt, da wird er, zugleich mit anderen Erzen, auf Blei und Kupfer benutzt.

Anm. Der sog. Wölchit von Wölch bei St. Gertraud im Lavantthal und von Olsa bei Friesach in Kärnten ist nur eine Var. des Bournonits. Kenngott bestimmte schen früher zwei Exemplare des Wölchits als Bournonit; später haben auch Rammelsberg, Zirkel und v. Zepharovich die Identität beider Mineralien anerkannt.

111. Nadelerz, Mohs, oder Patrinit, Haidinger.

Rhombisch, nach Dimensionen unbekannt; doch hat Hörnes ein Prisma OOP von ungefähr 110° beobachtet; bis jetzt nur in lang- und dünnsäulenförmigen, nadel- und haarförmigen, oft gekrümmten und geknickten, oder auch durch Quersprünge getheilten, vertical stark gestreiften, in Quarz eingewachsenen Krystallen. — Spaltb. monotom nach einer verticalen Fläche, Bruch muschelig bis uneben; wenig spröd; H. =2,5; G. =6,757 nach Frick; schwärzlich bleigrau bis stahlgrau, anlaufend, oft mit gelblichgrünem Ueberzug. — Chem. Zus. nach den Analysen von Frick und Hormann: PbCuBi 8³, deuthar als (2Pb8 + Cu²8) + Bl²8³ oder (ganz analog dem Bournonit) als eine Verbindung von 2 Mol. Schwefelwismuthkupfer 2(3Pb8 + Bl²8³) + (3Cu²8 + Bl²8³), mit 36,02 Blei, 11,03 Kupfer, 36,24 Wismuth und 16,74 Schwefel. Im Glasrohr gibt es schwefelige Säure und weisse Dämpfe, welche sich z. Th. in klaren Tropfen condensiren; v. d. L. schmilzt es sehr leicht, dampft und beschlägt die Kohle weiss und gelblich, und hinterlässt ein metallisches Korn, welches mit Soda ein Kupferkorn liefert; in Salpetersäure löst es sich mit Hinterlassung von schwefelsaurem Bleioxyd und etwas Schwefel. — Beresowsk am Ural, bisweilen mit Gold verwachsen, auch in Georgia (Nordamerika).

112. Stylotyp, v. Kobell.

Dieses bei Copiapo vorkommende und dem Antimonfahlerz sehr ähnliche Mineral erscheint in fast rechtwinkelig vierseitigen Prismen, welche bündelförmig gruppirt, oft auch zwillingsartig verwachsen sind, wobei die Längsaxen den Winkel von etwa 92° bilden. Spaltb. nicht bemerkbar, Bruch unvollkommen muschelig bis uneben; H. = 3; G. = 4,79; eisenschwarz, Strich schwarz. — Chem. Zus. sehr nahe der Formel 3R²S + Sb²S³ entsprechend, worin R² = Cu², Ag², Fe; die Analyse ergab 24,8 Schwefel, 30,58 Antimon, 28,0 Kupfer, 8,8 Silber und 7,0 Eisen. V. d. L. verknistert er und schmilzt sehr leicht zu einer stahlgrauen magnetischen Kugel, unter Entwickelung von Antimonrauch; Kalilauge zieht Schwefelantimon aus.

Anm. 4. Dem Stylotyp nahe verwandt sind die beiden im Canton Wallis vorkommenden Mineralien, welche unter den Namen Annivit und Studerit eingeführt wurden, bis jetzt

noch nicht krystallisirt, sondern nur derb und eingesprengt vorkamen, in ihrem äusseren Ansehen einigermaassen an Fahlerz erinnern, und nach der Formel 3 Cu²S + As²S³ zusammengesetzt sind, wobei jedoch neben dem Schwefelkupfer auch etwas Schwefeleisen und Schwefelzink, sowie neben dem Arsensulfid auch viel Antimonsulfid und (im Annivit) etwas Wismuthsulfid auftritt. Nach Kenngott dürften beide Mineralien nur einer Art angehören.

Anm. 2. Hier ist auch das in der Grube Friederike-Juliane bei Rudelstadt in Schlesien vorgekommene Mineral zu erwähnen, welches Websky unter dem Namen Julianit einführte. Dasselbe bildet in und auf Kalkspath kleine traubige Krystallgruppen, als deren Individuen bauchige Hexaëder z. Th. mit abgestumpften Kanten, auch vollständige Rhomben-Dodekaëder erkannt wurden; das Mineral hat eine sehr geringe Härte, G. = 5,42, ist etwas spröd, im frischen Bruch dunkel röthlichbleigrau, glänzend, läuft aber bald eisenschwarz an, und führt nach Websky's Deutung seiner Analyse ebenfalls auf die Formel 3 Cu²8 + As²83, welche 20,8 Arsen, 52,6 Kupfer und 26,6 Schwefel erfordert; doch wird etwas Arsen durch 4,4 pCt. Antimon, und ein wenig Kupfer durch Eisen und Silber ersetzt (Z. d. geol. Ges., XXIII. 4871. 486).

Anm. 3. Boulangerit, Kobellit, Wittichenit, Bournonit, Nadelerz, Stylotyp sind mit Rücksicht auf ihre analoge Zusammensetzung vermuthlich isomorph.

113. Meneghinit, Bechi.

Anfangs durch Sella als rhombisch erkannt, dann von G. vom Rath und Hessenberg irrthümlich als monoklin angegeben, später (Z. f. Kryst. VIII. 622) durch Krenner und Miers als in der That rhombisch nachgewiesen. Die Krystalle erscheinen als dünne stark gestreiste Prismen; die Endflächen sind unsymmetrisch und mit schwankenden Neigungen ausgebildet, die Basis pflegt zu fehlen. Um eine Isomorphie mit Jordanit zu erzielen, haben Krenner, Al. Schmidt und Miers die Krystalle in verschiedener Stellung und unter Annahme verschiedener Grundformen betrachtet (vgl. Z. f. Kryst. VIII. 622. 616; IX. 291), wobei aber Axenverhältnisse, welche einigermaassen mit dem des Jordanits übereinstimmen, nur auf sehr gezwungene Weise zum Vorschein kommen. Der Habitus der beiderseitigen Krystalle ist jedenfalls gänzlich verschieden. Spaltb. wird verschieden angegeben, bald nach zwei Pinakoiden (coPco und 0P), bald nur nach einem derselben. H. = 3; G. = 6,339...6,373 nach G. vom Rath. Farbe bleigrau, stark glänzend. Nach den Analysen von Bechi, Hofmann, vom Rath, Frenzel, Loczka ist dies Mineral Pb48b287, deuthar als 4 Pb8 + 8b283; dieser Formel entsprechen 64,07 Blei, 48,56 Antimon, 47,37 Schwefel; ein kleiner Theil von Pb wird durch Cu² ersetzt. — Bottino bei Seravezza in Toscana, nach Frenzel auch am Ochsenkopf bei Schwarzenberg in Sachsen, eingewachsen im Smirgel; zu Goldkronach nach Sandberger.

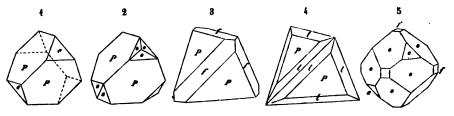
114. Jordanit, G. vom Rath.

Rhombisch mit scheinbar hexagonalen Combinationen, denen eine Pyramide mit den Polkanten 64° 52', 425° 5' und der Mittelkante 453° 45' zu Grunde liegt, daher OP = 423° 29' wird. A.-V. = 0,5375: 4: 2,0308. Die Krystalle zeigen den Habitus sechsseitiger, sehr vielflächiger und 4P nebst den ihnen entsprechenden Brachydomen von der Form 2mPco in lauter ganz schmalen Flächen über einander ausgebildet sind; anderseits werden auch scheinbare hexagonale Pyramiden durch das Zusammen-Auftreten von Pyramiden aus der Reihe 3P3 und den entsprechenden Makrodomen gebildet. Tschermak fand ausser diesen von vom Rath wahrgenommenen Formen noch \$P und 4P, W. J. Lewis noch \$P, \$\overline{P}\ov es Zwillingskrystalle nach einer Fläche von OP, mit vielfacher lamellarer Wiederholung. --Spaltb. brachydiagonal, deutlich; dies, sowie der schwarze Strich, und das Verhalten vor dem Löthrohr unterscheiden den Jordanit von dem ihm ähnlichen Dufrenoysit und Skleroklas. Sipöcz bestimmte das spec. Gewicht zu 6,3842...6,4012, und fand die Zusammensetzung Pb4As287, deuthar als 4Pb8+As283, welche 68,84 Blei, 18,67 Schwefel und 12,49 Arsen erfordert (Mineral. Mitth. von Tschermak, 4873. 29). — Imfeld im Walliser Binnenthal mit Binnit, Dufrenoysit und Skleroklas, sehr selten; später auch zu Nagyag in Siebenbürgen gefunden.

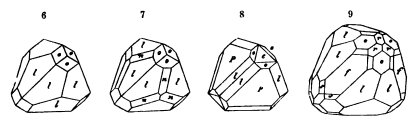
115. Fahlerz, Tetraëdrit (Schwarzerz, Weissgültigerz und Graugültigerz z. Th.).

Regulär, und zwar tetraëdrisch-hemiëdrisch; gewöhnliche Formen sind $\frac{0}{2}$, $-\frac{0}{2}$, $\infty 0$ (o), $\infty 0 \infty$ (f), $\frac{202}{2}$ (l) u. a., die ziemlich manchfaltigen Combb. lassen in der Regel entweder das Tetraëder, oder das Trigon-Dodekaëder, oder auch das Rhomben-Dodekaëder als vorherrschende Formen erkennen; eine krystallographische Mono-

graphie gab Sadebeck in Z. d. geol. Ges., Bd. 24. 1872. 427, auch beschrieb Klein die schönen Krystalle von Horhausen bei Neuwied im N. Jahrb. f. Min. 1871. 493 (vgl. dar. auch Seligmann in Z. f. Kryst. I. 1877. 335, und ebendas. V. 1881. 258).

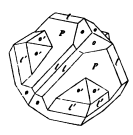


- Fig. 1. $\frac{0}{2} \cdot \frac{0}{2}$; das Tetraëder mit abgestumpften Ecken.
- Fig. 2. $\frac{0}{2} \cdot \infty 0$; dasselbe mit dreiflächig zugespitzten Ecken.
- Fig. 3. $\frac{0}{2}$: $\infty 0\infty$; dasselbe mit abgestumpften Kanten.
- Fig. 4. $\frac{0}{2} \cdot \frac{202}{9}$; dasselbe mit zugeschärften Kanten.
- Fig. 5. $\infty 0.\infty 0\infty \cdot \frac{0}{4}$; vorwaltendes Rhomben-Dodekaëder.



- Fig. 6. $\frac{202}{2} \cdot \infty 0$; das Trigon-Dodekaëder vorwaltend.
- Fig. 7. Die Comb. Figur 6, noch mit dem Deltoid-Dodekaëder $\frac{3}{2}$ O (n).
- Fig. 8. Die Comb. Figur 4 mit $-\frac{0}{2}$ und $\infty 0$.
- Fig. 9. $\frac{202}{2} \cdot \infty 0 \times \infty 0 \cdot \frac{202}{2} \cdot \infty 03$; *lfors* in der Figur, von Dillenburg.

Zwillingskrystalle sehr häufig, besonders nach dem Gesetz, dass beide Individuen



eine trigonale Zwischenaxe gemein haben, um welche das eine gegen das andere durch 180° verdreht ist; wenn die Individuen die Combination des Tetraëders mit dem Rhomben-Dodekaëder und Trigon-Dodekaëder zeigen, so erscheinen diese Zwillinge oftmals wie die beistehende Figur. Sehr selten (z. B. zu Bieber im Hanauischen nach Kopp) kommen Zwillinge der ersten Classe vor, welche für zwei Tetraëder so erscheinen, wie Fig. 168, S. 103. Sadebeck erläutert die verschiedenen Modalitäten der Zwillingsbildung ausführlich in seiner oben angeführten Abhandlung. Bei den auf Zink-

blende aufgewachsenen Fahlerzkrystallen von Kapnik haben beide Mineralien die Hauptaxen parallel, das 4. Tetraëder des Fahlerzes aber ist mit dem 2. der Blende parallel. Ausser krystallisirt kommt das Fahlerz sehr häufig derb und eingesprengt vor; die Krystalle sind oft (besonders schön zu Clausthal und Wolfach) mit einem feindrusigen Ueberzug von Kupferkies versehen, welchen Volger und Blum für ein Umwandlungsproduct des Fahlerzes selbst erklärten, was jedoch von Zincken und

Rammelsberg bezweifelt, von Osann und Sadebeck widerlegt wurde. Bei den regelmässigen Verwachsungen von Fahlerz-Krystallen mit Kupferkies-Krystallen sind entweder beide aneinander oder aufeinander gewachsen, und zwar so, dass die Hauptaxe des Kupferkieses mit einer Hauptaxe des Fahlerzes zusammenfällt oder mit ihr parallel geht. — Spaltb. oktaëdrisch, sehr unvollk.; Bruch muschelig bis uneben von feinem Korn; spröd; H. = 3...4; G. = 4,36...5,36; stahlgrau bis eisenschwarz, Strich schwarz, in den zinkreicheren Varr. dunkel kirschroth. — Chem. Zus. sehr schwankend und erst durch H. Rose aufgeklärt, aus dessen sowie aus vielfachen anderen Analysen hervorgeht, dass sich der Schwefel der elektronegativen Sulfide zu dem der elektropositiven

wie 3:4 verhalte. Die Fahlerze sind als isomorphe Mischungen $\mathbf{R}^8\mathbf{Q}^2\mathbf{S}^7 = 4\mathbf{R}^2\mathbf{S} + \mathbf{Q}^2\mathbf{S}^3$ und $\mathbf{R}^4\mathbf{Q}^2\mathbf{S}^7 = 4\mathbf{R}\mathbf{S} + \mathbf{Q}^2\mathbf{S}^3$ zu betrachten, in welchen $\mathbf{R} = \mathbf{Ag}$ und Cu, auch Hg, $\mathbf{R} = \mathbf{Fe}$, Zn, und $\mathbf{Q} = \mathbf{Sb}$ sowie As ist 1). Rammelsberg unterscheidet folgende Hauptgruppen:

- 1) Antimonfahlerze, worin Q blos = Sb ist; es sind isomorphe Mischungen der Verbindungen Ag⁸Sb²S⁷, Cu⁸Sb²S⁷, Fe⁴Sb²S⁷ und Zn⁴Sb²S⁷; Quecksilber kommt in ihnen fast nicht vor; der Silbergehalt ist mehr oder weniger bedeutend, 4—47 und selbst 32 pCt. (die daran reichsten heissen dunkles Weissgültigerz, Silberfahlerz). Die R²S scheinen übrigens zu den RS in keinem constanten Verhältniss zu stehen. Die Antimonfahlerze bilden die dunklen Varietäten.
- 2) Antimon-Arsenfahlerze, worin Q sowohl Sb (gewöhnlich vorwaltend) als auch As ist; diese Abtheilung enthält fast gar kein Silber; sie ist zum Theil quecksilberfrei, zum Theil quecksilberhaltig (das Fahlerz von Kotterbach bei Igló in Ungarn enthält nach vom Rath 17,27, ein derbes von Schwatz in Tirol nach Weidenbusch 15,57, eines von Moschellandsberg nach Oellacher 15,75 pCt. Quecksilber, als Hg⁴ (Sb, As)²S⁷).
- 3) Arsen fahlerze, die am wenigsten umfangreiche Gruppe (z. B. ein von *Hidegh* untersuchtes Vorkommen von Száska in Ungarn), worin Q blos As; sie führen gar kein Silber und kein Quecksilber, auch mit zwei Ausnahmen kein Zink und bilden die lichteren Varietäten. Rammelsberg rechnet hierzu auch den Tennantit.

Kupfer (mit 33-44 pCt.) ist demnach in allen Fahlerzen das constanteste und verhältnissmässig auch am reichlichsten vorhandene elektropositive Metall, auch Eisen findet sich stets in allen drei Gruppen. Blei ist ein in den Fahlerzen nur sehr selten vorkommender Bestandtheil. Sandberger hob hervor, dass in vielen Fahlerzen des Schwarzwaldes sowie der Zechsteinformation auch mehr oder weniger Wismuth und Kobalt enthalten sind, was mehre Analysen bestätigt haben; Senfter fand z. B. in dem Fahlerz von Neubulach bei Calw im Schwarzwald über 6 pCt. Wismuth. Wegen des Details der Zusammensetzung verweisen wir übrigens auf Rammelsberg's Handbuch der Mineralchemie, 2. Aufl., II. 104. — Das Antimonfahlerz gibt im Kolben geschmolzen ein dunkelrothes, aus Schwefelantimon und Antimonoxyd bestehendes Sublimat: im Glasrohr schwefelige Säure und Antimonoxyd. V. d. L. auf Kohle schmilzt es leicht zu einer grauen Kugel, welche geröstet auf Kupfer und Eisen reagirt. Salpetersäure zersetzt das Pulver unter Abscheidung von Antimonoxyd und Schwesel; Salpetersalzsäure hinterlässt Schwefel, meist auch etwas Chlorsilber, während die Solution durch Wasser ein weisses Präcipitat gibt. Erwärmte Kalilauge zieht Schwefelantimon aus, welches durch Säuren pomeranzgelb gefällt wird. Das Arsenfahlerz

(4R²S + Q²S³) +x (4RS + Q²S³), indem name 23 Analysen and the oben angeführte Formel (4R²S + Q²S³) +x (4RS + Q²S³) geleiten, ausserdem 5, welche sich weder der einen noch der anderen Formel anschliessen. Bei der von *Kenngott* in den Vordergrund gestellten, haben die beiden Sulfosalze keine analoge Constitution (N. J. f. Min. 4881. II. 228).

⁴⁾ Aus einer Discussion derjenigen Fahlerzanalysen, bei denen der gefundene und berechnete Schwefelgehalt keine bedeutendere Differenz aufweist, oder bei denen sonst keine Gründe zur Beiseitelassung vorliegen, versucht Kenngott zu folgern, dass die Formel des Fahlerzes sei 1 (4 R²S + Q²S³) + x (3 R S + Q²S³), indem nämlich 25 Analysen nahe um dieselbe herumschwan-

gibt im Kolben ein Sublimat von Schweselarsen, im Glasrohr schweselige und arsenige Säure; v. d. L. auf Kohle schmilzt es leicht zu einer Kugel, welche geröstet auf Kupser und Eisen reagirt. Salpetersäure zersetzt das Pulver unter Abscheidung von arseniger Säure und Schwesel; Salpetersalzsäure gibt eine Solution, welche durch Wasser nicht getrübt wird. Kalilauge zieht Schweselarsen aus, welches durch Säuren citrongelb gefällt wird. Die Arsen-Antimonsahlerze geben gemischte Reactionen. — Clausthal, Zellerseld und Andreasberg; Dillenburg und Müsen; Horhausen bei Neuwied; Freiberg; Kamsdorf und Saalseld; Kahl im Spessart; Brixlegg und Schwatz in Tirol; Herrengrund, Kremnitz und Schmöllnitz; Kapnik.

Gebrauch. Das Fahlerz wird sowohl auf Silber als auf Kupfer benutzt.

Anm. 4. Das Zinkfahlerz (Kupferblende) von der Grube Prophet Jonas bei Freiberg, schwärzlich bleigrau bis stahlgrau, ist ein nach *Plattner* fast 9 pCt. Zink haltendes ganz antimonfreies Arsenfahlerz (ohne Silbergehalt).

Anm. 2. Der stahlgraue Aphthonit (Aftonit) Svanberg's, ein dem derben Fahlerz ähnliches Mineral von Gärdsjön in Wermskog, Wermland, ist durch L. F. Nilson als wirkliches Fahlerz erkannt worden (Z. f. Kryst. 1. 4877. 447).

446. Tennantit, Phillips.

Regulär, und zwar tetraëdrisch-hemiëdrisch; die Formen und Combb. ähnlich denen des Fahlerzes, so auch die Zwillingskrystalle; Spaltb. dodekaëdrisch nach co, sehr unvollk.; spröd. H. = 4; G. = 4,44...4,49; schwärzlich bleigrau bis eisenschwarz, Strich dunkel röthlichgrau. — Chem. Zus.: nach den Analysen von Kudernatsch, Rammelsberg, Wackernagel, Baumert und vom Rath beträgt der Procentgehalt der Bestandtheile in runden Zahlen 25 bis 37 Schwefel, 47 bis 52 Kupfer, 48 bis 20 Arsen und 2 bis 6 Eisen. Nur die Analyse von Baumert führt auf die Formel eines (von Antimon, Silber und Zink freien) Arsenfahlerzes, indem sich nur hierin der Schwefel der elektronegativen Sulfide zu dem der elektropositiven wie 3: 4 verhält. Die Abweichungen von der Fahlerz-Formel sind aber wahrscheinlich in Verun-reinigungen zu suchen, da es mit Rücksicht auf die Annäherung an jene und auf die Krystallform höchst wahrscheinlich ist, dass der Tennantit mit zu dem Fahlerz gehört. V. d. L. zerknistert er, verbrennt mit blauer Flamme und Arsengeruch, und schmilzt zu einer magnetischen Schlacke. — Redruth in Cornwall.

417. Lichtes Weissgültigerz.

Während das oben angeführte dunkle Weissgültigerz mit dem Antimonfahlerz zu vereinigen ist, von welchem es nur die silberreichste Varietät bildet, weicht dagegen das sogenannte lichte Weissgültigerz von den Gruben Himmelsfürst und Hoffnung Gottes bei Freiberg von ihm wie von allen übrigen Fahlerzen ab. Man kennt es bis jetzt nur derb, eingesprengt und angeflogen, von sehr feinkörniger Zusammensetzung; seine Härte ist = 2,5, sein Gewicht = 5,43...5,7, die Farbe rein bleigrau; die Var. von der Hoffnung Gottes besteht nach Rammelsberg aus 22,58 Schwefel, 22,39 Antimon, 38,36 Blei, 5,78 Silber, 6,79 Zink, 3,83 Eisen und 0,32 Kupfer; der fast gänzliche Mangel an Kupfer und der bedeutende Gehalt an Blei erlauben wohl nicht, es mit den übrigen Fahlerzen zu vereinigen, obgleich Rammelsberg's Analyse lehrt, dass sich der Schwefelgehalt der Basen zu dem des Schwefelantimons sehr nahe wie 3:4 verhält; es führt ebenfalls auf die Formel 4 R8 + 8b283, worin aber R gar kein Kupfer, sondern vorwiegend Blei mit etwas Eisen, Zink (und Silber) bedeutet.

118. Stephanit, Haidinger, oder Melanglanz, Breithaupt (Sprödglaserz).

Rhombisch¹); ∞P (o) 115° 39′, P (P) Mittelkante 104° 20′, 2^{∞} (d) Mittelkante 107° 48′. A.-V. = 0,6311: 1: 0,6879. Die Krystalle sind dick tafelartig oder kurz säulenförmig; häufig Zwillinge nach einer Fläche von ∞P , die Zwillingsbildung meist wiederholt, auch derb, eingesprengt, als Anflug und in mehren Aggregationsformen; in

⁴⁾ Ueber die Formen vgl. Schröder in Ann. d. Phys. u. Ch., Bd. 95. 1855. 257, namentlich auch die Angaben von Vrba (Z. f. Kryst. V. 448) über die Stephanite von Przibram, an denen er 9 neue Formen bestimmte, so dass die Gesammtzahl der von Schröder an den Andreasberger (A.-V. = 0,6294: 4: 0,6853), von Schimper an den Freiberger, von Vrba an den Przibramer Krystallen nachgewiesenen Gestalten sich auf 54 beläuft, denen später Morton (ebendas. IX. 238) an den Krystallen von Kongsberg (A.-V. = 0,6289: 4: 0,6854) noch 4, vom Rath an einem mexicanischen noch 4 neue zugesellte.

Pseudomorphosen nach Polybasit. — Spaltb. domatisch nach 2 P ∞ und brachydiagonal, beides unvollk.; Bruch muschelig bis uneben; mild; H. = 2...2,5; G. = 6,2...6,3; eisenschwarz bis schwärzlich bleigrau, selten bunt angelaufen.

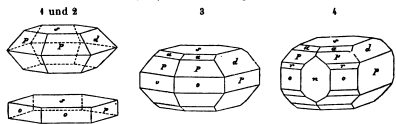


Fig. 1. 0P.P.2 P∞, erscheint fast wie eine stark abgestumpste hexagonale Pyramide.

Fig. 2. $0P.\infty P.\infty P\infty (p)$; erscheint fast wie eine hexagonale Tafel.

Fig. 3. $\infty P.\infty P\infty.P.2P\infty.0P.1P$ (a).

Fig. 4. Comb. wie Figur 3, noch mit $\infty \overline{P}\infty$ (n) und 2P(r).

Andere Formen sind noch: $\frac{1}{3}P$, $\frac{3}{3}P$, $\frac{3}{3}P$, $\frac{3}{4}P\infty$, $\frac{1}{4}P\infty$, $\frac{7}{4}P\infty$, $\frac{7}{4}$

Chem. Zus. nach den Analysen von H. Rose, Brandes, Frenzel und Kerl: Ag⁵8b S⁴, deutbar als 5Ag²S + Sb²S³, was 68,50 Silber, 15,22 Antimon, 16,28 Schwefel erfordert; doch wird oft ein Theil Antimon durch Arsen, und ein Theil Silber durch mehre pCt. Eisen und etwas Kupfer ersetzt. Im Kolben zerknistert er, schmilzt dann und gibt etwas Sublimat von Schwefelantimon; im Glasrohr schmilzt er und gibt ein Sublimat von Antimonoxyd, auch zuweilen etwas arsenige Säure; auf Kohle schmilzt er zu einer dunkelgrauen Kugel, welche im Red.-F., zumal bei Zusatz von etwas Soda, ein Silberkorn gibt; von erwärmter Salpetersäure wird er leicht zersetzt unter Abscheidung von Schwefel und Antimonoxyd. — Freiberg, Schneeberg, Johanngeorgenstadt, Annaberg; Joachimsthal, Przibram; Andreasberg; Schemnitz und Kremnitz; Nothgrube bei Kongsberg; Zacatecas in Mexico, Comstock-Gang in Nevada.

Gebrauch. Der Stephanit liefert eines der reichsten Silbererze.

449. Geokronit, Svanberg.

Rhombisch; P Polkanten 453° und 64° 45′, ∞ P2 449° 44′ nach Kerndt; A.-V. = 0,269: 1:0,469; beobachtete Comb. ∞ P2. ∞ P00.P; Krystalle sehr selten; meist derb, dicht mit undeutlich streifiger oder striemig-schieferiger Structur. — Spaltb. prismatisch nach ∞ P2, Bruch muschelig, in den zusammengesetzten Varr. eben, mild; H. = 2...3; G. = 6,43...6,54; licht bleigrau, schwarz anlaufend. — Chem. Zus.: die Var. von Meredo in Galicien entspricht sehr genau der Formel Pb5Sb283 oder 5 Pb S + Sb283, sobald man sich etwas Blei durch Kupfer ersetzt denkt; denn die Analyse von Sauvage gab 65 Blei, 4,6 Kupfer, 46 Antimon und 46,9 Schwefel; in den Varietäten von Sala und Pietrosanto dagegen wird nach Svanberg und Kerndt fast die stöchiometrische Hälfte des Schwefelantimons durch Schwefelarsen ersetzt, während übrigens gleichfalls etwas Kupfer und Eisen vorhanden ist, daher, abgesehen von diesen letzteren Metallen, die Formel 5 Pb S + (Sb, As)283 resultirt. V. d. L. schmilzt er leicht und gibt die Reactionen auf Antimon, Blei, Schwefel und Arsen. — Sala in Schweden, Meredo in Galicien (Spanien) und Pietrosanto in Toscana.

120. Kilbrickenit, Apjohn.

Derb, von körnig-blätteriger bis dichter Textur; H. = 2...2,5; G. = 6,407; bleigrau. — Chem. Zus. nach der Analyse von Apjohn sehr nahe: Pb6 Sb2 S9, deutbar als 6 Pb S + Sb2 S3, mit 70,45 Blei, 43,55 Antimon und 46,30 Schwefel; von Salzsäure wird er in der Wärme langsam aufgelöst. — Kilbricken in Irland. — Die Selbständigkeit dieses nur dürftig bekannten Minerals wird von mehren Mineralogen bezweifelt, doch ist zu Gunsten derselben hervorzuheben, dass später in dem Beegerit die ganz entsprechende Wismuthverbindung gefunden wurde; Dana vereinigt es mit dem Geokronit.

121. Beegerit, G. A. König.

Regulär, sehr kleine Krystalle der Comb. O.0000, prismatisch verlängert; auch in derben Massen. Spaltb. vollkommen cubisch; G. = 7,278; schwärzlich bleigrau, stark metallisch glänzend. — Chem. Zus. im Mittel 64,23 Blei, 20,59 Wismuth, 44,97 Schwefel, 4,70 Kupfer, woraus die Formel Pb6 Bl2 S9 oder 6 Pb8 + Bl2 S3 abgeleitet wird; sehr rasch in heisser Salzsäure löslich. — Baltic-Gang in Park Co., Colorado. König spricht die eigenthümliche Ansicht aus, dass das vorwaltende PbS die reguläre Form, das rhombische Bi2 S3 den prismatischen Habitus erzeuge (Z. f. Kryst. V. 4881. 322).

122. Polybasit, H. Rose, oder Eugenglanz, Breithaupt.

Rhombisch nach Des-Cloizeaux; ∞P nahe 120°; gewöhnliche Comb. 0P.∞P.P; A.-V. = 0,577: 1: 0,408; die (früher für hexagonal mit P = 117° gehaltenen) Krystalle immer taselartig, oft sehr dünn, die Basis bisweilen sein rhombisch gestreist; auch derb und eingesprengt. — Spaltb. basisch unvollkommen; mild, leicht zersprengbar; H. = 2...2,5; G. = 6,0...6,25; eisenschwarz, in sehr dünnen Lamellen roth durchscheinend; optisch-zweiaxig, die optischen Axen liegen im makrodiagonalen Hauptschnitt, ihre spitze Bisectrix fällt in die Verticalaxe. — Chem. Zus. nach den Analysen von H. Rose, Tonner und Joy: 9Ag²S + As²S³, wobei ein grösserer oder geringerer Antheil des Silbers durch Kupfer ersetzt wird, auch Schwefelantimon und Schwefelarsen in unbestimmten Verhältnissen zugleich vorhanden sein können, so dass die Zusammensetzung in verschiedenen Varietäten sehr verschieden ist; die allgemeine Formel wäre daher $9(Ag^2, Cu^2)S + (Sb, As)^2S^3$; nach anderen Analysen scheint es richtiger, im ersten Glied nicht 9, sondern nur 8 Mol. anzunehmen. Die analysirten Varr. zeigten einen Silbergehalt von 64 bis über 72, einen Kupfergehalt von 3 bis 40, und einen Schwefelgehalt von 16 bis 17 pCt.; eine kleine Quantität Eisen scheint stets vorhanden zu sein, bisweilen auch etwas Zink. V. d. L. zerknistert er etwas und schmilzt sehr leicht; im Glasrohr gibt er schwefelige Säure und ein weisses Sublimat, auf Kohle Antimonbeschlag; mit Flüssen die Reaction auf Kupfer, mit Soda ein kupferhaltiges Silberkorn. — Freiberg, Joachimsthal, Andreasberg, Przibram, Schemnitz, Kremnitz, Guanaxuato in Mexico, Nevada und Idaho.

123. Polyargyrit, Petersen.

Regulär; beobachtet 0, $\infty000$, $\infty0$ und m0m; Krystalle sehr klein, meist verzerrt; spaltbar hexaëdrisch; H. = 2,5; G. = 6,974; eisenschwarz bis schwärzlich bleigrau, im Strich schwarz, metallglänzend und sehr geschmeidig. — Chem. Zus.: Ag²⁴ Sb²S¹⁵, deutbar als $42 \text{ Ag}^2 \text{ S} + \text{Sb}^2 \text{ S}^3$, mit 78,23 Silber, 7,24 Antimon und 44,53 Schwefel. V. d. L. schmilzt er leicht zu schwarzer Kugel, gibt dann Antimonrauch und hinterlässt ein Silberkorn. — Wolfach im Schwarzwald.

3. Anderweitige Verbindungen.

424. Enargit, Breithaupt.

Rhombisch, isomorph mit Famatinit; $\infty P 97^{\circ} 53'$, $P \infty 100^{\circ} 58'$ nach Dauber, womit die Messungen von v. Zepharovich gut übereinstimmen; A.-V. = 0,8711: 1: 0,8248; gewöhnliche Combination: $\infty P.0P.\infty P \infty.\infty P \infty$ (bald durch Vorwalten der 3 Pinakoide würselähnlich, bald bei herrschendem 0P mehr taselartig und makrodiagonal gestreckt), auch mit $P \infty$, P und anderen untergeordneten Formen; meist derb in gross- bis grobkörnigen, z. Th. auch in stängeligen Aggregaten; vom Rath beschreibt ausgezeichnete, ganz denen des Chrysoberylls gleichende Durchkreuzungsdrillinge, bei welchen die Zwillingsebene $\infty P_{\frac{3}{2}}$ ist, während es unentschieden bleiben muss, ob die Verwachsungsstäche damit zusammensällt, oder, senkrecht darauf stehend, $\infty P2$ ist; die Flächen von ∞P bilden bei diesem Zwilling nach $\infty P_{\frac{3}{2}}$ einen einspringenden Winkel von 141° $33_{\frac{3}{2}}$. Breithaupt gab auch (zweiselhaste) Zwillinge nach ∞P an (vgl. auch Zettler im N. Jahrb. s. Min. 1880. I. 159, Res.). — Spaltb. prismatisch nach ∞P , vollk., brachydiagonal und makrodiagonal ziemlich deutlich, basisch undeutlich; spröd und leicht zu pulverisiren; H = 3; G = 4,36...4,47; eisenschwarz, Strich schwarz,

371

lebhafter aber nicht ganz vollkommener Metallglanz. — Chem. Zus. nach den Analysen von Plattner, Genth, Field, Taylor, v. Kobell, Rammelsberg, Burton und Wagner: wesentlich Cu³AsS¹, was man deuten kann als 3Cu²S + As²S⁵ oder als (4CuS + Cu²S) + As²S³; Rammelsberg gibt dem letzteren Ausdruck den Vorzug; die proc. Zus. ist darnach 48,3¹ Kupfer, 49,09 Arsen und 3½,6 Schwefel; doch wird bisweilen etwas Arsen durch Antimon, und ein wenig Kupfer durch Eisen und Zink ersetzt. Im Kolben sublimirt er erst Schwefel, schmilzt dann und gibt hierauf Schwefelsäure; im Glasrohr schwefelige Säure; auf Kohle sehr leicht zur Kugel schmelzbar, deren Pulver nach vorheriger Röstung mit Borax die Kupferfarbe gibt; Aetzkali zieht aus dem Pulver Schwefelarsen, bisweilen auch etwas Schwefelantimon aus. — Findet sich in grosser Menge zu Morococha in Peru; in der Sierra de Famatina in Argentinien; auch in Chesterfield Co. in Südcarolina, am Colorado, in Alpine Co. in Californien, bei Coquimbo in Chile, in Neugranada und bei Cosihuirachi in Mexico; bei Parád in Ungarn und am Matzenköpfl bei Brixlegg in Tirol nach v. Zepharovich, sowie bei Mancayan auf Luzon nach Zerrenner.

125. Clarit, Sandberger.

Monoklin; beobachtete Combination: $\infty P.\infty P \infty .0P.mP$; Winkelmessungen waren bis jetzt nicht möglich. Krystalle bis 3 Cm. lang, büschelförmig gruppirt. — Spaltb. klin o diagonal nach $\infty P \infty$ sehr vollk., orthodiagonal nicht so vollk. H. = 3,5; G. = 4,46; dunkelbleigrau, Strich schwarz. Die chem. Analyse von Petersen ergab: 46,29 Kupfer, 0,83 Eisen, 32,92 Schwefel, 47,74 Arsen, 4,09 Antimon, wonach das Mineral genau dieselbe Zusammensetzung Cu³As S⁴ besitzt, wie der Enargit, und somit diese Substanz ein ferneres Beispiel des Dimorphismus liefert. — Decrepitirt heftig und gibt ein rothgelbes Sublimat von Schwefelarsen und Schwefelantimon, von welchem sich ein weiteres von Schwefel absetzt; leicht schmelzbar; in Salpetersäure zu grüner Solution unter Ausscheidung von weissem Pulver löslich; durch Salzsäure auch nach langem Kochen nicht völlig zersetzbar; Aetzkali verändert das Pulver nicht. — Sandberger fand dies Mineral auf Schwerspath der Grube Clara bei Schapbach im Schwarzwald (N. J. f. Min. 4874, 960; auch 4875, 382).

Anm. 4. Sollte es sich erweisen, dass reguläre Krystalle des als Binnit analysirten Minerals (vgl. S. 358) die Enargit-Zusammensetzung besitzen, so würde diese Substanz gar trimorph sein.

Anm. 2. Unter dem Namen Luzonit beschrieb Weisbach, und zwar noch etwas vor dem Bekanntwerden von Sandberger's Clarit (Tschermak's Min. Mittheil. 1874. 259) ein Mineral, welches wohl ohne Zweifel mit diesem letzteren identisch ist; dasselbe bildet derbe Massen und sehr undeutliche Krystalle mit fast gänzlich mangelnder Spaltbarkeit (dadurch vom Enargit unterschieden), von dunkelröthlich-stahlgrauer Farbe (mit der Zeit violett anlaufend), schwarzem Strich; H.=3,5; G.=4,42; die Analyse ergab 47,54 Kupfer, 0,93 Eisen, 33,44 Schwefel, 16,52 Arsen, 2,15 Antimon (Winkler), also dieselbe Zus. wie der Clarit. — Findet sich auf den Kupfergängen zu Mancayan auf der Philippinen-Insel Luzon. — Der Name Clarit ist hier in den Vordergrund gestellt, weil das Schwarzwälder Vorkommniss erkennbar krystallisirt ist und die Arsenverbindung noch etwas reiner darstellt als der Luzonit.

126. Famatinit, Stelzner.

Rhombisch, wie zu vermuthen stand, und durch vom Rath dargethan wurde, nach ihm von gleichen Dimensionen wie Enargit; beobachtet 0P, ∞ P, ∞ P ∞ P, ∞ P3; Krystalle aber meist äusserst klein, auch undeutlich; derb und eingesprengt. Spaltb. jedoch im Gegensatz zum Enargit nicht hervortretend, was gegen den Isomorphismus zu sprechen scheint. H. = 3,5; G. = 4,57; Farbe zwischen kupferroth und grau, bisweilen stahlfarbig angelaufen, Strich schwarz. — Chem. Zus. einer Varietät nach Siewert: 43,64 Kupfer, 29,07 Schwefel, 24,78 Antimon, 4,09 Arsen, ganz kleine Mengen von Zink und Eisen — also der Hauptsache nach die dem Enargit entsprechende Antimonverbindung Cu³SbS⁴, gemischt mit etwas der Arsenverbindung (ca. 4 Mol. der ersteren gegen 4 der letzteren). Decrepitirt unter Abscheidung von Schwefel, bei starkem Erhitzen auch von etwas Schwefelantimon; auf Kohle entsteht unter Antimonrauch ein schwarzes sprödes Metallkorn. — Findet sich mit Enargit in der Sierra de Famatine, Prov. la Rioja in Argentinien. — Ein peruanisches Vorkommniss vom Cerro de Pasco bielt 42,74 Antimon und 8,88 Arsen, steht daher zwischen Famatinit und Clarit.

Anm. Epiboulangerit nannte Websky ein zu Altenberg in Schlesien vorkommendes, früher für Antimonglanz gehaltenes Mineral. Dasselbe bildet fein nadelförmige, in Braunspath

eingewachsene Krystalle und Körner von monotomer Spaltbarkeit, hat G. = 6,809, und besteht aus 55,50 Blei, 20,50 Antimon und 21,60 Schwefel, nebst etwas Zink, Eisen und Nickel. Websky berechnet als empirische Formel Pb⁶Sb⁴Sl⁵, Petersen nimmt Pb³Sb²S⁵ an, was dann als 3 Pb S + Sb²S⁵ zu deuten wäre, d.h. eine dem Enargit und Famatinit analog zusammengesetzte Substanz.

127. Chiviatit, Rammelsberg.

Krystallinisch-blätterig, sehr ähnlich dem Wismuthglanz; spaltbar nach drei tautozonalen Flächen, von welchen die mittlere, vollkommenste, gegen die beiden anderen unter 133° und 153° geneigt ist; G. = 6,920; bleigrau, stark metallglänzend; besteht nach einer Analyse Rammelsberg's aus Schwefel 18,11, Wismuth 61,32, Blei 16,83, Kupfer 2,42, Eisen 1,02; es ist also wesentlich Pb2 Bl6 S¹¹, deutbar als 2 PbS + 3 Bl² S³, daher ein sehr saures Sulfosalz. — Chiviato in Peru.

128. Epigenit, Sandberger.

Rhombisch; kleine auf Baryt aufgewachsene, kurz säulenförmige Krystalle, ähnlich denen des Arsenkieses, $\infty P = 410^{\circ}$ 50'; Bruch körnig; H. = 3,5; stahlgrau, im Strich schwarz, schwach metallglänzend, läuft erst schwarz, dann blau an; besteht nach einer Analyse von Petersen aus 32,34 Schwefel, 42,78 Arsen, 40,68 Kupfer und 44,20 Eisen, was beinahe der Formel 6RS + As²8⁵ entspricht; 2,42 pCt. Wismuth rühren von beigemengtem Wittichenit her, und sind daher in Abzug gebracht worden. Rammelsberg schlägt die nicht wahrscheinliche Formel 9RS + As²8³ vor, worin R = Cu, Fe und Cu². — Grube Neuglück bei Wittichen auf dem Schwarzwald.

129. Xanthokon, Breithaupt.

Rhomboëdrisch; 0R.R und 0R.R.—2R, R zu 0R 110° 80′, —2R zu 0R 100° 85′; A.-V. = 1:2,3168; die Krystalle erscheinen als papierdünne hexagonale Tafeln mit abwechselnd schief angesetzten Randflächen; auch kleine nierförmige Aggregate von krystallinisch körniger Zusammensetzung. — Spaltb. rhomboëdrisch nach R und basisch; etwas spröd und sehr leicht zersprengbar; H. = 2...2,5; G. = 5,0...5,2; pomeranzgelb bis gelblichbraun, Strich desgleichen, Diamantglanz, pellucid in hohen Graden. — Chem. Zus. nach zwei Analysen von Plattner: $Ag^0As^3S^{10}$, was man deuten kann als $2(3Ag^2S + As^2S^3) + (3Ag^2S + As^2S^5)$, mit 64,02 Silber, 44,85 Arsen, 21,13 Schwefel. — Im Kolben schmilzt er sehr leicht, wird bleigrau und gibt ein geringes Sublimat von Schwefelarsen; im Glasrohr gibt er schwefelige und arsenige Säure; v. d. L. gibt er Schwefel- und Arsendämpfe, zuletzt ein Silberkorn. — Grube Himmelsfürst bei Freiberg, Kupferberg in Schlesien, Grube Sophie bei Wittichen.

Oxysulfide.

(Verbindungen von Oxyd mit Sulfid.)

430. Antimonblende oder Pyrostibit, Glocker (Rothspiessglaserz).

Krystallformen wahrscheinlich monoklin, wie solches von Kenngott erkannt wurde. welcher die Krystalle in der Richtung der Orthodiagonale verlängert und wesentlich von ∞P∞, 0P, und einigen Hemidomen gebildet denkt, deren Winkel er auch zu bestimmen versucht hat; darnach $\beta = 77^{\circ}$ 51'; A.-V = 1:0,675; die Krystalle sind dünn nadelförmig bis haarförmig, und meist zu büschelförmigen Gruppen verbunden; auch derb und eingesprengt in radialfaserigen Aggregaten; Pseudomorphosen nach Antimonglanz und Plagionit. - Spaltb. sehr vollk. nach einer der Längsaxe der Nadeln parallelen Richtung, unvollk. nach einer zweiten darauf fast rechtwinkeligen Richtung; mild; H. = 1...1,5; G. = 4,5...4,6; kirschroth, Strich gleichfarbig, Diamantglanz, schwach durchscheinend. — Chem. Zus. nach den Analysen von H. Rose: \$52826. was sich deuten lässt als eine Verbindung von 2 Mol. Schweselantimon und 4 Mol. Antimonoxyd, 28b283 + 8b203, mit 74,96 Antimon, 20,04 Schwefel und 5,0 Sauerstoff. oder auch mit 70 Schwefelantimon und 30 Antimonoxyd. V. d. L. wie Antimonglanz; in Salzsäure löslich unter Entwickelung von Schwefelwasserstoff; in Kalilauge färbt sich das Pulver gelb und löst sich dann vollständig auf. - Bräunsdorf, Przibram. Pernek bei Bösing in Ungarn, Allemont, Southham in Ost-Canada.

131. Voltzin, Fournet.

Kleine aufgewachsene Halbkugeln (nach Bertrand aus einaxig-positiven Individuen bestehend) und nierförmige Ueberzüge, von dünn- und krummschaliger Structur und muscheligem Bruch; H. = 4,5, nach Vogl 3,5; G. = 3,66, nach Vogl 3,5...3,8; ziegelroth, gelb, grünlichweiss und auch braun, im Bruch fettartiger Glasglanz, auf den schaligen Absonderungsflächen Perlmutterglanz bis Diamantglanz; durchscheinend bis undurchsichtig. — Chem. Zus. nach den Analysen von Fournet und Lindacker: Zn5840, oder eine Verbindung von 4 Mol. Schwefelzink mit 4 Mol. Zinkoxyd, 4Zn8 + Zn0, mit 69,27 Zink, 27,32 Schwefel, 3,44 Sauerstoff, oder mit 82,7 Schwefelzink und 47,3 Zinkoxyd; v. d. L. verhält er sich wie Zinkblende; in Salzsäure löst er sich auf unter Entwickelung von Schwefelwasserstoff. — Rosiers bei Pontgibaud in der Auvergne und Eliaszeche bei Joachimsthal.

432. Karelinit, Hermann.

Krystallinisch, mit einer vorwaltenden Spaltbarkeit. H.=2; G.=6,60; stark metall-glänzend, bleigrau. Die von dem beigemengten Bismutit befreite Masse, welche sich nach der Angabe *Hermann*'s frei von metallischem Wismuth erwies, ergab 94,26 Wismuth, 5,24 Sauerstoff, 3,52 Schwefel, und ist darnach BH 038, oder 3 BI 0 + BI 8. — Grube Sawodinsk im Ural.

Anm. Als Bolivit führt *Domeyko* ein (rhombisches?) Erz aus Bolivia auf, welchem er die Zus. $Bi^2S^3 + Bi^2O^3$ zuschreibt (ist vielleicht ein Gemeng).

Dritte Classe: Oxyde.

I. Anhydride.

1. Monoxyde, R2O und RO.

433. Wasser.

Flüssig, daher gestaltlos. G. = 1, Meerwasser bis 1,028; fast farblos, nur in grossen und reinen Massen grünlichblau; pellucid im höchsten Grade; einfach brechend; im reinen Zustande geschmacklos und geruchlos; bei 0°C. erstarrend und in Eis übergehend; bei 100°C. und 28" (760 Mm.) Barometerstand siedend und verdampfend. — Chem. Zus. des reinen Wassers = 120, bestehend aus 88,864 Sauerstoff und 11,136 Wasserstoff; wird durch Elektricität in Sauerstoffgas und Wasserstoffgas zerlegt; absorbirt gern Gasarten und hält daher meist atmosphärische Lust und etwas Kohlensäure, ist oft durch aufgelöste Substanzen bedeutend verunreinigt (Mineralwasser, Soolen, Meerwasser). — Vorkommen bekannt; theils als Atmosphärwasser, theils Quellen, Bäche, Flüsse, Seen und den Ocean bildend.

134. Eis (Schnee, Reif).

Hexagonal und zwar rhomboëdrisch, doch konnten die Dimensionen noch nicht zuverlässig bestimmt werden; Clarke gab Rhomboëder mit der Polkante von 120°, Smithson hexagonale Pyramiden mit der Mittelk. von 80° an; Gutberlet und v. Schlagintweit beobachteten Krystalle mit mehren Rhomboëdern, Breithaupt sah Krystalle mit mehren hexagonalen Pyramiden. Botzenhardt sucht die Grundform des Eises aus der Form der Schneesterne abzuleiten, und findet so ein Rhomboëder, dessen Polk. 117° 23′ misst; Galle berechnet eine hexagonale Pyramide, deren Mittelk. 59° 21′ misst. Gewöhnliche Form: hexagonale Tafel, also 0R.∞R oder 0R.∞P2, oft sehr deutlich am Reif, wo sie bisweilen fast zollgross werden; Peters beobachtete in der Eishöhle von Scherisciora bei Rezbánya tafelförmige Eiskrystalle von 5 bis 10 Cm. Durchmesser, sowie kleine Krystalle der Combination R.—½R.0R; zarte nadelförmige Krystalle, mit grosser Neigung zur Bildung von Zwillings- und Drillingskrystallen u. s. w., welche die feinsten und zierlichsten Gruppen darstellen, denen ein sechsstrahliger Stern zu Grunde liegt: Schnee; doch sind auch bisweilen Schneesterne von tetragonaler Figur beobachtet worden, woraus man auf einen Dimorphismus des Eises geschlossen hat ¹).

⁴⁾ A. E. Nordenskiöld hält (Journ. f. pr. Chem., Bd. 85, S. 434) das Eis für dimorph, indem eine Form wahrscheinlich rhombisch sei.

In dünnen, blumig-strahligen Ueberzügen auf Fensterscheiben, in rundlichen und eckigen Körnern und Stücken als Hagel; in dünnen Krusten als Glatteis; in Zapfen und anderen stalaktitischen Formen als Tropfeis, wobei die Hauptaxen senkrecht gegen die Längsaxe der Cylinder stehen; in Schollen und weit ausgedehnten Eisfeldern auf Flüssen, Seen und auf dem Meere; körnig als Firn- und Gletschereis, in mächtigen und weit erstreckten Ablagerungen; dass die sehr unregelmässig gestalteten Körner des Gletschereises dennoch wirkliche Eis-Individuen sind, dies hat v. Sonklar zuerst durch optische Untersuchung bewiesen, und damit eine für die Theorie der Gletscherbildung höchst wichtige Entdeckung gemacht, welche später von Bertin bestätigt wurde, worauf Klocke die überall regellose Lagerung jener Individuen nachwies. Ueber Eiskrystalle im lockeren Schutt schrieb G. A. Koch im N. J. f. M. 1877. 449. Leydolt beobachtete im Eise Höhlungen, die der Comb. ∞ R.0R entsprachen und zuweilen noch pyramidale Flächen zeigten. — Spaltb. angeblich basisch; Bruch muschelig. Mild oder sehr wenig spröd; H. = 1,5; G. = 0,918, bei 0° und im reinsten Zustande (nach Brunner); 0,9175 nach Dufour; ein Volumen Wasser gibt also 1,0895 Volumentheile Eis, oder dehnt sich um 1 aus. Farblos, in grossen Massen grünlich oder blaulich; Glasglanz. Pellucid in hohem Grade; schwache posit. Doppelbrechung; auf stillem Wasser gebildete Eiskrusten zeigen nach Brewster im polarisirten Licht die Farbenringe mit dem Kreuz sehr deutlich, welche (später von Schmid, von Bertin und von Klocke wiederholte) Beobachtung beweist, dass die Eisdecken der Teiche, Seen und Flüsse aus stängeligen Individuen bestehen, deren Hauptaxen alle senkrecht gestellt sind (wobei übrigens nach Klocke die Richtung der Nebenaxen in den einzelnen an keine Gesetzmässigkeit gebunden ist); daher zerfällt auch das Scholleneis oftmals, während es schmilzt, in stängelige Stücke. — Bei 0° C. schmelzend zu Wasser. — Chem. Zus. 11°20, wie Wasser, doch rein und ohne Beimischungen von Salzen, welche bei der Erstarrung des Wassers ausgeschieden werden.

135. Periklas, Scacchi.

Regulär, bis jetzt nur in sehr kleinen Oktaëdern und Hexaëdern oder in der Combination 0.0000; Spaltb. hexaëdrisch vollk.; H. = 6; G. = 3,674...3,75; dunkelgrün, Iglasglänzend, durchsichtig. — Chem. Zus. nach den Analysen von Scacchi und Damour: Magnesia, Mg0, mit etwas Eisenoxydul; v. d. L. unschmelzbar, durch Säuren im pulverisirten Zustande löslich. — Am Monte Somma bei Neapel.

436. Nickeloxydul, Bunsenit.

Regulär nach Bergemann, vorwaltend Oktaëder; H. = 5,5; G. = 6,898; pistaziengrün, glasglänzend, durchscheinend, unschmelzbar, in Säuren fast unlöslich; ist NiO. Sehr kleine Krystalle finden sich zu Johanngeorgenstadt mit Nickelocker und Wismuth. Künstliche Krystalle derselben Zusammensetzung erzeugen sich beim Garmachen nickelhaltiger Schwarzkupfer.

Anm. Blomstrand beschrieb als Manganosit grüne hexaëdrisch spaltbare isotrope Massen von Långbanshyttan in Wermland (H. = 5...6; G. = 5,48), welche aus Manganoxydul, Ma0, bestehen (Ber. d. chem. Ges., 4875, 480); die Spaltflächen bedecken sich bald mit einer braunen Oxydschicht. Sjögren beobachtete mikroskopische Krystalle mit 0, 000, selten 00000.

137. Rothzinkerz oder Zinkit, Haidinger (Zinkoxyd).

Hexagonal; P=123° 46'; A.-V.=1:1,6208; meist derb, in individualisirten Massen und grobkörnigen oder dickschaligen Aggregaten, und eingesprengt. — Spaltb. basisch und prismatisch nach ∞P, beides recht vollk., nach der Basis auch schalige Ablösung; H.=4...4,5; G.=5,4...5,7; blut- bis hyacinthroth; zwar rührt dies nach Hayes theilweise von eingemengten Eisenglanzschüppchen, theilweise von einem glimmerähnlichen Silicat, doch ist nach Dana die Substanz rein und die Farbe kommt von Manganoxyd her, auch Laspeyres konnte jene angeblichen Interpositionen nicht wahrnehmen. Strich pomeranzgelb, Diamantglanz, kantendurchscheinend, Doppelbrechung

positiv. — Chem. Zus. der reinsten Abänderungen: Zinkoxyd, **In0**; aber selbst diese enthalten nach den Analysen von Whitney und von Blake ganz geringe Mengen von Manganoxyd, während in anderen Analysen von Bruce und Berthier das Manganoxyd bis auf 8, ja 12 pCt. steigt; v. d. L. unschmelzbar, auf Kohle erfolgt, zumal bei Zusatz von Soda, ein Zinkbeschlag, mit Borax und Phosphorsalz die Reaction auf Mangan; in Säuren löslich. — Sparta, Franklin und Stirling in New-Jersey, mit Franklinit. Das weisse erdige Mineral, welches oft als Anflug mit vorkommt, ist kohlensaures Zink.

Anm. Künstlich bei Hüttenprocessen erzeugte Krystalle von Zinkoxyd (A.-V. = 1:1,6219) zeigten einen Hemimorphismus nach der Hauptaxe, der sich auch in der Gestalt der Aetzfiguren ausspricht, insofern dieselben durch den basischen Hauptschnitt nicht symmetrisch getheilt werden; dieselben Aetzfiguren treten auch auf den Spalt-flächen des natürlichen Rothzinkerzes hervor (Rinne, N. Jahrb. f. Min. 1884. II. 164).

138. Bleiglätte (Massicot).

Natürliche Bleiglätte (Bleioxyd, Pb0), ganz ähnlich der künstlichen, derb, feinschuppigkörnig, schwefel-, wachs-, citron- bis pomeranzgelb, fettglänzend, findet sich nach Majerus, zugleich mit gediegenem Blei und Bleiglanz, auf einem Gange bei Zomelahuacan, 5 Stunden von Perote, sowie nach v. Gerolt in der Umgebung des Popocatepetl in Mexico; die erste Var. hat nach Pugh das G. = 7,88...7,98 und besteht aus 92,65 Bleioxyd, 5,24 Eisenoxyd und 4,38 Kohlensäure. Nöggerath zeigte, dass alle älteren Nachrichten über das Vorkommen natürlicher Bleiglätte zweifelhaft sind.

139. Rothkupfererz oder Cuprit, Haidinger.

Regulär; die häufigsten Formen sind 0, ∞0 und ∞0∞, seltener erscheinen Flächen von 20, 202 u. a. Gestalten; die Krystalle sind selten eingewachsen, gewöhnlich aufgewachsen und zu Drusen oder Gruppen verbunden; auch derb und eingesprengt in körnigen bis dichten Aggregaten; in Pseudomorphosen nach Kupfer, selbst mehrfach in Malachit umgewandelt. - Spaltb. oktaëdrisch, ziemlich vollk., spröd: H. = 3,5...4; G. = 5,7...6; cochenillroth, zuweilen in bleigrau spielend. Strich bräunlichroth, metallartiger Diamantglanz, durchscheinend bis undurchsichtig; nach Fizeau ist die Lichtbrechung noch stärker als die des Diamants (2,849 für rothes Licht). — Chem. Zus. im reinsten Zustande Kupferoxydul — Cn²0, mit 88,8 Kupfer und 44,2 Sauerstoff; v. d. L. auf Kohle wird es erst schwarz, schmilzt dann ruhig und gibt endlich ein Kupferkorn; in der Zange erhitzt färbt es die Flamme schwach grün, und mit Salzsäure befeuchtet, schön blau. In Salzsäure, Salpetersäure und Ammoniak löslich. -- Chessy bei Lyon, Rheinbreitbach, Cornwall, Moldoya, Gumeschewsk und Nischne Tagilsk am Ural, am Altai im Thon in ringsum ausgebildeten Krystallen, so auch im Damaralande in Afrika, wo die Krystalle in rothem Eisenthon liegen.

Anm. 1. Die Kupferblüthe oder der Chalkotrichit hat genau dieselbe chemische Constitution, wie das Rothkupfererz; auch hat sich G. Rose für die Ansicht ausgesprochen, dass die stets nadel- und haarförmigen Krystalle derselben nur einseitig verlängerte Hexaëder seien, wie sie zu Gumeschewsk am Ural sehr schön zu rechtwinkeligen Netzen verwachsen vorkommen; welche Ansicht durch mikroskopische und optische Beobachtungen von A. Knop an der Var. aus dem Damaralande, sowie von H. Fischer und F. Zirkel an den Varr. von Redruth und Rheinbreitbach vollkommen bestätigt worden ist. Kenngott hatte früher die Krystalle für rhombische Prismen mit stark abgestumpsten Seitenkanten erklärt; er konnte zwar das Prisma ∞ P nicht messen, beruft sich aber wiederholt darauf, dass die sehr seinen rectangulären Säulen von zweierlei, krystallographisch und physikalisch verschiedenen Flächen gebildet werden; dies erklärt sich durch die gleichzeitige platte Ausbildung der (stets ein sachbrechenden) stark verlängerten Hexaëder. Mikrokrystallinisch, die Krystalle haarförmig, büschelsörmig und netzartig gruppirt; G. = 5,8; cochenill- und carminroth. — Rheinbreitbach, Cornwall, Moldova.

Anm. 2. Mit dem Namen Ziegelerz hat man röthlichbraune bis ziegelrothe,

erdige Gemenge von Kupferoxydul mit viel Eisenoxydhydrat, oder von Rothkupfererz und Brauneisenerz belegt. Bei Landu in Bengalen kommt ein krystallinisch-feinkörniges schwärzlich-braunrothes Mineral vor, welches nach den Analysen von Wislicenus und Schwalbe ein Gemeng von Kupferoxydul und Kupferoxyd ist.

Gebrauch. Das Rothkupfererz wird als eines der vorzüglichsten Kupfererze zur Darstellung des Kupfers benutzt.

140. Tenorit, Semmola.

Nach Scacchi monoklin, nach den späteren Untersuchungen von Kalkowsky (Z. f. Kryst. III. 1879. 279) aber triklin; dünne tafelförmige Krystalle, 4 bis 10 Mm. im Durchmesser, mit der Kante aufgewachsen, auch feinschuppig und erdig; die höchst fein gerunzelten Blättchen, vorherrschend nach copo ausgedehnt, zeigen eine mit ihrer Längsaxe zusammenfallende scharfe Zwillingsnaht, welche mit einer am Ende der Blättchen auftretenden Spaltungsfläche unter ca. 72½° zum Durchschnitt kommt; die Zwillingsebene ist eine Fläche des Brachydomas Poo, die Zwillingsaxe geht der Kante Poo: copo parallel. Den triklinen Charakter erschloss Kalkowsky daraus, dass der eine optische Hauptschnitt mit starker Absorption polarisirten Lichts den Winkel zwischen der rechten und linken Domenfläche nicht halbirt, dass ferner die letzteren ungleichwerthige Spaltbarkeit aufweisen, endlich daraus, dass zwei optische Elasticitätsaxen nicht in der Ebene der Blättchen liegen. Dunkel stahlgrau bis schwarz, in den dünnen Blättchen gelblich braun durchscheinend, metallisch glänzend. Ist natürliches Kupferoxyd, = Ca 0, und findet sich auf den Klüften vesuvischer Lava, oberhalb Torre del Greco.

Anm. 4. Nach Jenzsch krystallisirt das künstlich dargestellte Kupferoxyd rhombisch, ist vollk. basisch spaltbar, und hat G. = 6,454.

An m. 2. Melaconit nannte Dana ein am Superiorsee bei Kewenaw-Point sowohl derb als auch in Krystallen der Comb. $\infty 0000.0$ vorkommendes dunkel stahlgraues bis schwarzes Mineral von H. = 3, G. = 6,25 (nach Whitney), welches wesentlich aus Kupferoxyd besteht, und wahrscheinlich eine Pseudomorphose nach Buntkupferkies ist. Dasselbe Mineral erwähnt auch Rammelsberg als vorkommend in derben, theils krystallinisch blätterigen, theils dichten, bräunlichschwarzen, schwer zersprengbaren Massen vom G. = 5,952, welche nach Joy fast reines Kupferoxyd und daher wohl mit dem Tenorit zu vereinigen sind. Nach Maskelyne ist die eigentliche Krystallform des Melaconits monoklin, mit $\beta = 80^{\circ}$ 28'; meist in Zwillingen nach 0P; Spaltb. basisch; H. = 4; G. = 5,825; eingewachsen in Chlorit. Maskelyne hielt es nicht für unmöglich, dass die Tenorit-Blättchen nach ∞ P ∞ lamellarer Melaconit seien.

2. Sesquioxyde, R2O3.

141. Korund (Sapphir, Rubin, Smirgel).

Rhomboëdrisch, isomorph mit Eisenglanz und Titaneisen; ausgezeichnet durch das häufige und vorherrschende Auftreten vieler Deuteropyramiden und des Deuteroprismas; R (P_l 86° 4′ nach v. Kokscharow; A.-V. = 1: 1,363; die gewöhnlich vorherrschenden Formen sind ∞ P2 (s), 0R (s), R und mehre Deuteropyramiden, besonders $\frac{4}{7}$ P2 (s), $\frac{4}{7}$ P2 (s), $\frac{4}{7}$ P2 (s) und 9P2 (s); C. Klein gab eine Uebersicht der bis dahin bekannten 10 Deuteropyramiden (N. J. f. Min. 1871. 487). Der Habitus der Combinationen ist pyramidal, prismatisch oder rhomboëdrisch.

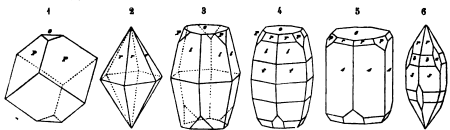


Fig. 4. R.OR; o: P=122° 26'. Fig. 2. \$P2; Mittelkante=122° 22'.

Fig. 3. 4P2.0R.R; Mittelk. von $l = 159^{\circ} 12'$, $l: o = 100^{\circ} 24'$.

Fig. 4. 9P2.4P2.4P2.0R.R; die von v. Kokscharow nachgewiesene Pyramide 9P2 hat

die Mittelkante = 170° 40′; Klein schlägt statt ihrer die Pyramide %P2 vor, deren Mittelkante 171° messen würde.

Fig. 5. ∞ P2.0R. $\frac{4}{3}$ P2.R. Fig. 6. ∞ P2. $\frac{4}{3}$ P2. $\frac{4}{3}$ P2.-2R.

Die Krystalle eingewachsen oder secundär lose, auch kleine Gerölle und Körner; derb in individualisirten Massen und in grosskörnigen, grobkörnigen bis feinkörnigen Aggregaten. Zwillingsbildung nicht selten, nach einer Fläche von R, meist vielfach wiederholt mit lamellarer Form der Individuen; auf OR erscheint daher eine Streifung. welche aus 3 sich unter 60° schneidenden, parallel den Combinationskanten von 0R und R laufenden Systemen gebildet wird. Vielleicht handelt es sich bei den derben Massen oder den im Gestein eingeschlossenen Krystallen hier z. Th. um eine secundäre Zwillingsbildung durch Druck. — Spaltb. rhomboëdrisch nach R und basisch, in sehr verschiedenen Graden der Vollkommenheit, oft eine Spaltungsfläche von R vollkommener als die beiden anderen; doch ist diese Spaltbarkeit nach Bauer eine durch die Zwillings-Lamellirung nach R hervorgebrachte Absonderung und deshalb gewöhnlich ungleichmässig, weil die Lamellen nicht stets nach allen drei Richtungen vorhanden oder übereinstimmend ausgebildet sind. Bruch vollkommen muschelig bis uneben und splitterig; H. = 9; G. = 3,9...4. Farblos, zuweilen wasserheil und weiss, doch meist gefärbt, zumal blau (Sapphir), und roth (Rubin), auch verschiedentlich grau, gelb und braun, nicht selten zonal-mehrfarbig in einem und demselben Krystall; Glasglanz, einige Varr. auf 0R Perlmutterglanz; pellucid, gewöhnlich in hohen und mittleren Graden, einige Varr. mit einem sechsstrahlig sternförmigen Lichtschein (S. 193), andere fast undurchsichtig; wenn gefärbt, dann stark pleochroitisch (z. B. o himmelblau, e meergrün). Optisch-einaxig negativ, nach Breithaupt oft scheinbar zweiaxig; auch Bertrand hat an Rubinkrystallen von Battambang in Siam die optische Zweiaxigkeit wahrgenommen, aber mit sehr verschiedenem Winkel, von einer beginnenden Oeffnung des schwarzen Kreuzes bis zu einem Winkel von 58° (in der Luft); nach Mallard verweise das optische Verhalten von Korundkrystallen auf Drillinge rhombischer Individuen, während Tschermak aus seinen eigenen Beobachtungen zu schliessen geneigt ist, dass manche Korundkrystalle aus monoklinen Partikeln aufgebaut seien; doch haben selbst solche Krystalle gewöhnlich in der Mitte liegende, völlig einaxige Stellen. $\omega =$ $4,768, \ \varepsilon = 1,760 \ (roth).$ Sapphir enthält nach Sorby oft sehr zahlreiche grosse mikrosk. Einschlüsse von flüssiger Kohlensäure, Rubin viel spärlichere und blos kleinere derselben, dagegen viele fremde Kryställchen. — Chem. Zus.: Thonerde == (Al2) 03, bestehend aus 53,04 Aluminium und 46,96 Sauerstoff, mit Beimischung von sehr wenig Eisenoxyd oder anderen Pigmenten. V. d. L. unschmelzbar und für sich unveränderlich; Borax löst ihn schwierig aber vollkommen zu einem klaren farblosen Glas auf; von Soda wird er gar nicht angegriffen; das feine Pulver wird, mit Kobaltsolution im Ox.-F. stark erhitzt, schön blau. Säuren sind ohne Einwirkung; dagegen schmilzt er mit saurem schwefelsaurem Kali leicht zu einer im Wasser vollkommen löslichen Masse.

Man unterscheidet folgende Varietäten:

- a) Sapphir (nebst Rubin und Salamstein); eingewachsene, gewöhnlich aber lose, oft abgerundete, glatte Krystalle und krystallinische Körner von vollk. bis unvollk. Spaltbarkeit, muscheligem Bruch, von blauen und rothen, oder anderen sehr reinen Farben und von höheren Graden der Pellucidität. Ceylon, Miask, Slatoust und Kossoibrod am Ural, bei Unionville in Pennsylvanien; auch im Basalt.
- b) Korund und Diamantspath; eingewachsene, oft rauhe Krystalle und individualisirte Massen, deutlich spaltbar, trübe Farben und niedere Grade der Pellucidität. Ceylon, China, Sibirien, Kornilowsk bei Mursinsk, hier nach Zerrenner sehr häufig in den Seifenlagern, Piemont; auf der Culsagee-Grube, Nordearolina, in über 300 Pfund schweren Krystallen; Neu-Süd-Wales. Mikroskopisch auch als Contactmineral in krystallinischen Schiefern, sowie in trachytähnlichen Auswürflingen.
- c) Smirgel; klein- und feinkörnig zusammengesetzte Varietäten, derb und eingesprengt, blaulichgrau bis indigblau; reich an Eisenoxyd und auch etwas Kieselsäure und Wasser haltend; einen kleinen Chromgehalt im Smirgel wies Kümmerer nach; unter dem Mikroskop ergibt sich vieler Smirgel als ein inniges Gemeng von blauem Korund und

Magneteisenerz. — Am Ochsenkopf bei Schwarzenberg in Sachsen, auf Naxos, in Kleinasien am Gummuchdagh, Chester in Massachusetts u. a. O.

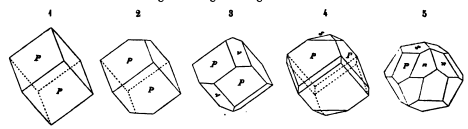
Gebrauch. Sapphir und Rubin gehören mit zu den am meisten geschätzten Edelsteinen; das Pulver des Korunds, Diamantspaths und Smirgels aber liefert wegen seiner grossen Härte ein vorzügliches Schleifmaterial. Dieselbe Eigenschaft empfiehlt das Mineral zu Zapfenlagern für die Spindeln feiner Uhren; auch hat man die durchsichtigen farblosen Varietäten zu Linsen von Mikroskopen benutzt.

- Anm. 1. Nach Lawrence Smith ist der blaue Sapphir etwas härter als der Rubin, während der Korund und der Smirgel von beiden an Härte übertroffen werden. Das spec. Gewicht fand derselbe für Rubin und Sapphir 4,06...4,08; für Korund 3,60... 3,92; für Smirgel 3,71...4,31, welches letztere hohe Gewicht in beigemengtem Magneteisenerz begründet sein dürfte.
- Anm. 2. Sehr merkwürdig sind die von Genth beschriebenen Pseudomorphosen von Spinell-Varietäten nach Korund, welche sich in Hindustan und an mehren Orten in Nordamerika finden. Das Umwandlungsproduct besteht gewöhnlich aus einem Gemeng von Pleonast und Hercynit, wozu sich wohl auch noch Picotit gesellt. Nach Genth ist der Korund ebenfalls fähig, sich in Turmalin, Fibrolith, Cyanit, Zoisit, in Feldspath und Glimmer umzuwandeln; mehrfach ist indessen ein solcher Vorgang blos aus einer gegenseitigen Umhüllung der betreffenden Mineralien gefolgert worden (Journ. f. prakt. Chem. IX. 1874; Am. phil. soc. 1882. 381).

142. Eisenoxyd, Eisenglanz, Rotheisenerz, Hämatit.

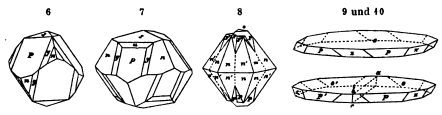
Das Eisenoxyd bildet zwei Varietäten-Gruppen, von denen eine makrokrystallinisch, die andere nur mikrokrystallinisch und kryptokrystallinisch ausgebildet zu sein pflegt; jene ist der Eisenglanz, diese das Rotheisenerz.

a) Eisenglanz (Glanzeisenerz). Rhomboëdrisch, isomorph mit Korund und Titaneisen 1); R 86° nach v. Kokscharow; A.-V. = 1:1,365; gewöhnliche Formen: R (P), 0R (o), $\frac{1}{4}$ R (s) 143°, $-\frac{1}{6}$ R, $-\frac{1}{4}$ R (v), -2R, $\frac{1}{4}$ P2 (n) und ∞ P2 (z). — Der Habitus der Krystalle ist vorwiegend theils rhomboëdrisch, theils pyramidal, theils tafelartig, je nachdem R, $\frac{1}{4}$ P2 oder 0R vorwaltend ausgebildet ist; selten erscheinen säulenförmige Krystalle, denen wesentlich die Combination ∞ P2.0P zu Grunde liegt; die schönsten Krystalle sind wohl diejenigen vom Cavradi in Tavetsch, an sie schliessen sich die von Elba, von Traversella und vom St. Gotthard an. Einige der einfacheren Formen sind in den nachfolgenden Figuren abgebildet.



- Fig. 1. R; das Grund-Rhomboëder als selbständige Form; Altenberg.
- Fig. 2. R.OR; dieselbe Comb. erscheint auch taselförmig, wenn OR sehr vorwaltet.
- Fig. 3. R.— $\frac{1}{2}$ R; die Flächen v sind oft weit schmäler; Altenberg.
- Fig. 4. $R.1R.\infty P2$; Altenberg.
- Fig. 5. 4P2.R.1R; gewöhnliche Comb. von Elba; oft noch mit R und oR.

⁴⁾ Hessenberg, welcher die Krystalle vom Cavradi und andere untersuchte, gab im Jahre 4864 eine vollständige Aufzählung aller 36 bis dahin bekannten Formen. Strüver hat in den Schriften der Turiner Akademie nicht nur die Krystalle von Elba, sondern auch die bisher wenig bekannten, meist tafelartigen und sehr flächenreichen Krystalle von Traversella vortrefflich beschrieben und abgebildet: die Elbaner Krystalle wurden auch von A. d'Achiardi in seiner Mineralogia della Toscana, 1872. 414, solche von der Alp Lercheltini im Binnenthal (mit siebenfach



- Fig. 6. R. 1R. 2R3. 4P2; von Elba.
- Fig. 7. \$\frac{1}{2}R.\frac{1}{2}R.\frac{2}{3}R3\frac{2}{3}\$; ebendaselbst; das Rhomboëder \$\frac{3}{3}R(u)\$ ist es besonders, welches durch oscillatorische Combination mit s die horizontalen Streifungen und Einkerbungen dieses letzteren Rhomboëders verursacht.
- Fig. 8. Zwillingskrystall; die Individuen stellen die Comb. §P2.R. 0R dar, und befinden sich im Zustand einer vollkommenen Durchkreuzung; Altenberg.
- Fig. 9. 0R.R.∞P2; dünne tafelförmige Krystalle; Vesuv, Stromboli.
- Fig. 40. Zwilling; zwei Individuen wie Fig. 9 sind mit ihren von einander abgewendeten Hälften in einer Fläche des Prismas ∞R (abc) verwachsen.

 $P: P = 94^{\circ} 0' \text{ und } 86^{\circ}$ $n: n = 128^{\circ} 0' \text{ Polk.}$ P: 0 = 122 23 n: n' = 122 24 Mittelk. P: s = 143 54 s: s = 142 58 P: n = 154 0 y: P = 163 42P: u = 165 51 y: n = 170 19

Die Krystalle selten eingewachsen, öfter aufgewachsen und zu Drusen und Gruppen verbunden; die Flächen von 0R oft triangulär, die von R klinodiagonal, jene von 1R meist horizontal gestreift oder gekerbt; auch sind die Flächen von 1R oft gekrümmt, zumal wenn die ebenfalls gekrümmten Flächen von -1R zugleich mit austreten, in welchem Falle diese beiderlei Flächen nebst 0R fast in eine einzige convexe Fläche verfliessen. A. Schmidt fand auch die Combinationskanten zwischen - 1R und 0R feinstreifig und stufenweise durch das Auftreten von vicinalen Formen abgerundet. Zwillinge mit parallelen Axensystemen (Zwillingsaxe die Normale zu ooR), meist als Durchkreuzungszwillinge ausgebildet; auch Zwillinge nach einer Fläche von R (Zwillingsaxe die Normale zu R), welche theils an tafelförmigen Krystallen, theils an der pyramidalrhomboëdrischen Combination Fig. 5, von Elba, vorkommen und von Hessenberg (in Nr. 9 seiner Miner. Notizen, S. 53) beschrieben und abgebildet worden sind; die beiderlei Basen 0R bilden den Winkel von 1150 14', zwei etwa daran auftretende Prismenflächen ∞P2 fallen in eine Ebene; die hierher gehörigen Zwillinge von Biancavilla am Aetna zeigen nach v. Lasaulx ein grosses tafelförmiges Individuum, auf welchem viele kleinere Krystalle so aufsitzen, dass sie eine Fläche von R mit der Unterlage gemeinsam haben; das letztere Zwillingsgesetz erzeugt nach Max Bauer (Z. d. g. Ges. 1874. 186) sogar eine lamellar-polysynthetische Zusammensetzung, welche Mügge übrigens als durch secundäre Druckkräfte zu Stande gekommen auffasst. Die tafelförmigen Krystalle sind bisweilen mit Rutilkrystallen regelmässig verwachsen (vgl. Rutil); bei einem halb in Eisenglanz eingewachsenen Magnetit beobachtete Bücking, dass die Fläche von O mit oR des Eisenglanzes einspiegelte und ihre drei Kanten parallel waren den drei Zwischenaxen des letzteren. Häufig derb, in körnigen, schaligen und schuppigen Aggregaten, auch in Pseudomorphosen nach Liëvrit, Flussspath und Kalkspath, sowie (?) nach Magneteisen (Martit). - Spaltb. rhomboëdrisch nach R und basisch, selten

verschiedenem Typus, wobei blos 0R und R überall ausgebildet erscheint) von Bücking in Z. f. Kryst. I. 1877. 562 ausführlich besprochen. Der letztere veranstaltete auch 1877 eine Uebersicht über sämmtliche am Eisenglanz beobachtete Formen (ebendas. I. 578, mit Nachträgen II. 1878. 423). Die schönen Krystalle von Biancavilla beschrieb v. Lasaulx ebendas. III. 1879. 294; diejenigen aus dem Amphibol-Andesit des Kakukhegy im Hargita-Gebirge (A.-V. = 4:1,367), A. Schmidt ebendas. VII. 1883. 547.

recht deutlich, am vollkommensten in manchen derben Varietäten, bisweilen kaum wahrnehmbar; die basische Spaltbarkeit dürfte oft nur eine schalige Zusammensetzung sein: Bruch muschelig bis uneben; spröd; H. = 5,5...6,5; G. = 5,19...5,28, die tafelförmigen Krystalle vom Vesuv bis 5,30 nach Rammelsberg, die titanhaltigen aus dem Tavetschthal nur 4,91 nach Breithaupt; /eisenschwarz bis dunkel stahlgrau, oft bunt angelaufen. Strich kirschroth, bräunlichroth bis röthlichbraun; Metallglanz, undurchsichtig, in ganz dünnen Lamellen röthlichgelb bis dunkelroth durchscheinend, schwach magnetisch, um so stärker, je krystallinischer er ausgebildet ist;/nach Griehs wirken die meisten Varr. schon auf die gewöhnliche, einige nur auf die astatische Magnetnadel. — Chem. Zus.: wesentlich Eisenoxyd, (Fe²) 6³, mit 70 Eisen und 30 Sauerstoff, zuweilen mit etwas titansaurem Eisenoxydul (wie z. B. die Varietät von Krageröe und aus dem Tavetschthal, in denen dieser Gehalt nach Rammelsberg 6 bis 7 pCt. beträgt), oder mit etwas Eisenoxydul, und Magnesia (wie in den tafelförmigen Krystallen vom Vesuy), auch wohl mit ein wenig Chromoxyd oder Kieselsäure; v. d. L. wird er im Red.-F. schwarz und magnetisch, und verhält sich mit Borax und Phosphorsalz wie Eisenoxyd; von Säuren wird er nur sehr langsam gelöst. Ein etwaiger Titangehalt lässt sich nach G. Rose am sichersten dadurch erkennen, dass man das Erz mit Phosphorsalz in der äusseren Flamme schmilzt, die noch heisse Schmelzperle mit der Zange platt drückt, und dann unter dem Mikroskop untersucht; ist Titan vorhanden, so sieht man deutliche tafelförmige Krystalle von phosphorsaurer Titansäure (vgl. S. 262) innerhalb der Schmelzmasse. - Elba, Traversella in Piemont, Framont in Lothringen, St. Gotthard, Alp Lercheltini im Binnenthal, Salm Chateau in den Ardennen, Tilkerode, Altenberg, Zinnwald, viele Orte in Norwegen und Schweden; Katharinenburg und Nischne Tagilsk; Vesuv, Aetna, Liparische Inseln; die säulenförmigen Krystalle bei Framont und zu Reichenstein in Schlesien. — Mikroskopische röthliche Blättchen von Eisenglanz sind in mehren Mineralien eingewachsen und erzeugen deren Färbung oder eigenthümlichen Schiller (Carnallit, Sonnenstein, Perthit, Stilbit).

Anm. Die sehr dünnschaligen und feinschuppigen Varietäten hat man Eisenglimmer genannt; werden die Schuppen noch zarter, so erlangen sie endlich rothe Farbe, verlieren ihren metallischen Glanz, und so entsteht vielleicht der kirschrothe, halbmetallisch glänzende, stark abfärbende und fettig anzufühlende Eisenrahm, welcher sich unmittelbar an das gewöhnliche Rotheisenerz anschliesst.

b) Rotheisenerz. Mikrokrystallinisch und kryptokrystallinisch; besonders häufig in faserigen Individuen, welche jedoch nicht frei ausgebildet, sondern zu traubigen, nierförmigen, stalaktitischen Aggregaten verbunden sind; auch feinschuppige, schuppig-faserige, dichte und erdige Varietäten, welche, wie ein Theil der faserigen Varr., derb und eingesprengt, z. Th. auch als Pseudomorphosen nach Pyrit, nach Eisenspath, Würfelerz, Granat, Calcit, Baryt, Fluorit, Anhydrit, Dolomit, Pyromorphit und Manganit (zu Ilfeld) vorkommen; H. = 3...5; G. = 4,5...4,9; blutroth, kirschroth bis bräunlichroth, oft in das Stahlgraue verlaufend; Strich blutroth; wenig glänzend bis matt, undurchsichtig; wirkt nicht auf die gewöhnliche, wohl aber auf die astatische Magnetnadel. — Chem. Zus. wesentlich Eisenoxyd, wie der Eisenglanz, oft mit viel Kieselsäure.

Man unterscheidet besonders die Varietäten:

- a) Faseriges Rotheisenerz (Rother Glaskopf) in den manchfaltigsten nierförmigen, traubigen und stalaktitischen Aggregationsformen, welche stets faserige Textur, gewöhnlich auch krummschalige Structur und nicht selten eine, die letztere unregelmässig durchschneidende keilförmige Absonderung mit glatten metallisch glänzenden Absonderungsflächen zeigen.
- b) Dichtes Rotheisenerz, derb und eingesprengt, auch als Pseudomorphose, spiegelig; von flachmuscheligem bis ebenem Bruch, bräunlichroth bis dunkel stahlgrau, schimmernd; als Martit in Brasilien und zu Framont.
- c) Ockriges Rotheisenerz, erdig, fest oder zerreiblich, blutroth bis bräunlichroth, matt, abfärbend; derb, eingesprengt, als Ueberzug.

Sie finden sich gewöhnlich auf derselben Lagerstätte beisammen, theils auf Gän-

gen, theils auf Lagern; Johanngeorgenstadt, Eibenstock, Schwarzenberg, Schneeberg, Platten, Zorge, Brilon und viele a. O.

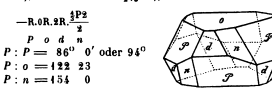
Alle Thoneisensteine, Kieseleisensteine, oolithischen Eisenerze von rothem und röthlichbraunem Strich sind, ebenso wie der Röthel, nur als mehr oder weniger unreine Varietäten des Rotheisenerzes zu betrachten.

Gebrauch. Die verschiedenen Varietäten des Rotheisenerzes gehören zu den wichtigsten Eisenerzen, so dass ein bedeutender Theil der Eisenproduction auf ihrem Vorkommen beruht. Der rothe Glaskopf (oder sog. Blutstein) wird auch zum Glätten und Poliren von Metallarbeiten, und das pulverisirte Erz als Putz- oder Polirmittel gebraucht. Der Röthel dient zur Bereitung von Rothstiften und als Farbe zum Anstreichen.

Anm. Nach Hunt soll der Martit dennoch ein selbständiges Mineral sein, wie dies von Breithaupt schon lange behauptet wurde. Er zeigt die Krystallformen O, auch 0.000 und 0.0000, Spuren von Spaltbarkeit, muscheligen Bruch; H. = 6, G. = 5,83, ist eisenschwarz, im Strich rothbraun, halbmetallisch glänzend und nicht magnetisch, chemisch Eisenoxyd; Rittersgrün bei Schwarzenberg, Monroe in New-York, Brasilien, Cerro de Mercado bei Durango in Mexico (in oft zollgrossen glänzenden Krystallen), vielorts im Ural. Hunt schliesst hieraus, dass das Eisenoxyd dimorph sei, wie schon früher v. Kobell vermuthet hatte. Auch Rammelsberg erklärt sich dahin, dass es bis jetzt noch nicht möglich sei, mit Sicherheit zu entscheiden, ob der Martit eine Pseudomorphose sei, oder nicht. Dagegen macht es Blum sehr wahrscheinlich, dass der Martit und alles oktaëdrische, aber rothstrichige Eisenerz eine Pseudomorphose nach Magneteisen sei; dies wird auch durch die Beobachtungen von Rosenbusch in der Serra Aracoyaba in Brasilien vollkommen bestätigt, wo der Martit sehr verbreitet ist; desgleichen durch die Beobachtungen von Credner in Michigan, und durch die von Wedding bei Schmiedeberg in Schlesien. Orville A. Derby wies auch chemische Zwischenstadien zwischen Magnetit und Martit nach. Die mikroskopische Structur des Martits lieferte Eug. Geinitz keinen Anhaltspunkt zur Erledigung der Frage nach seiner pseudomorphen oder ursprünglichen Natur (N. Jahrb. f. Mineral, 1876, 496). Auffallend ist die Angabe von G. N. Maier (Z. f. Kryst. VII. 206), dass an der Wyssokaja Gora im Ural der Magnetit gerade nur oberflächlich vorkomme, während in grösserer Tiefe alles Erz durch Oxydation daraus entstandener Martit sei, eine sehr ungewöhnliche Vertheilung beider Materialien. Die umgekehrte Pseudomorphose, Magnetit nach Eisenglanz, ist unzweifelhaft sicher gestellt. Nach Gorceix's höchst unwahrscheinlicher Deutung sollen die brasilianischen Martit-Oktaëder Pseudomorphosen nach Eisenkies sein.

143. Titaneisenerz, oder Ilmenit (Kibdelophan, Iserin, Crichtonit, Washingtonit).

Rhomboëdrisch; isomorph mit Eisenglanz und Korund, z. Th. nach den Gesetzen der rhomboëdrischen Tetartoëdrie, S. 67, welche dadurch ausgezeichnet ist, dass auch die Skalenoëder und die hexagonalen Pyramiden der zweiten Art nur mit der Hälfte ihrer Flächen, als Rhomboëder der dritten und zweiten Art ausgebildet sind, was den Combinationen bisweilen ein sehr unsymmetrisches Ansehen ertheilt. R, 85° 40′ bis 86° 10′, meist nahe um 86°; v. Kokscharow maass an einem ausgezeichneten Krystall 85° 30′ 56″; A.-V. = 1:1,360; einige der gewöhnlichsten Combb. sind: 0R.R oder auch R.0R, 0R.R. $-\frac{1}{2}$ R, dieselbe Combination mit -2R oder auch mit ∞ P2, 5R.0R, auch 0R.5R oder 0R. ∞ P2 mit anderen sehr untergeordneten Formen (sog. Eisenrose), und 0R.R -2R. $\frac{1}{2}(\frac{1}{2}$ P2), wie nachstehende Figur:



Namentlich erscheint auch noch die dihexagonale Pyramide $2P_{\frac{1}{8}}^{\alpha}$ ganz symmetrisch als Rhomboëder der dritten Art und die hexagonale Deuteropyramide $\frac{2}{3}P_{\frac{3}{8}}$ als Rhomboëder der zweiten Art, wie es die Gesetze der rhomboëdrischen Tetartoëdrie erfordern. Die Krystalle theils tafelartig, theils rhomboëdrisch, eingewachsen und aufgewachsen, im letzteren Falle oft zu Drusen oder zu fächerförmigen und rosettenförmigen Gruppen verbunden; Zwillingskrystalle mit parallelen Axensystemen, daneben auch polysyn-

thetische Zwillinge nach R, wie Sadebeck nachwies; auch derb, in körnigen und schaligen Aggregaten, eingesprengt, sowie in losen Körnern (als Iserin), und als Titaneisensand (Menaccanit). - Spaltb. theils basisch, was jedoch oft nur eine durch schalige Zusammensetzung bedingte Ablösung ist; theils rhomboëdrisch nach R. bald ziemlich vollk., bald sehr unvollk.; Bruch muschelig bis uneben; H. = 5...6; G. = 4.56...5.21, bei einer sehr magnesiareichen Var. aus Nordamerika nur 4,29... 4,31, um so höher je mehr Eisenoxyd vorhanden; eisenschwarz, oft in braun, selten in stahlgrau geneigt; Strich meist schwarz, zuweilen braun bis bräunlichroth, halbmetallischer Glanz, undurchsichtig; mehr oder weniger, bisweilen gar nicht magnetisch. - Chem. Zus.: nach H. Rose und Scheerer, denen später Groth sich anschloss, wären die Titaneisenerze als Verbindungen von Eisenoxyd mit blauem Titanoxyd in sehr verschiedenen Verhältnissen zu betrachten, also allgemein $xTi^2 = 0^3 + y(To^2) = 0^3$, wobei x und y verschiedene Zahlenwerthe haben können; als Stütze dient dieser Ansicht der kürzlich durch Friedel und Guerin erbrachte Nachweis, dass die künstlich von ihnen dargestellten Krystalle des Titanoxyds hexagonal-rhomboëdrisch und isomorph mit dem Eisenoxyd sind (A.-V. = 1:1,316). Das in den Analysen hervortretende Eisenoxydul, sowie die Titansäure entstehen bei dieser Auffassung erst während der Auflösung der Substanz, indem Ti²O³ + Fe²O³ sich in 2 FeO + 2 TiO² umsetzen. — Dagegen hat Rammelsberg die ältere Ansicht Mosander's geltend gemacht, dass die Titaneisenerze wesentlich titansaures Eisenoxydul mit einer Beimischung von mehr oder weniger Eisenoxyd sind, so dass für sie Fe Ti $0^3 + x(Fe^2)0^3$ die allgemeine Formel sein würde, wobei die Werthe von x zwischen 0 und 5 schwanken; die Isomorphie des Titaneisens mit dem zweiten Gliede seiner Formel (dem Eisenoxyd) erklärt sich dann dadurch, dass Fe Ti ebenso wie (Fe2) sechs Werthigkeiten besitzt, während O3 beiden Gliedern gemeinsam ist; doch wird ein kleiner Antheil des Eisenoxyduls durch Manganoxydul und Magnesia vertreten, welcher letzteren beständiges Vorkommen allerdings für die ganze, durch Rammelsberg's höchst sorgfältige Analysen auch ausserdem bestätigte Ansicht spricht, weil man bei der zuerst geschilderten Auffassung in dem Titaneisen die ganz unannehmbare Magnesiumverbindung Mg 2 O 3 +Ti²O³ voraussetzen müsste. — Während die Magnesia gewöhnlich nur 4 bis höchstens 3 pCt. beträgt, fand sich in einer Var. von Layton's Farm in New-York (vom G. = 4,29 ...4,31) ein Betrag von fast 14 pCt., dabei gar kein Eisenoxyd, so dass diese Var. fast genau nach der Formel Fe Ti 03 + Mg Ti 03 zusammengesetzt ist, welche 59,53 Titansäure, 26,02 Eisenoxydul, 44,45 Magnesia erfordert. E. Cohen erhielt bei der Analyse rundlicher Titaneisenkörner von Du Toits Pan auf den südafrikanischen Diamantfeldern (G. = 4,436) auch 12,1 pCt. Magnesia, daneben aber auch 7,05 Eisenoxyd, so dass hier eine Mischung von Fe Ti O³, Mg Ti O³ und (Fe²) O³ vorliegt. Die Varietäten von Hof-Gastein (der Kibdelophan) und Bourg d'Oisans (der Crichtonit) entsprechen sehr nahe der Formel Fe Ti 03 (reines titansaures Eisenoxydul), welche 53,35 Titansäure und 46,65 Eisenoxydul verlangt. Die übrigen von Rammelsberg analysirten Varietäten enthalten dagegen alle mehr oder weniger Eisenoxyd, und zwar kommen sehr nahe auf ein Molekül Fe TiO3

in den Varr. von Krageröe und Egersund	Molek.	(Fe ²)O ³
in der Var. von Miask (Ilmenit) $\frac{1}{6}$.))	n
in der Var. von der Iserwiese (Iserin) $\frac{1}{3}$.))))
in den Varr. von Litchfield (Washingtonit) u. Tvedestrand))	n
in der Var. von Eisenach))))
in der Var. von Aschaffenburg	n	n
in der Var. von Snarum, und aus dem Binnenthal 4	.))	n
in der Var. vom St. Gotthard (sog. Eisenrose) 5))))

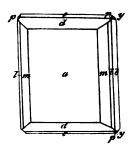
Es wären daher zu unterscheiden: 1) reines titansaures Eisenoxydul; 2) isomorphe Mischungen von letzterem und von Eisenoxyd; 3) isomorphe Mischungen von titansaurem Eisenoxydul mit titansaurer Magnesia; 4) solche, wo zu die sen noch Eisenoxyd

tritt. Wo bei der zweiten Gruppe die Grenze zwischen eigentlichem Titaneisenerz und Eisenglanz gezogen werden soll, ist schwer festzustellen. Die Eisenrose vom St. Gotthard enthält nur noch 8 bis 9 pCt. Titansäure gegen 84 pCt. Eisenoxyd und dürste daher mit vielleicht noch mehr Recht zum Eisenglanz gezählt werden. Friedel und Guerin nehmen ebenfalls als Hauptsubstanz Fe Ti O3 an, welche in den titanärmeren Varietäten mit Eisenoxyd, in den titanreicheren mit Titanoxyd isomorph gemischt sei 1). Nach Cathrein (Z. f. Kryst. VI. 1882. 244) kann scheinbar homogenes Titaneisen eine mikroskopische Verwachsung mit Rutil darstellen, woraus sich der Ueberschuss an Titansäure, sowie die Störung des normalen Verhältnisses von Ti: Fe == 1:1 in den Analysen erklären liesse. Aus Rutil bestehen auch nach ihm die bisweilen vorhandenen rothbraunen Umrandungen des Titaneisens, welche durch Bloslegung des präexistirenden Rutils bei der Auflösung des Titaneisens hervorgehen. J. S. Diller beobachtete im Schalstein der Umgegend von Hof im Fichtelgebirge eine Umwandlung des Titaneisens in weingelbe Anataskryställchen (welche auch auf den Klüften des Gesteins sitzen). Aehnliches hatte Neef schon früher wahrgenommen. - V. d. L. sind die Titaneisenerze unschmelzbar; mit Phosphorsalz geben sie in der inneren Flamme ein Glas von bräunlichrother Farbe; bei stärkerem Zusatz bilden sich nach G. Rose in der äusseren Flamme innerhalb des Glases mikroskopische tafelförmige Krystalle (S. 262), welche in der plattgedrückten Perle sehr deutlich zu erkennen sind. Mit concentrirter Schwefelsäure erhitzt geben sie eine blaue Farbe, aber keine Auflösung von Titansäure; in Salzsäure oder Salpetersalzsäure sind sie grösstentheils sehr schwer löslich unter Abscheidung von Titansäure; durch Schmelzen mit saurem schwefelsaurem Kali werden sie vollständig aufgeschlossen; aus der Solution lässt sich die Titansäure durch Kochen fällen. -- Harthau bei Chemnitz in Sachsen, Hof-Gastein, Ilmensee bei Miask, Arendal, Egersund, Tvedestrand, Bourg d'Oisans, Stubaithal in Tirol, St. Gotthard, Iserwiese am Riesengebirge, Aschaffenburg, Litchfield in Connecticut; als Titaneisensand in ungeheurer Menge an der Ausmündung des Moisie-Flusses und anderer linker Zuslüsse des St. Lorenz in Canada. — Als makro- und mikroskopischer Gemengtheil vieler Gesteine, z. B. von Doleriten, Diabasen, Gabbros, Melaphyren, sehr häufig in schmutzig-graulichweisse Substanz (sog. Leukoxen, Titanomorphit) verändert, welche nach Cathrein (Z. f. Kryst. VI. 244) ein oft feine Rutilprismen enthaltendes Aggregat von Titanit ist.

Anm. 4. Unter dem Iserin finden sich einzelne Körner, welche nur das Gewicht 4,40 haben, und nach Rammelsberg's Analysen eine Verbindung von titansaurem Eisenoxydul und titansaurem Eisenoxyd zu sein scheinen. Das Titaneisen von Harthau ist nach der Analyse von Hesse titansaures Eisenoxyd.

Anm. 2. Unter dem Namen Pseudobrookit beschreibt A. Koch (Miner. u. petr. Mitth.

1878. 384) ein auf Klüften und Spalten des Andesits vom Aranyer Berg (mit sog. Szabóit) vorkommendes Mineral, welches nach ihm eine rhombische Form der Substanz des Titaneisens ist, und dünne rectanguläre Täfelchen darstellt (bis 2 Mm. lang, 4 Mm. breit), welche im Ansehen nicht von kleinen Brookitkryställchen unterschieden werden können. Dieselben sind nach der erneuten Berechnung und Deutung von Groth (Z. f. Kryst. III. 306) Combinationen von ∞ Poo (a, besonders stark ausgedehnt und vertical gestreift), ∞ Poo (b), ∞ P (l, bisweilen fehlend), ∞ P2 (m), Poo (d), $\frac{1}{2}$ Poo (e), Poo (y), P3 (p), letztere beide Formen sehr selten, eben so wie ∞ P2; $a: l=435^{\circ}54'$; $a: d=438^{\circ}44'$; $a: m=454^{\circ}9'$ ($453^{\circ}37'$ nach A. Schmidt, nach welchem das A.-V. = 0,9922: 4:4,4304). Spaltb. deutlich nach ∞ Poo; H.=6; G.=4,98.



Dunkelbraun, die dünnsten Kryställchen roth durchsichtig. Die nicht ganz vollständige quan-

¹⁾ v. Lasaulx ist geneigt, zweierlei Titaneisen zu unterscheiden: a) ursprünglich hexagonalrhomboëdrisch krystallisirtes $T := (Fe, Ti)^2 O^3$; dazu besonders die kryst. Varietäten von Bourg d'Oisans, Hof-Gastein, St. Gotthard, Miask, Norwegen; b) ein aus Rutil entstandenes, meist in

titative Analyse ergab: 52,7 Titansäure, 42,3 Eisenoxyd, 0,7 Glühverlust (95,7); die Oxydationsstufe des Eisens musste unbestimmt bleiben. Kenngott bezweifelt mit Recht, dass daraus auf die Formel des Titaneisens geschlossen werden darf (N. Jahrb. f. Min. 4880. I. 465). Fast unschmelzbar, löslich in Borax unter Eisenreaction, in Phosphorsalz unter Titansäurereaction; in kochender concentrirter Salzsäure theilweise, in Schwefelsäure fast völlig löslich. Das Mineral findet sich nach Gonnard auch im Trachyt vom Riveau grand im Mont Dore, wo es ebenfalls von sog. Szabóit und Tridymit begleitet wird; nach W. J. Lewis auch aufsitzend auf dem sog. Spargelstein (Apatit) von Jumilla in Murcia, wo in der Prismenzone nur (das als OP betrachtete) m auftritt (Z. f. Kryst. VII. 4883. 480); H. Thürach gibt das Mineral auch in dem Zersetzungsschutt des Basalts und Phonoliths vom Kreuzberg in der Rhön an¹).

144. Braunit, Haidinger.

Tetragonal; P 108° 39', also sehr ähnlich dem regulären Oktaëder; A.-V. = 4:0,9852; gewöhnliche Formen P und P.OP, auch 4P2 bisweilen vorherrschend; Zwillinge nach P∞; die Krystalle klein und sehr klein, zu Drusen und körnigen Aggregaten verbunden. — Spaltb. pyramidal nach P ziemlich vollk.; H. =6...6,5; G. = 4,73...4,9; eisenschwarz bis bräunlichschwarz, Strich schwarz, metallartiger Fettglanz, undurchsichtig. — Chem. Zus. nach den Analysen von Turner, Tönsager und Damour: Manganoxyd, (Mn²)0³, mit 69,6 Mangan und 30,4 Sauerstoff; die Var. von Elgersburg enthält jedoch nach Turner 2,26 pCt. Baryt; andere Varr. (wie z. B. jene von St. Marcel) ergaben einen Gehalt von 7 bis 15 pCt. Kieselsäure. V. d. L. ist er unschmelzbar; mit Borax, Phosphorsalz und Soda gibt er die Reaction auf Mangan; von Salzsäure wird er unter Entwickelung von Chlor aufgelöst. — Elgersburg, Oehrenstock, Ilfeld, St. Marcel, Botnedal in Telemarken.

Anm. Hermann deutete die Constitution des Braunits nicht als Manganoxyd, sondern als eine Verbindung von Manganoxydul mit Mangansuperoxyd, $\mathbf{Ma} \bullet + \mathbf{Mn} \bullet^2$, und G. Rose hat sich dieser Anschauungsweise angeschlossen, weil es nur dabei erklärlich werde, dass der Braunit nicht mit Eisenglanz isomorph sei. - Das Vorkommen von Baryt einestheils und von Kieselsäure anderntheils in gewissen Varietäten des Braunits scheint ihm diese Deutung zu rechtfertigen, indem der erstere als ein Vertreter von MnO, die andere als eine Vertreterin von MnO² zu betrachten sei. Er schlägt demnach vor, die durch ihren Kieselsäuregehalt und ihr geringeres sp. Gewicht (4,752) ausgezeichnete Var. von St. Marcel unter dem schon von Beudant gebrauchten Namen Marcelin vom Braunit zu trennen. Dagegen deutet Rammelsberg, welcher die Varietäten von Elgersburg und St. Marcel analysirte, die Zusammensetzung ganz anders, indem er den Braunit als eine Mischung von Manganoxyd und Manganoxydul-Silicat, nach der Formel 3(Mn2) 03 + Mn Si 03 betrachtet. Damour, v. Kobell und neuerlich Laspeyres sind geneigt, den Kieselsäuregehalt des Braunits mit einem mechanisch eingemengten Silicat (vielleicht Manganepidot) in Verbindung zu bringen; doch bleibt nach Rammelsberg diese Kieselsäure beim Auflösen nur theilweise, in gelatinöser und flockiger Form zurück.

rundlichen Körnern vorkommendes T. von unbestimmter Krystallform, chemisch jetzt Fe Ti O³; zu letzterem die Vorkommnisse von der Iserwiese, Rio Chico in Neu-Granada, die aus vielen Dioriten und Diabasen (letztere sind indessen lamellar-hexagonal und haben formell nichts mit Rutil zu thun). Der Rutil bildet sich nach ihm um in titansaures Eisenoxydul und erst aus diesem geht dann durch höhere Oxydation Eisenoxyd hervor. So können gemäss seiner Auffassung später Titaneisen entstehen, welche mehr Eisenoxyd als Eisenoxydul enthalten, und bei diesem Vorgang müsste nothwendig Titansäure frei werden (Z. f. Kryst. VIII. 4884. 74).

⁴⁾ Groth macht darauf aufmerksam, dass, wenn man bei diesem Mineral b zur Basis nähme, d. h. die Axen b und c vertauschte, das A.-V. würde 0,8790: 4: 0,9074, also sehr nahe dem von ihm für Brookit angenommenen 0,8485: 4: 0,9804. Bei dieser Annahme wäre der Pseudobrookit nur ein sehr eisenreicher Brookit und es würde bei ihm $d=\infty$ P, $l=P\infty$, b=0P, $y=P\infty$, $e=\infty$ P3, m=2P ∞ . vom Rath wendet sich gegen diesen Vorschlag, weil dann die durch die verticale Streifung auf ∞ P ∞ bedingte Analogie mit Brookit verloren geht, und es überhaupt unwahrscheinlich sei, dass der Pseudobrookit mit Brookit in näherer Beziehung steht, da bis jetzt keines der drei Titansäuremineralien in vulkanischen Gesteinen nachgewiesen wurde. Auch A. Schmidt erklärte sich gegen den Vorschlag von Groth.

145. Valentinit oder Antimonoxyd (Weiss-Spiessglaserz, Antimonbluthe).

Rhombisch, isomorph mit der rhombischen arsenigen Säure; ∞P schwankend in verschiedenen Dimensionen, nach Laspeyres (Z. f. Kryst. IX. 1885. 162) im Mittel 137° 15'; die Krystalle sind entweder prismatisch nach der Brachydiagonale durch starke Ausdehnung von \$P\improx (134° 22') oder \$P\improx (115° 28'), oder es steht \improx P mit solchen Brachydomen fast im Gleichgewicht; anderseits sind sie taselartig durch ∞ P ∞ und zeigen dann vorne ∞P (auch $\infty P \infty$), oben Brachydomen wie ${}^{90}P \infty (106^{\circ}24')$ oder \$7 Poo (147° 30'), bisweilen auch Poo; ferner kommen durch oop prismatische Krystalle vor, welche oben Pyramiden tragen wie \$\frac{4}{2}? (1270 17' in den makrod. Polk.). A.-V. = 0,3914: 1:0,3367. Die Krystalle einzeln aufgewachsen oder zu fächerförmigen, garbenförmigen, büschelförmigen, sternförmigen Gruppen und zu zelligen Drusen verbunden; auch derb und eingesprengt in körnigen, stängeligen und schaligen Aggregaten; in Pseudomorphosen nach Antimon, Antimonglanz und Antimonblende, Antimonarsen. — Spaltb. nach $\infty P \infty$ vollk., auch manchmal nach ∞P , mild, sehr leicht zersprengbar; H. = 2,5...3; G. = 5,6; gelblich- und graulichweiss bis gelblichgrau und gelblichbraun, aschgrau und schwärzlichgrau, selten roth; Perlmutterglanz auf ∞ P ∞ , ausserdem Diamantglanz, halbdurchsichtig bis durchscheinend. — Chem. Zus. im reinsten Zustande: Antimonoxyd oder antimonige Säure = \$b^2 \ 03, mit 83,32 Antimon und 16,68 Sauerstoff; er wird in der Hitze gelb und schmilzt sehr leicht zu einer weissen Masse; im Kolben sublimirt er sich vollständig; auf Kohle gibt er einen starken Beschlag und im Red.-F. metallisches Antimon; in Salzsäure ist er leicht löslich, die Sol. gibt mit Wasser ein weisses Präcipitat. — Bräunsdorf, Wolfsberg, Przibram, Horhausen (in Rheinpreussen , Allemont, Pernek bei Bösing und Felsöbanya in Ungarn, Sansa in Constantine (faserig).

146. Senarmontit, Dana.

Regulär; O in ziemlich grossen, oft etwas krummflächigen Krystallen, auch derb, in körnigen oder dichten Massen, deren Cavitäten mit oktaëdrischen Krystallen besetzt sind. — Spaltb. oktaëdrisch, unvollk.; Bruch uneben; wenig spröd; H. = 2...2,5; G. = 5,22...5,30; farblos, weiss bis grau, Diamant- und Fettglanz, sehr lebhaft; durchsichtig bis durchscheinend. Im pol. Licht zeigt der Senarmontit nicht das normale optische Verhalten regulärer Körper: nach Grosse-Bohle würden die Polarisationserscheinungen darauf verweisen, das scheinbare Oktaëder als einen Complex von 42 (mit Einschluss der parallelen 24) monoklinen Individuen, nach 0P und P verwachsen, anzusehen. — Chem. Zus.: ebenfalls Antimonoxyd Sb2 63, welches demnach dimorphist. Das Mineral, welches deshalb interessant ist, weil es die vermuthete Isodimorphie des Antimonoxyds und der arsenigen Säure completirt, wurde fast gleichzeitig durch Senarmont bei Mimine unweit Sansa in Constantine, und durch Kenngott bei Pernek unweit Bösing in Ungarn entdeckt; ferner findet es sich bei Southham in Ostcanada, wo nach Hintze auch Krystalle vorkommen, welche in Valentinit paramorphosirt und in Antimonit pseudomorphosirt sind.

147. Arsenikblüthe (Arsenit, Arsenolith).

Regulär, 0; gewöhnlich in krystallinischen Krusten, auch als haarförmiger, flockiger und mehliger Anflug. — Spaltb. oktaëdrisch; H. = 1,5 (nach Breithaupt 3; G. = 3,69...3,72; farblos, weiss; Glasglanz, selten wahrnehmbar; durchscheinend; schmeckt süsslich herbe (höchst giftig). — Chem. Zus.: Arsenige Säure = A2 3, mit 75,78 Arsen und 24,22 Sauerstoff. V. d. L. im Kolben sublimirt sie sich sehr leicht in kleinen Oktaëdern; auf Kohle reducirt sie sich, mit etwas befeuchteter Soda gemengt, zu Metall und verdampft mit Knoblauchgeruch. Im Wasser schwer löslich; die Sol. wird durch Schwefelwasserstoff erst gelb, und gibt dann bei Zusatz von Salzsäure ein gelbes Präcipitat; blos mit Salzsäure versetzt bildet sie auf metallischem Kupfer einen grauen metallischen Ueberzug. — Als secundäres Erzeugniss mit Arsen und Arsenverbindungen: Andreasberg, Joachimsthal, Schwarzenberg i. S., Markirch.

Anm. Die arsenige Säure ist ebenfalls dimorph wie das Antimonoxyd, indem sie auch rhombische Krystalle bildet, wie dergleichen als zufällige Producte bei Hüttenprocessen vorkommen; diese, mit denen des Valentinits völlig isomorphen Krystalle (A.-V. = 0,3758: 4:0,3500) sind von Groth genau beschrieben worden in Ann. d. Phys. u. Ch., Bd. 137, S. 415. Claudet fand in Verwachsung mit Arsenkies auf den San Domingo-Gruben in Portugal auch natürliche rhombische arsenige Säure, in dünnen gypsähnlichen Blättchen (G. = 3,85), welche Dana Claudet it nannte; wahrscheinlich gehören auch die oben erwähnten haarförmigen und faserigen Varietäten der natürlichen arsenigen Säure dem Claudetit an.

Valentinit und Senarmontit, Claudetit und Arsenikblüthe bilden daher eine ausgezeichnete iso dimorphe Gruppe.

448. Wismuthocker.

Als Ueberzug, angeflogen, gestrickt, derb und eingesprengt; setzt sich nach Wichmann im Wesentlichen aus kleinen, gerade auslöschenden und augenscheinlich rhombischen Nädelchen zusammen. In Pseudomorphosen nach Wismuthglanz und Nadelerz; Bruch uneben und feinerdig; wenig spröd, sehr weich und zerreiblich; G. = 4,8...4,7; strobgelb bis licht grau und grün; schimmernd oder matt, undurchsichtig. — Chem. Zus.: Wismuthoxyd = Bi²0³, mit 89,66 Wismuth und 40,84 Sauerstoff, etwas verunreinigt durch Eisen, Kupfer oder Arsen; v. d. L. auf Platinblech leicht zu dunkelbrauner, nach der Abkühlung blassgelber Masse schmelzend; auf Kohle zu Wismuth reducirt; in Salpetersäure leicht löslich. — Schneeberg, Johanngeorgenstadt, Joachimsthal; oft als Zersetzungsproduct des Wismuthglanzes und Emplektite.

3. Bioxyde, RO2.

449. Quarz (Quartz).

Hexagonal, jedoch nicht holoëdrisch, sondern nach den Gesetzen der trapezoëdrischen Tetartoëdrie gebildet (S. 66), wie namentlich in den reinsten Varietäten (dem sog. Bergkrystall) sehr bestimmt zu erkennen ist, während im gemeinen Quarz gewöhnlich eine scheinbar holoëdrische Ausbildung stattfindet ¹).

⁴⁾ Eine der besten Arbeiten über die so äusserst interessante Krystallreihe des Quarzes gab G. Rose in den Abhandlungen der Berliner Akademie für 1844 (erschienen 1846). Im Jahre 1855 erschien die ausführliche Monographie von Des-Cloizeaux unter dem Titel: Mémoire sur la cristallisation et la structure intérieure du Quartz, die reichhaltigste und gediegenste Arbeit, welche jemals über den Quarz veröffentlicht worden ist, in welcher gezeigt wird, dass an diesem Mineral nicht weniger als 166 verschiedene Formen vorkommen. Beide diese Arbeiten bestätigen tibrigens vollkommen die Interpretation, welche Naumann schon im Jahre 4830, in seinem Lehrbuch der Krystallographie, für die eigentliche Ausbildungsweise der Quarzformen zu geben versuchte, indem er solche als nothwendige und gesetzmässige Folge der trapezoedrischen Tetartoedrie darstellte (vgl. seinen Aufsatz im N. Jahrb. f. Min. 1856. 146). Eine kritische Abhandlung über die Quarzformen gab E. Weiss in Abb. der naturf. Ges. zu Halle, Bd. 5. 4860. 58. Sehr ausgezeichnete Krystalle von Striegau in Schlesien beschrieb *Websky*, in Z. d. geol. Ges., Bd. 47. 4865. 348; vgl. auch dessen Abhandlung im N. Jahrb. f. Min., 4874. 782. 785 und 897 über stumpfe Rhomboeder und Hemiskalenoeder der Striegauer Krystalle, sowie seine ferneren Untersuchungen ebendas. 4874. 448. — Die sehr interessanten Quarzkrystalle von der Grotta Palombaja auf der Insel Elba beschrieb G. vom Rath, in Z. d. geol. Ges., Bd. 22. 4870. 649; und Antonio d'Achiardi führt in seiner Mineralogia della Toscana (Pisa 1872, 67 bis 99) viele Combinationen auf aus den Monti Pisani, von Bottino, Elba, Carrara u. s. w. Zerrenner theilte Notizen mit über merkwürdige Quarzkrystalle von Przibram; in der soeben genannten Zeitschrift, Bd. 22. 924. Streng gab Nachrichten über diejenigen der Grube Eleonore am Dünstberg bei Giessen, welche u. a. das zwölfseitige Prisma OOPY tragen (im XVII. Ber. d. oberhess. Ges. f. N. u. H.). Scharff lieferte eine Abhandlung über den Quarz im Allgemeinen, in den Abhandl. der Senckenbergischen naturf. Ges., Bd. III. 1859, sowie eine zweite über den Zwillingsbau des Quarzes im N. Jahrb. für Min., 1864. 530, und eine dritte über den Bergkrystall von Carrara, ebendaselbst 4868. 822. Eine fernere Untersuchung über die von ihm sog. Uebergangsflächen veröffentlichte er in den Abhandl. d. Senckenberg. nat. Ges., Bd. 1X. 4873. Stelzner macht es wahrscheinlich, dass die Ausbildung von Quarzkrystallen mit Trapezoederflächen nur dort stattgefunden hat, wo sich gleichzeitig aus fluor- und chlorhaltigen Verbindungen die Mineralien der Zinn- und Titan-

Die Grundpyramide P (P und z) hat die Mittelkante $Z=103^{\circ}34'$ und die Polkante $X = 133^{\circ} 44'$; A.-V. = 1:1,0999; die Pyramide erscheint oft vollständig, allein sehr häufig auch als Rhomboëder R (P), welches, als nothwendiges Resultat der Tetartoëdrie, eigentlich 1(P) bezeichnet werden muss; seine Polkante misst 94° 15'. Ausserdem sind als besonders häufige Formen $\infty P(r)$, 3P, 4P(t), 7P(c), 14P(t), 2P2 (s) gesetzmässig als trigonale Pyramide, aber immer untergeordnet, sowie mehre $mP\frac{m}{m-1}$ (gesetzmässig als trigonale Trapezoëder, aber gleichfalls untergeordnet), gewöhnlich $6P_{\frac{6}{3}}(x)$ zu bemerken, doch kommen auch noch viele andere Trapezoëder vor; auch P2 erscheint bisweilen, doch nur als trigonale Pyramide. Merkwürdig bleibt es, dass das Pinakoid 0R nur äusserst selten beobachtet worden ist; bisweilen gewahrt man wohl scheinbare basische Endflächen, welche indess durch mechanische Hinderung des Wachsthums, verursacht durch andere Krystalle, entstanden sind. Ueberhaupt aber erscheinen ∞P, P, oder R und -R, 3R, 4R und -HR als diejenigen Formen, welche meist die allgemeine Gestalt der Krystalle wesentlich bestimmen. Daher sind die Krystalle theils säulenförmig, theils pyramidal, theils rhomboëdrisch. — Gewöhnlichste Combb. ∞P.P oder P.∞P; ∞P.P.4P, in welcher ∞P und 4P meist oscillatorisch combinirt sind; $\infty P.P.1(2P2)$, die Flächen von 1(2P2)erscheinen als rhombische Abstumpfungsflächen der an den abwechselnden Seitenkanten von ∞P liegenden Combinationsecken; ∞P. P. 1(2P2). 1(6P\$), die Flächen von 1(6P4) und von allen analogen Trapezoëdern erscheinen als Trapeze zwischen den rhombischen Flächen s und den Flächen des Prismas. Das Rhomboëder R kommt häufig in Combinationen, selten ganz selbständig vor.

Die folgenden Figuren stellen einige der häufigsten und daher wichtigsten Krystallformen dar, in deren Erklärungen die Rhomboëder mit den Zeichen der gleichartigen hemiëdrischen Formen eingeführt sind, von denen sie in ihrer Erscheinung nicht abweichen; für die Trapezoëder und die trigonale Pyramide sind die Zeichen ihrer holoëdrischen Stammformen gesetzt.

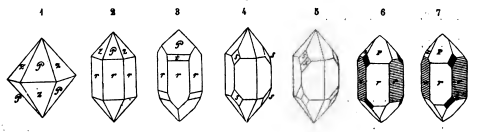
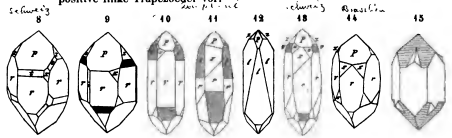


Fig. 4. Die Grundpyramide P, oder die beiden complementären Rhomboëder R und
—R (P und z) im Gleichgewicht ausgebildet; eine sehr häufig vorkommende
Form, deren Mittelkanten gewöhnlich durch ∞P abgestumpst sind.

formation unter Entwickelung von Fluor- und Chlorwasserstoffsäure bildeten (N. Jahrb. f. Min., 1871. 83). — Ueber die trigonale Pyramide $\frac{P_2}{4}$ an Amethystzwillingen von Oberstein verbreitete sich Laspeyres in Z. d. geol. G., 1871. 327. — Die Krystalle von Zöptau in Mähren wurden durch vom Rath in Z. f. Kr. V. 1880. 1, diejenigen von Alexander Co. in Nordcarolina durch denselben in Verh. nat. Verein d. pr. Rheinl. u. s. w. 1884. 290 beschrieben. — Quarzkrystalle mit der zu den grössten Seltenheiten gehörenden Basis fand J. Lehmann als pyrogene secundäre Bildungen in den Hohlräumen eines stark angeschmolzenen Sandsteineinschlusses in den Laven des Laacher Sees.

Hankel folgert aus seinen elektrischen Untersuchungen, dass die trigonalen Trapezoëder nicht sowohl als Tetartoë drieen der dihexagonalen Pyramiden aufzufassen seien, sondern vielmehr als he mi morph-he mië drische Gestalten, indem ein (hemiëdrisches) hexagonales Trapezoëder derart hemimorphisch wird, dass an dem einen Ende der drei Nebe naxen die zu ihm gehörigen Flächen sich ausbilden, am anderen Ende derselben Axen aber nicht zur Entwickelung gelangen, wobei das entstehende trigonale Trapezoëder dieselbe Drehung besitzt, wie das hexagonale, aus welchem es hervorgegangen ist (Abh. sächs. Ges. Wiss. XII. 1881. 459).

- Fig. 2. ∞P.P, oder ∞P.R.—R, die gewöhnlichste unter allen Quarzformen.
- Fig. 3. ∞P.R.4R; nicht selten; auch erscheint wohl 3R statt 4R (t).
- Fig. 4. ∞ P.P.2P2; die der letzteren Form gehörigen Flächen s würden für sich allein eine trigonale Pyramide bilden; es sind die sogenannten Rhombenflächen, und sie erscheinen häufig, wenn auch nicht immer vollzählig, und in der Regel sehr stark glänzend.
- Fig. 5. ∞ P. P. 2P2.6P $\frac{6}{5}$; die letzteren Flächen x gehören zu den sogenannten Trapezflächen, und würden für sich allein ein trigonales Trapezoëder bilden.
- Fig. 6 und 7, welche beide die Comb. ∞ P.R.—R. 2P2 darstellen, sollen besonders den Unterschied der rechts und links gebildeten Krystalle veranschaulichen, je nachdem nämlich am oberen Ende des Krystalls die Flächen srechts oder links von den Flächen P liegen, womit auch die oft vorkommende Streifung derselben zusammenhängt, welche der Combinationskante zu P parallel ist. Sind die Flächen sund xzusammen ausgebildet, so liegen die Rhombenflächen (s) bei den rechten Krystallen rechts, bei den linken Krystallen (wie Fig. 5) links über den Trapezflächen (x). An einem einfachen Krystall kommen stets nur positive rechte und negative linke, oder negative rechte und positive linke Trapezoëder vor.



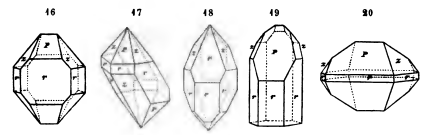
- Fig. 8. ∞P. R.—R.4R.6P§.2P2; eine in der Schweiz und überhaupt in den Alpen nicht selten vorkommende Comb.; rechts gebildeter Krystall.
- Fig. 9. ∞P.∞P2.R.—R.—7R.6P4; häufig bei Carrara, besonders interessant durch die dem Deuteroprisma gehörigen Flächen i, welche nur zur Hälfte vorhanden sind, und also für sich allein ein trigonales Prisma bilden würden, wie es die Tetartoëdrie erfordert; die Flächen c gehören dem Rhomboëder —7R.
- Fig. 10. ∞ P.R.—R.—7R.6P§.2P2; aus dem Dauphiné, gleichfalls mit dem Rhomboëder —7R, dessen Flächen c gegen r unter 173° 35′ geneigt sind.
- Fig. 11. ∞P.R.—R.—11R.6P§; ebenfalls aus dem Dauphiné, mit dem Rhomboëder —11R, dessen Flächen *l* gegen *r* unter 175° 54′ geneigt sind.
- Fig. 12. 11R.R.—R, meist noch mit ∞P; aus dem Dauphiné, mit sehr vorwaltendem Rhomboëder —11R, dessen Flächen l gegen die Flächen z des Rhomboëders —R unter 145° 52′ geneigt sind.
- Fig. 13. ∞ P.R.—R.3R.— $\frac{7}{4}$ R.6P $\frac{4}{5}$.4P $\frac{4}{5}$; aus der Schweiz, o sind die Flächen von 3R, v die Flächen von — $\frac{7}{4}$ R, und u die Flächen von 4P $\frac{4}{5}$; o: $r = 165^{\circ}$ 18', v: $r = 161^{\circ}$ 19', u: $r = 161^{\circ}$ 31'.
- Fig. 14. ∞P.R.—R.6P§; aus Brasilien, deshalb merkwürdig, weil 6P§ als Skalenoëder, oder als rechtes und linkes Trapezoëder zugleich ausgebildet ist, was, wie G. Rose schon geschlossen hatte, und von Groth durch optische Untersuchung bewiesen wurde, darin seinen Grund hat, dass ein rechts gebildeter und ein links gebildeter Krystall vollkommen durcheinander gewachsen sind, wobei ∞P2 als Zwillings-Ebene gilt.
- Fig. 15. Ein Zwillingskrystall mit gegenseitiger Durchdringung der Individuen; die Schraffirung der Flächen P des grösseren Individuums soll nur zur Verdeutlichung des Bildes dienen.

Bei Quebec in Canada kommen auch Krystalle der Comb. ∞ P.R. -R.2R. - $\frac{1}{2}$ R vor. Von den häufig vorkommenden Combinationskanten sind noch zu erwähnen:

```
P: oberen z=438^{\circ} 44' Poder z:r=444^{\circ} 47' P: t=453^{\circ} 5' P: unteren z=403 84 t:r=468 52 s:r=442 8 Poder z:s=454 6 x:r (von sher) = 468 0 Hat man für irgend eine, der x oder u analog liegende Trapezfläche ihre Combinationskante zu r mit dem Werth k gefunden, so bestimmt sich die Ableitungszahl m nach der Formel:

2m-1=2.34 \text{ tang } (k-90^{\circ}).
```

In allen diesen Combb. ist P sehr oft in die beiden Rhomboëder R und —R zerfällt, welches letztere nicht selten gänzlich fehlt; auch haben die correlaten Flächen einer und derselben Form, namentlich im sog. Bergkrystall, oft eine höchst ungleichmässige Ausdehnung, so dass die Formen sehr auffallenden Verzerrungen unterworfen sind. So stellen die nachstehenden Figuren 16 bis 20 verschiedene Verzerrungsformen dar, in denen die Combination Fig. 2 nicht selten vorkommt.



Oberfläche von OP sehr gewöhnlich horizontal gestreift, die von R oft glatter und glänzender, als jene von $-R^{1}$. — Zwillingskrystalle häufig, mit parallelen Axensystemen beider Individuen, so dass die R-Flächen des einen Individuums den - R-Flächen des anderen parallel liegen u. s. w., theils mit Juxtaposition, theils mit gegenseitiger Penetration, und dann scheinbar einfache Krystalle bildend (Figg. 177 u. 178, S. 105), wobei die Flächen s und x oft an allen aufeinanderfolgenden Ecken liegen (vgl. Fig. 179, S. 105), während sie an einfachen Krystallen oben, und gleichfalls unten nur an den abwechselnden Ecken vorkommen können; am sog. Bergkrystall gehören dergleichen, mit vollständiger gegenseitiger Incorporirung der Individuen ausgebildete Zwillingskrystalle, oder auch mehrfach zusammengesetzte Krystalle zu den sehr gewöhnlichen Erscheinungen; die Individuen sind dabei ganz unregelmässig begrenzt und nur stückweise einander einverleibt. — Andere Zwillinge, welche eine Verwachsung von rechts und von links gebildetem Quarz sind (Fig. 14), bei welchen die Trapezflächen so neben einander fallen, dass sie ein Skalenoëder darstellen, wurden auch durch G. Rose von den Färöer und durch vom Rath vom Collo di Palombaja auf Elba, sowie von Zöptau in Mähren beschrieben (vgl. S. 405). Eine Durchkreuzung zweier so gebildeter Zwillinge (wobei die Flächen R der einen und -R der anderen in dieselbe Ebene fallen) liegt den durch den letztgenannten Forscher und durch Laspeyres ausführlich untersuchten Schillerquarzen vom Weisselberg bei St. Wendel zu Grunde, welche namentlich parallel —R einen bläulichen Lichtschein besitzen. Groth wies an Krystallen von Schneeberg nach, dass zwei der nach Fig. 14 gebildeten Zwillinge nach einer Fläche von ∞P derart mit einander verbunden sind, dass von jedem nur die nach aussen gelegene Hälfte ausgebildet und die Zwillings-Ebene als Verwach-

¹⁾ Baumhauer hat darauf aufmerksam gemacht, dass bisweilen die Rauhheit von —R u. d. M. als von dichtgedrängten Unebenheiten hervorgebracht sich kundgibt, welche eine dreiseitige Form besitzen und auf —R der rechten Krystalle die entgegengesetzte Lage wie auf —R der linken besitzen: bei den ersteren liegen sie ihrer grössten Ausdehnung nach von rechts oben nach links unten, bei den letzteren, den linken, von links oben nach rechts unten.

sungsfläche erscheint (Ann. d. Phys. u. Ch., Bd. 158, S. 220)1). Seltener kommen die zuerst von Weiss erkannten herzformigen Zwillinge mit geneigten Axensystemen nach einer Fläche von P2 vor, in welchen die Hauptaxen beider Individuen den Winkel von 84° 33' bilden (vgl. dar. G. vom Rath in Ann. d. Phys. u. Ch., Bd. 155, S. 57). G. Rose fand an kleinen Ouarzgruppen aus dem Serpentin von Reichenstein eine Zwillingsbildung, welcher das Gesetz: Zwillings-Ebene eine Fläche von R zu Grunde zu liegen schien; doch sind diese Drillings- oder Sechslingskrystalle später von Eck einer ganz anderen Deutung unterworfen worden, indem er zeigte, dass die regelmässige Verwachsung der Quarz-Individuen durch die Flächen des Rhomboëders - 1R eines unter jeder Gruppe sitzenden Kalkspathkrystalls bestimmt wird; schon 1836 hatte Breithaupt die Natur dieser Vorkommnisse richtig als gesetzmässige Verwachsung zweier Mineralien angegeben; ähnliche Pseudo-Drillinge fanden vom Rath und Frenzel bei Schneeberg; auch hat Jenzsch noch mehre andere Zwillingskrystalle mit geneigten Hauptaxen beider Individuen beschrieben, wie solches schon früher von Sella geschehen ist 2). — Sehr merkwürdig sind die krummflächigen, schraubenförmig gewundenen Quarzkrystalle, auf welche Weiss zuerst aufmerksam gemacht hat; einen Versuch dieselben zu erklären, gab E. Reusch in Sitzungsber. Berl. Akad. 1882, 133; G. vom Rath fand an Quarzkrystallen der Grotta Palombaja auf Elba oft eine Abrundung gewisser Kanten, welche bisweilen soweit geht, dass sie am oberen Ende wie ein Tropfen Glas erscheinen. An Amethystkrystallen von Oberstein und Quarzen von Lizzo bei Bologna gewahrt man eingekerbte Kanten in Folge von ungleichmässigem Flächenwachsthum (S. 92); dass ihnen nicht die durch vom Rath angenommene Durchwachsung zweier Individuen zu Grunde liegt, haben Laspeyres und v. Lasaulx dargethan. Mit den künstlichen Aetzfiguren (S. 146) haben sich namentlich Leudolt und Baumhauer beschäftigt 3). — Die Krystalle finden sich theils einzeln auf- und eingewachsen, theils zu Gruppen und Drusen vereinigt; ausserdem häufig stängelige, z. Th. in freie Krystallspitzen auslaufende, auch faserige Aggregate; noch häufiger derb, in körniger bis dichter Zusammensetzung und in kryptokrystallinischen Aggregaten; in Pseudomorphosen nach Flussspath, Gyps, Anhydrit, Baryt, Apatit, Kalkspath, Dolomit, Zinkspath, Eisenspath, Barytocalcit, Cerussit, Stilbit, Galmei, Wolfram, Scheelit, Eisenglanz, Pyrit und Bleiglanz; als Versteinerungsmaterial; in Geschieben, Geröllen und als Sand.

Spaltb. rhomboëdrisch nach R meist sehr unvollkommen, selten vollkommen, wie nach Scheerer in einem granitartigen Gestein bei Modum, und nach G. vom Rath in einem grosskörnigen Gemenge aus Oligoklas, Ouarz und Turmalin im Veltlin; pris-

⁴⁾ Vgl. auch über die zonenförmige Verwachsung von Rechts- und Linksquarz an den Krystallen von Krummendorf in Schlesien Schumacher in Z. d. geol. Ges. 4878. 427. — An einem Quarz aus dem Saasthal und an solchen von Zöptau beobachtete vom Rath eine polysynthetische Lamellenstructur, welche sich auf den Flächen des Prismas und der spitzeren Rhomboëder darbietet, in ausgezeichneter Weise über die verticalen Kanten weglaufend zu verfolgen ist und parallel R geht, weshalb sich denn die beiden schiefen Streifensysteme z. B. auf ©P unter 84° 34′ oben und unten schneiden. Schon früher hatte Des-Cloizeaux an brasilianischen Krystallen eine sehr grosse Anzahl von Lamellen von entgegengesetzter Drehung parallel den Rhomboëderflächen eingelagert gefunden.

²⁾ Eck, in Z. d. geol. Ges., Bd. 48. 426, und Jenzsch, in Ann. d. Phys. u. Ch., Bd. 430. 4867. 397, und Bd. 434. 540. — Vgl. auch Hare in Z. f. Kryst. IV. 298. Sella's Beobachtungen finden sich in seiner trefflichen Abhandlung: Studii sulla mineralogia sarda, 4859. 35.

³⁾ Nach Aetzversuchen, welche Baumhauer (mit geschmolzenem Kalihydrat) am Quarz ausführte, ergibt sich, dass die Eindrücke auf den Rhomboëderflächen nach rechts und links, sowie nach oben und unten unsymmetrisch gestaltet und nicht nur auf R und — R eines und desselben Krystalls verschieden sind, sondern auch bei rechten und linken Individuen eine entgegengesetzte Lage haben; dies stimmt mit der Annahme überein, dass (weil R und — R als Grenzgestalten von Trapezoëdern zu betrachten sind) bei rechten Krystallen R als rechtes positives und — R als linkes negatives Grenztrapezoëder, und bei linken Krystallen R als linkes positives und — R als rechtes negatives Grenztrapezoëder anzusehen sind, worin m und n = 4. Auch die auf OOP erzeugten Vertiefungen sind rechts und links unsymmetrisch und liegen bei rechten und linken Krystallen in entgegengesetzter Richtung (Ann. d. Phys. u. Ch., N. F., Bd. 4. 4877. 457).

matisch nach ∞ P in Spuren; Bruch muschelig bis uneben und splitterig; H. = 7; G. = 2,5...2,8; die reinsten Varietäten 2,65; nach Sainte-Claire-Deville 2,663; nach Schaffgotsch 2,647...2,664, oder im Mittel 2,653. Farblos, oft wasserhell, aber öfter gefärbt, weiss in allen Nüancen, grau, gelb, braun, schwarz, roth, blau, und grün; Glasglanz, auf den Bruchflächen oft Fettglanz; pellucid in allen Graden; optisch-einaxig positiv mit sehr schwacher Doppelbrechung (S. 160), welche durch die Zwillingsbildung und andere Verhältnisse oftmals gestört wird, weshalb das schwarze Kreuz nicht selten in zwei Hyperbeln zerfällt. Circularpolarisation (S. 187) nach rechts oder nach links, je nachdem die Lamelle von einem rechts oder einem links gebildeten Krystall stammt. Nach Hankel polar-thermoelektrisch in der Richtung der Nebenaxen. — Chem. Zus.: Kieselsäureanhydrid, Si 0² (bestehend aus 46,73 Silicium und 53,27 Sauerstoff, mit kleinen Beimengungen von Eisenoxyd, Eisensäure, Titanoxyd u. a. Pigmenten; v. d. L. unschmelzbar; Soda löst ihn unter Brausen zu einem klaren Glas auf; von Säuren wird er nicht gelöst, ausgenommen von Flusssäure; heisse Kalilauge greift das Pulver des Quarzes nur wenig an.

Die zahlreichen Varietäten lassen sich folgendermaassen übersehen:

1) Phanerokrystallinische Varietäten:

a) Bergkrystall; ursprünglich immer krystallisirt, in den manchfaltigsten Formen, oft sehr grosse Krystalle, wie namentlich in den sog. Krystallhöhlen der Alpen, in deren einer am Tiefengletscher (Canton Uri) im J. 4868 riesige Krystalle von Rauchquarz gefunden wurden; secundär in Geschieben und Geröllen; Bruch muschelig; wasserhell oder graulichweiss bis rauchgrau, gelblichweiss bis weingelb (Citrin), gelblichbraun, nelkenbraun (Rauchquarz) bis fast pechschwarz (Morion), pellucid in hohen und mittleren Graden; oft mit Chlorit (oder Helminth) imprägnirt, oder dünne, z. Th. haarförmige Krystalle von Turmalin, Epidot, Rutil, Nadeleisenerz, Amphibol, Antimonglanz, selten in ganz kleinen Blasenräumen eine tropfbare sehr expansibele Flüssigkeit umschliessend 1). — Schweizer, Tiroler, Französische Alpen, Marmarosch in Ungern, Carrara, Jerischau in Schlesien, Madagaskar (Krystalle bis 26 Fuss Umfang) und viele a. O.

b) Amethyst; stängelige bis dickfaserige, in freie Krystallenden auslaufende Individuen, welche meist nur Pundoop, bisweilen aber auch mancherlei andere Formen frei ausgebildet zeigen, und zu Drusen verbunden sind?; die Zusammensetzungsflächen der Stängel sind zickzackförmig gestreift, und der Längenbruch der Aggregate zeigt oft eine ähnliche (sog. fortificationsartige) Farbenzeichnung; auch derb und in Geschieben; violblau, pflaumenblau, nelkenbraun, perigrau, grünlichweiss; der dunkelviolette aus Brasilien entfärbt sich bei 250°. — Wolkenstein, Wiesenbad und Schlottwitz in Sach-

sen; Schemnitz; Ceylon.

c) Gemeiner Quarz; krystallisirt, fast nur in den Comb. OP.P., oder P.OP., selten OP.R.; auch in Pseudomorphosen nach Flussspath, Kalkspath, Gyps, Baryt u. a. Mineralien; häufig derb und eingesprengt als Gemengtheil sehr zahlreicher Gesteine wie Granit, Quarzporphyr, Rhyolith, Gneiss, Glimmerschiefer u. s. w.; mit Eindrücken, zellig, zerhackt, oder in körnigen und dichten Aggregaten, als Geröll, Sand und Sandstein; äusserst verbreitet und jedenfalls das häufigste Mineral. Als einige,

^{• 4)} Schon Konngott führt ausser Luft und Wasser nicht weniger als 24 Mineralarten auf, welche er in krystallisirtem Quarz eingeschlossen beobachtete; eine noch grössere Anzahl geben Söchting und Souffert, sowie G. Leonhard an, welcher letztere in seiner Preisschrift 48 Mineralien namhaft macht. Dazu kommen noch die Einschlüsse von Pflanzenresten, welche Bornemann in den Quarzkrystallen versteinerter Hölzer nachgewiesen hat. Die expansibele Flüssigkeit wurde von Vogelsang und Geissler als flüssige Kohlensäure erkannt (S. 447). Sehr häufig sind andere Flüssigkeitseinschlüsse, von denen manche ein mikroskopisches Hexaëder von Kochsalz enthalten, daher in solchem Falle die Flüssigkeit mit grösster Wahrscheinlichkeit eine gesättigte Lösung dieses Salzes ist. Die Farbe des Rauchquarzes wird nach A. Forster durch eine stickstoff- und kohlenstoffhaltige Substanz verursacht, welche in einer sauerstoffleeren Atmosphäre bei 200° C. vollständig abdestillirt werden kann, so dass der Krystall wasserhell wird (Ann. d. Phys. u. Ch. Bd. 443, 4874, 478). Nach G. W. Hawes enthält der Rauchquarz von Brancheville, Connecticut, oft so viel eingeschlossenen flüssige Kohlensäure, dass beim Zerschlagen mit dem Hammer die Stücke mit einem Knall, ähnlich dem eines Zündhütchens, auseinanderspringen und dass ein Stückchen, in die Flamme eines Bunsen'schen Brenners gebracht, heftig decreptirt.

²⁾ Ueber die Structur des Amethystes, an welchem schon Brewster eine schichtenförmige Abwechslung von rechts und links drehendem Quarz erkannte, vgl. Böklen im N. Jahrb. f. Min. 4883. I. 63.

durch Farbe, Glanz oder Structur ausgezeichnete Varietäten sind besonders benannt worden:

- α) Rosenquarz; derb, in individualisirten Massen, röthlichweiss bis rosenroth, durch Titanoxyd oder bituminöse Substanz gefärbt. — Zwiesel, Sibirien.
- β) Milchquarz; derb, milchweiss, halbdurchsichtig. Hohnstein bei Pirna, Grönland.
- y) Siderit oder Sapphirquarz; indig-bis berlinerblau, durch meist nach bestimmten Richtungen eingelagerte Nadeln und Fasern von Krokydolith gefärbt. Golling in Salzburg.
- d) Prasem; lauchgrün, mit Strahlstein imprägnirt. Breitenbrunn.
- s) Katzenauge; grünlichweiss bis grünlichgrau und olivengrün, auch roth und braun, mit parallelen Amiantfasern durchwachsen; Fischer und Hornstein sind geneigt, diesen Quarz als eine feinfaserige Pseudomorphosenbildung nach Asbest anzusehen, worin mitunter Asbest noch vorhanden sei. Ceylon, Ostindien, Treseburg, Hof, Oberlosa bei Plauen.

5) Avanturin; gelber, rother oder brauner, mit vielen kleinen Glimmerschuppen oder auch von vielen kleinen Rissen nach allen Richtungen erfüllter Quarz; auf den Spältchen ist manchmal Eisenoxyd in dünnsten Häutchen abgelagert.

7) Faserquarz; in parallelfaserigen Aggregaten von plattenförmiger Gestalt; der braune und blaue F. vom Cap wird von Wibel für eine Pseudomorphose nach Krokydolith, von Renard für einen mit Quarz imprägnirten (umgewandelten) Krokydolith gehalten, während andere Faserquarze nach Fischer Umwandlungen von Chrysotil oder Fasergyps, nach v. Lasaulx solche von Faserkalk sein dürsten.

3) Pisolithischen Quarz, in der Form ähnlich dem Carlsbader Erbensteine, beschreibt Kenngott aus Aegypten und Sicilien.

- d) Eisenkiesel; ist eine mit rothem oder gelbem Eisenocker, oder auch mit Stilpnosiderit innig gemengte, theils aus deutlichen Krystellen, theils aus körnigen Individuen zusammengesetzte Varietät; roth, gelb oder schwärzlichbraun, undurchsichtig; sie bildet den Uebergang in den Jaspis. Eibenstock, Johanngeorgenstadt, Sundwig, San Jago de Compostella.
- e) Stinkquarz hat man gewisse, graue bis braune, mit Bitumen imprägnirte, und daher gerieben oder angeschlagen stinkende Varietäten genannt. Osterode, Pforzheim.
- 2) Kryptokrystallinische Varietäten:
 - a) Hornstein; dicht, derb, in Pseudomorphosen besonders nach Kalkspath, Fluorit und Baryt, in Kugeln, als Versteinerungsmaterial, zumal als versteinertes Holz (Holz-stein), verschiedene graue, gelbe, grüne, rothe und braune Farben; Bruch muschelig und glatt, oder eben und splitterig, schimmernd oder matt, kantendurchscheinend. Freiberg, Johanngeorgenstadt, Schneeberg, Ingolstadt; Kellheim; Chemnitz und am Kyffhäuser.
 - b) Kieselschiefer; verschiedentlich grau, röthlich, gelblich, oder durch Kohlenstoff schwarz gefärbte, dichte, dickschieferige Varietät; den ganz schwarzen, undeutlich schieferigen, von flachmuscheligem Bruch nennt man auch Lydit; bildet ganze Gebirgslager, namentlich im Devon und Culm.
 - c) Jaspis; ist theils dichter Eisenkiesel, theils auch dichte, durch Eisenoxyd roth, oder durch Eisenoxydhydrat gelb und braun gefärbte Varietät des Quarzes, von muscheligem Bruch, matt, undurchsichtig; man unterscheidet noch gemeinen Jaspis, Kugeljaspis (Kandern in Baden, Geschiebe im Nil), Bandjaspis, Achatjaspis. Der sogenannte Porcellanjaspis ist gebrannter Thon; vieler Bandjaspis, wie z. B. der von Wolftitz bei Frohburg, ist ein gestreifter Felsittuff, und der sog. Basaltjaspis ein halbverglaster Mergel oder Grauwackenschiefer.

Zwischen den Opal und Quarz sind gewisse Mineralien einzuschalten, welche von Fuchs als innige Gemenge von amorpher und krystallinischer Kieselsäure in unbestimmten Verhältnissen betrachtet wurden, und aus welchen sich die amorphe Kieselsäure, oder der opalartige Bestandtheil durch Kalilauge ausziehen lässt. Dahin gehören besonders der Chalcedon und der Feuerstein. Indessen haben H. Rose und Rammelsberg später gezeigt, dass auch diese Dinge grösstentheils aus krystallinischer Kieselsäure bestehen, dass aber dergleichen krypto krystallinische Varietäten von Kalilauge um so leichter aufgelöst werden, je dichter sie sind. Auch verdünnte Flusssäure lässt in den Chalcedonen und Achaten eine Zusammensetzung aus leichter und aus schwerer auflöslicher Kieselsäure erkennen.

a) Chalcedon; in Pseudomorphosen nach Flussspath und Kalkspath, selten nach Dato-

lith (sog. Haytorit) 1) von Haytor in Devonshire, gewöhnlich aber nierförmig, traubig, stalaktitisch in den manchfaltigsten und zierlichsten Formen, röhrenförmig (so besonders merkwürdig nach Rosenbusch in Mergelschichten auf der Hochebene von S. Paulo in Brasilien), in Platten, in mehr oder weniger dünnen Ueberzügen von dünnschaliger Zusammensetzung, als hohle Mandeln²), als Versteinerungsmaterial von Schnecken und Muscheln, in stumpfeckigen Stücken und Geröllen; ebener bis flachmuscheliger, dabei feinsplitteriger Bruch; weiss und lichtgrau, blaulichgrau bis smalteblau, auch gelb, braun, roth, grün; zuweilen Farbenstreifung; halbdurchsichtig bis undurchsichtig; matt oder schimmernd im Bruch; man unterscheidet noch als Untervarietäten: Gemeinen Chalcedon, Onyx, Karneol (fleischroth, blutroth), Sardonyx, Plasma (dunkellauchgrün), Heliotrop (dunkellauchgrün mit blutrothen Elsenockerflecken; die erstere Farbe stammt nach Fischer von wurmförmigem grünem Helminth-Pigment, welches in farbloser Chalcedonmasse liegt), Chrysopras (durch Nickeloxyd grünlich gefärbt) und Mokkastein oder Moos-Achat.

- b) Feuerstein oder Flint; in Knollen, als Versteinerungsmaterial, in weit fortsetzenden Platten oder Lagern in der oberen Kreideformation, als Geschiebe; sehr leicht zersprengbar zu äusserst scharfkantigen Stücken; Bruch flachmuschelig; G.= 2,59...2,64; graulichweiss bis rauchgrau und schwarz, gelblichweiss, gelblichgrau, wachsgelb bis braun, bisweilen roth oder auch buntfarbig; wenigglänzend bis matt, durchscheinend und kantendurchscheinend; hält oft Kieselpanzer von Diatomeen und andere organische Körper. Die weisse matte Kruste der Feuersteine hält etwas Wasser und sehr gewöhnlich mehr oder weniger kohlensauren Kalk. Auch der Schwimmstein gehört zum Theil hierher, da W. von der Mark gezeigt hat, dass er einem nicht völlig ausgebildeten Feuerstein zu vergleichen ist, welcher durch Substitution von Kieselsäure an der Stelle von weggeführtem kohlensaurem Kalk entstanden zu sein scheint.
- An m. 1. Dass die blass smalteblauen scharfen würfeligen Chalcedonformen von Trestyan in Siebenbürgen nicht, wie Mohs, Phillips, Ferber glaubten, für Rhomboëder R von Kieselsäure anzusehen, sondern Pseudomorphosen nach Flussspath sind, dies haben Behrens und Eug. Geinitz auf Grund der mikroskopischen Structur überzeugend dargethan: die Formen sind nämlich gar keine homogene Krystallmasse, sondern faseriger (mitunter kugelig- oder traubig-radialfaseriger) Chalcedon mit zahlreichen zarten Anwachsringen.
- Anm. 2. Der Achat, namentlich in Form von Mandeln vorkommend, ist ein gewöhnlich streifenweise wechselndes Gemeng von Chalcedon, Jaspis, Amethyst und anderen Varietäten von Quarz, und wird nach der durch das Zusammenvorkommend ieser Varietäten bedingten Farbenzeichnung als Festungsachat, Wolkenachat, Bandachat, Korallenachat, Punktachat, Trümmerachat u. s. w. unterschieden.

Gebrauch. Der Quarz gewährt in seinen verschiedenen Varietäten eine sehr vielsache Benutzung. Der Bergkrystall und der Amethyst werden als sogenannte Halbedelsteine zu Schmucksteinen und mancherlei anderen Zierrathen verarbeitet, und eine ähnliche Verwendung findet bei dem Rosenquarz, Avanturin, Prasem und dem Katzenauge statt. Dasselbe ist der Fall mit dem Chalcedon in seinen zahlreichen Varietäten und mit dem Achat, welche noch ausserdem zu Mörsern, Reibschalen und anderen Gegenständen der Steinschleiferei und Steinschneidekunst benutzt werden, und bereits im Alterthum (wie namentlich der Onyx und Sardonyx) zu Cameen und Gemmen verarbeitet wurden. Jaspis und Holzstein werden gleichfalls zu Ornamenten und Utensilien geschnitten und geschliffen.

Die wichtigste Varietät ist jedoch der gemeine Quarz, nicht nur als das hauptsächliche Material des Grund und Bodens vieler Landstriche, sondern auch als der Hauptbestandtheil der meisten Sandsteine, deren ausgedehnter Gebrauch zu Bausteinen, Mühlsteinen, Schleifsteinen u. s. w. hinreichend bekannt ist. Ebenso liefern die Quarzgerölle, der Quarzgrand und Quarzsand Materialien, welche für viele Zwecke des gemeinen Lebens von der grössten Wichtigkeit sind. Der Quarzsand insbesondere dient als Schleif- und Scheuermaterial, als wesentlicher Bestandtheil des Mörtels, als Streusand, als Formsand, und bei verschiedenen anderen

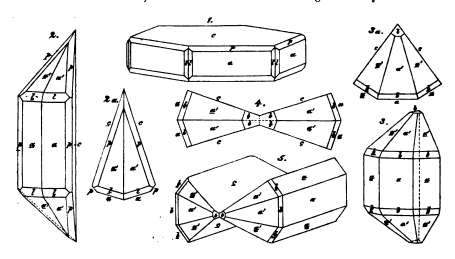
¹⁾ Hessenberg hat alle Zweifel gegen die pseudomorphe Natur des Haytorits und seine Abstammung vom Datolith widerlegt (Min. Notizen, Heft 4. 1861. 30). Dass die meisten sogenannten Hornstein-Pseudomorphosen von Schneeberg eigentlich aus Chalcedon bestehen, bemerkt Breithaupt in seiner Paragenesis, S. 223; vgl. auch E. Geinitz im N. Jahrb. f. Miner., 1876. 473.

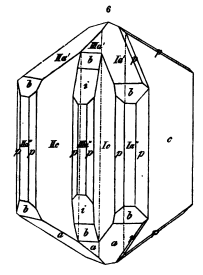
²⁾ Hierher gehören auch die sog. Enhydros, aus den Monti Berici bei Vicenza, namentlich aber aus Uruguay, Chalcedonmandeln, welche im Inneren eine hauptsächlich aus Wasser mit geringen Mengen gelöster Salze bestehende Flüssigkeit und eine Gasblase von atmosphärischer Luft enthalten.

metallurgischen Arbeiten. Alle reinen Varietäten des Quarzes liefern endlich das hauptsächliche Material für die Glasfabrikation. Der Kieselschiefer liefert ein sehr gutes Material zur Unterhaltung der Chausseen, als Lydit aber die Probirsteine; der Feuerstein endlich wurde früher ganz allgemein zum Feueranschlagen und als Flintenstein benutzt, welche Benutzung jedoch in neuerer Zeit ganz in den Hintergrund getreten ist; wohl aber wird er noch gegenwärtig zu Reibschalen, Reibsteinen, Glättseinen und dergleichen verarbeitet, und auch sonst auf ähnliche Weise wie der Achat benutzt.

450. Tridymit, G. vom Rath.

Nach G. vom Rath, dem Entdecker des Minerals, dessen Darstellungen im Folgenden am zweckmässigsten zunächst zur Sprache gebracht werden, gehört dasselbe dem hexagonalen System an und es hat P Seitenk. 124° 42′, Polk. 127° 25½′; $\infty P : P = 152^{\circ}$ 21′. A.-V. = 1: 1,629. Die einfachen bis 4 Mm. grossen Krystalle erscheinen





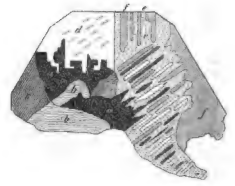
nach ihm als hexagonale Tafeln der Combination 0P.∞P, mit untergeordneten Flächen von P (p) und $\infty P_{\frac{3}{2}}(b)$, $\infty P_{\frac{3}{2}}(i)$ oder $\infty P_{\frac{3}{2}}(l)$ wie in Fig. 1. Allein die Krystalle sind fast stets als Zwillinge und noch häufiger als Drillinge (auch als Viellinge) ausgebildet, was durch den Namen Tridymit ausgedrückt wird. Den Zwillingsbildungen liegt namentlich das Gesetz zu Grunde: Zwillings-Ebene eine nicht als Krystallfläche auftretende Fläche von ‡P, welche letztere auch die Zusammensetzungsfläche der Individuen liefert. Ausserdem wurde noch ein zweites Gesetz, bei welchem P Zwillings-Ebene ist, nachgewiesen. Nach dem ersteren wachsen sehr häufig 3 Individuen theils zu Juxtapositions-(Contact-), theils zu Penetrations-Drillingen zusammen, wobei bald das mittlere, bald die beiden äusseren Individuen überwiegen. Die beiden Zwillingsgesetze combiniren sich auch häufig miteinander. Durch sehr oftmalige Wieder-

holung dieser Verwachsungen entstehen polysynthetische kugelige Gruppirungen. Die hier abgebildeten Formen und deren Deutungen sind G. vom Rath (Annal. d. Phys. u. Ch., Bd. 135. 1868. 437 und Bd. 152. 1874. 1) entlehnt.

- Fig. 4. 0P.∞P.P.∞P.§: gewöhnliche Form der seltenen einfachen Krystalle, wobei aber auch bisweilen statt des dihexagonalen Prismas ∞P2 auftritt.
- Fig. 2. Ein Contact-Zwilling der vorherigen Form, jedoch in solcher Stellung gezeichnet, dass diejenige Nebenaxe vertical steht, welcher die Zusammensetzungsfläche parallel ist; dazu die Horizontalprojection Fig. 2 a. Die beiden Flächen c und c bilden den Winkel von 35° 18'; a': a': a' = 162° 34'.
- Fig. 3. Ein in derselben Stellung gezeichneter Contact-Drilling der Form Fig. 4, dazu die Horizontalprojection Fig. 3 a; die beiden Flächen c bilden 70° 36'.
- Fig. 4. Die Horizontalprojection eines Durchkreuzungs-Zwillings der Form Fig. 1.
- Fig. 5. Die schiefe Projection eines Durchkreuzungs-Drillings der Form Fig. 4.
- Fig. 6. Zwillingsgruppe nach beiden Gesetzen: I und II sind verbunden parallel $\frac{3}{4}$ P, III mit II parallel $\frac{1}{6}$ P; das Individuum III erstreckt sich nicht bis zur Mittellinie, sondern schiebt sich einfach ein in die durch die basischen Flächen c von I und II gebildete scharfe Kante.

Fast gleichzeitig gelangten indessen M. Schuster (Tschermak's Min. u. petr. Mitth. 1878. 71) und v. Lasaulæ (Z. f. Kryst. II. 1878. 253) zu dem Resultat, dass das optische Verhalten des Tridymits (während der gewöhnlichen Beobachtungstemperatur) denselben nicht dem hexagonalen, sondern dem triklinen System zuweist; seine Formen stehen jedoch dem rhombischen System (mit einem 120° genäherten Prismenwinkel) sehr nahe,

wie besonders auch die Lage seiner Hauptschwingungsrichtungen erkennen lässt. Die anscheinend einfachen hexagonalen Tafeln sind schon Zwillingsverwachsungen trikliner Individuen, nach v. Lasaulx analog gebildet, wie die Zwillinge des monoklinen Glimmers oder der rhombischen Mineralien der Aragonitgruppe: Zwillingsebene die Fläche des Prismas, aber auch nach dem schon durch vom Rath erkannten Gesetz: Zwillingsebene die Fläche einer Pyramide aus der Zone der Prismenkante. Auch die Zwillingslamellen nach dem letzteren Gesetz sind den Hexagonen ohne Aenderung der



äusseren Form eingeschaltet und dann nur optisch nachzuweisen. Die Zwillingsverwachsungen penetriren einander vielfach mit complicirtem Ineinandergreifen der abweichend orientirten Stücke, wie es beistehende, der Abhandlung v.Lasaulx's entlehnte Abbildung eines Tridymitblättchens von der Perlenhardt zeigt, worin die verschieden auslöschenden Theile verschieden schraffirt sind. Die Ebene der optischen Axen weicht jedenfalls nur um ein Geringes von der Normalen zur Basis ab, der scheinbare Axenwinkel beträgt $65^{\circ}-70^{\circ}$.

Darauf hat nun A. Merian die sehr bemerkenswerthe Wahrnehmung gemacht, dass Tridymitblättchen, welche bei gewöhnlicher Temperatur im parallelen polarisirten Licht bei gekreuzten Nicols deutlich Partieen von verschiedener Doppelbrechung erkennen liessen, schon bei mässigem Erhitzen vollständig isotrop wurden (N. Jahrb. f. Min. 1884. I. 193); sie gelangen also dann in einen Zustand, in welchem die äussere Form und das optische Verhalten einander entsprechen.

Spaltbarkeit nach 0P der scheinbar hexagonalen Taseln, nicht sehr deutlich; H.—7; G.—2,282...2,326; farblos, oder durch theilweise Verwitterung weiss; glasglänzend, die Basis perlmutterglänzend; Doppelbrechung positiv, nach Max Schultze. — Chem. Zus.: Kieselsäure bis zu 96 pCt., dazu etwas Thonerde und Magnesia, sowie Spur von Natron und Kali, was wohl daher rührt, dass die sehr kleinen Krystalle von der Gesteinsmasse nicht völlig zu trennen sind. V. d. L. unschmelzbar, mit Soda schmilzt

das Pulver zu einer klaren Perle, und in einer kochenden gesättigten Lösung von kohlensaurem Natron löst es sich vollständig auf.

Dies interessante Mineral, welches uns eine zweite krystallinische Verkörperung der Kieselsäure vorführt, wurde zuerst von G. vom Rath in den Klüften eines trachytischen Gesteins vom Berge San Cristobal bei Pachuca in Mexico entdeckt; bald darauf fand es Sandberger zugleich mit Ouarz in den Drusenräumen des Trachyts vom Mont-Dore und vom Drachenfels, sowie v. Lasaulx in den trachytischen Gesteinen bei Alleret im Dép. Haute-Loire, und am Puy Capucin bei dem Bade Mont-Dore. Zirkel hat das häufige Vorkommen mikroskopischer Tridymitkrystalle in vielen Trachyten und Andesiten nachgewiesen; sie bilden Aggregate zarter, farbloser, dachziegelähnlich über einander geschuppter Blättchen (N. Jahrb. f. Min. 1870. 823). Sandberger entdeckte Tridymit neben Quarz und Titaneisenerz in kleinen Drusenräumen eines Dolerits auf der Höhe des Frauenberges bei Brückenau, und K. Hofmann fand grosse, dünn tafelartige Krystalle in den Hohlräumen eines Augit-Andesits des Guttiner Gebirges in Ungarn. Besonders ausgezeichneten Tridymit enthält der Augit-Andesit des Aranyer Berges. Auch findet er sich in Rhyolithen, z. B. in den Tardree Mountains in Irland, sowie in den vorwiegend aus Sanidin bestehenden Auswurfsblöcken des Vesuvs aus d. J. 1822. In vortertiären Eruptivgesteinen wurden reichliche Tridymite von Streng in den Cavitäten des Porphyrits von Waldbökelheim, von Luedecke solche in einem Diabasporphyrit aus dem Quellgebiet der kleinen Leina (Thüringer Wald) beobachtet. G. Rose erkannte, dass die Opale von Kosemütz, Kaschau und Zimapan, sowie der Kascholong aus Island und von Hüttenberg in Kärnten mit mikroskopisch kleinen Krystallen von Tridymit erfüllt sind, welche nach Auflösung des Opals in Kalihydrat zurückbleiben.

Anm. 4. G. Rose hat durch Schmelzung von Adular mit Phosphorsalz, sowie von Kieselpulver mit demselben Salz oder mit kohlensaurem Natron künstlich deutliche Tridymitkrystalle dargestellt, auch gezeigt, dass sich die amorphe Kieselsäure ebenso wie der gepulverte Quarz durch starkes Glühen in ein Aggregat von Tridymit-Individuen verwandelt.

Anm. 2. Sehr merkwürdig ist die dritte krystallisirte Modification der Kieselsäure, welche Story Maskelyne in dem Meteorstein von Breitenbach in Böhmen entdeckte und Asmanit (nach dem indischen Wort A-Sman, Donnerkeil) benannte. Dies kosmische Mineral, welches sich wahrscheinlich auch in dem Steinbacher und Rittersgrüner Meteoriten findet, bildet gerundete Körner, an denen einzelne sehr glänzende kleine Flächen sichtbar sind; es ist sehr zerbrechlich, spaltbar nach zwei auf einander rechtwinkeligen Flächen, die eine deutlich, die andere undeutlich, optisch-zweiaxig; als Krystallformen bestimmte Maskelyne ein rhom bisches Prisma OP von 420° 20′, dazu 0P, OPO, mehre Domen und Pyramiden; nichts erinnert an die Formen des Quarzes oder Tridymits¹), dagegen ist der Asmanit in sehr interessanter Weise mit dem Brookit isomorph. H.=5,5; G.=2,245; auch G. vom Rath, welcher Maskelyne's Bestimmungen bestätigte, fand das sp. Gewicht=2,247, und bei der Analyse 97 pct. Kieselsäure (Z. d. geol. Ges., Bd. 25. 4873. 409).

151. Zirkon (und Hyacinth).

Tetragonal, isomorph mit Rutil und Zinnstein; P (P) Mittelkante 84° 20', Polkante 123° 19' nach Haidinger, Kupffer, v. Kokscharow, Dauber; A.-V. = 4:0,6404; ∞ P (l), ∞ P ∞ (s), gewöhnlichste Combb. ∞ P.P., oft noch mit 3P3, auch ∞ P ∞ .P.

- Fig. 1. ∞P.P; häufige Form des Zirkons, bisweilen P vorherrschend.
- Fig. 2. ∞ P ∞ .P; gewöhnliche Form des Hyacinths.
- Fig. 3. Comb. wie Fig. 1 mit dem Deuteroprisma.

⁴⁾ Groth hält dafür, dass der Asmanit und Tridymit identisch seien und bestrebt sich, die Dimensionen und Formen des ersteren mit denen des letzteren in Einklang zu bringen (wobei dann aber P und ∞ P des Asmanits un beobachtet wären), auch die Zugehörigkeit des Asmanits zum triklinen System als möglich hinzustellen (Tabell. Uebers. 1882. 33), wozu nach der obigen Beobachtung von Merian keine eigentliche Veranlassung mehr vorliegt.

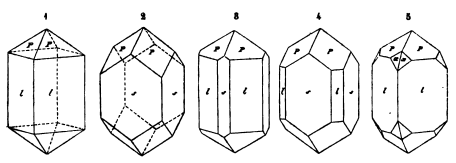


Fig. 4. Comb. wie Fig. 2 mit dem Protoprisma.

Fig. 5. Comb. wie Fig. 4 mit der ditetragonalen Pyramide 3P3 (x).

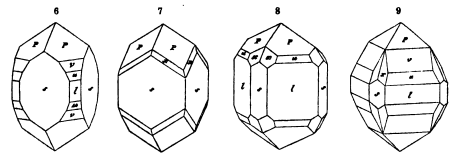


Fig. 6. ∞ P ∞ . P. 2P. 3P. ∞ P; gewöhnliche Comb. von Miask.

Fig. 7. Die Comb. Fig. 2 mit der ditetragonalen Pyramide 3P3.

Fig. 8. Die Comb. Fig. 3 mit 3P (u) und 3P3.

Fig. 9. P. 2P. 3P. ∞P. 3P3. ∞P∞; von Miask.

Die Krystalle meist säulenförmig oder pyramidal, einzeln ein- und aufgewachsen; auch in stumpfkantigen und abgerundeten Körnern; bei Olahpian in Siebenbürgen kommen Krystalle vor, welche die achtseitige Pyramide 3P3 ganz vorherrschend zeigen. Die Basis OP, jedenfalls äusserst selten, wurde von Michel-Lévy am Zirkon von Autun, von Cross an mehren Krystallen vom Pikes Peak in Colorado beobachtet. Zu Renfrew in Canada sind nach L. Fletcher grosse Krystalle nach Poo zu Zwillingen (bis zu 53 Gr. Gewicht) verwachsen wie Zinnstein (vgl. Fig. 7 dieses Minerals) und Rutil. - Spaltb. pyramidal nach P und prismatisch nach ∞ P, unvollk., Bruch muschelig bis uneben; H = 7.5; G = 4.4...4.7, nach Damour 4.04...4.67, nach Svanberg 4.072...4.681; farblos, selten weiss und wasserhell (Pfitschthal in Tirol und Laacher See), meist gefärbt, in mancherlei weissen, grauen, gelben, grünen, besonders aber in rothen und braunen Farben; nach G. Spezia rührt die Farbe von einem in den meisten Zirkonen vorhandenen Eisengehalt her, und kann man nach Belieben Zirkonkrystalle dunkler färben, oder fast gänzlich entfärben, je nachdem dieselben bald in der Oxydations-. bald in der Reductionsslamme erwärmt werden. Sandberger fand in intensiv rothen Zirkonen einen kleinen Gehalt an Kupferoxydul, welchem er die Farbe zuzuschreiben geneigt ist. Glasglanz, sehr oft diamantartig, auch Fettglanz; pellucid in allen Graden; Doppelbrechung positiv, $\omega = 1.92$, $\varepsilon = 1.97$ (rothes Licht); das Kreuz oft in zwei Hyperbeln getheilt. — Chem. Zus. nach vielen Analysen: isomorphe Mischung von 1 Mol. Zirkonsäure und 1 Mol. Kieselsäure, $2r \cdot 0^2 + 8i \cdot 0^2$, mit 67,12 Zirkonsäure und 32,88 Kieselsäure 1), Eisenoxyd als Pigment; in einem Zirkon von El Paso Co., Colo-

⁴⁾ Aus der Thatsache, dass die Analysen des Zirkons sämmtlich 4 Atom Zr auf 4 Atom Si ergeben, folgert *Groth*, dass das Mineral keine isomorphe Mischung von Zr O² und Si O² ist (indem

Dritte Classe: Oxyde.

rado, fand G. A. König sogar 9,2 pCt. Eisenoxyd. V. d. L. schmilzt er nicht; von Borax wird er nur schwer, von Phosphorsalz gar nicht aufgelöst; Säuren ohne Wirkung, mit Ausnahme der Schwefelsäure, von welcher er nach anhaltender Digestion theilweise zersetzt wird. — Norwegen im Syenit, Waldheim i. S. im Syenitgranit, Miask am Ural im Miascit (hier auch sehr selten P als alleinige Form), New-Jersey im Granit; im Basalt des Siebengebirges; Ceylon, Olahpian in Siebenbürgen, Meronitz in Böhmen, Sebnitz in Sachsen, im Sande an vielen Stellen der tyrrhenischen Küste von Neapel bis Civita Vecchia, in den Sanden des Mesvrin bei Autun; mikroskopisch als wohlgebildete oder etwas abgerundete Kryställchen (oft mit zonalem Aufbau) accessorisch ungemein weit aber spärlich verbreitet in sehr vielen Felsarten, einerseits in massigen, wie namentlich in Graniten, auch Syeniten, Porphyren, Trachyten, anderseits in krystallinischen Schiefern, auch in Sandsteinen und anderen klastischen Gesteinen vielorts 1).

Gebrauch. Die schönfarbigen und durchsichtigen Varr. des Zirkons und Hyacinths werden als Edelstein benutzt; auch gebraucht man den Zirkon zu Zapfenlagern für feine Waagen, für die Spindeln feiner Räder; endlich dient er zur Darstellung der Zirkonerde.

Anm. Auerbach it nannte *Hermann* ein ganz zirkonähnliches Mineral von Mariapol im Gouv. Jekatherinoslaw. Tetragonal, P 85° 31' nach v. Kokscharow; die in Kieselschiefer eingewachsenen Krystalle erscheinen als kleine Pyramiden mit Spuren von Zuschärfungen der Mittelkanten; H. = 6,5; G. = 4,06; bräunlichgrau, schwach fettglänzend. — Chem. Zus.: 27r0² + 8i 0², mit nur 57,55 Zirkonsäure.

452. Malakon, Scheerer.

Tetragonal; P83°30′, bekannte Comb. ∞ P ∞ P. ∞ P, wie Hyacinth; Krystalle klein und eingewachsen. — Spaltb. unbekannt, Bruch muschelig; H.=6; G.=3,9...4,4; blaulichweiss, auf der Oberfläche meist bräunlich, röthlich, gelblich oder schwärzlich; Glasglanz auf den Krystallflächen, Fettglanz im Bruch, undurchsichtig. — Chem. Zus. nach Scheerer und Damour wesentlich die des Zirkons, jedoch mit 3 pCt. Wasser; wäre dieser Wassergehalt wesentlich, so würde die Formel 3(Zr0²+810²)+11²0 gelten; beim Glühen entweicht das Wasser und das spec. Gew. steigt auf 4,2; da jedoch Nordenskiöld in einer Var. aus Finnland über 9 pCt. Wasser und viel weniger Kieselsäure fand, so ist das Wasser wohl nicht wesentlich, sondern erst später aufgenommen worden. Der Malakon ist also wohl nur ein verwitterter und theilweise zersetzter Zirkon. — Hitteröe in Norwegen, Chanteloube im Dép. Haute Vienne, Plauenscher Grund bei Dresden, Miask am Ural, Rosendal in Finnland.

Anm. Verwandt mit dem Malakon ist der Cyrtolith von Ytterby, welcher sich in kleinen gelbbraunen spröden durchscheinenden tetragonalen Krystallen von der dodekaëderähnlichen Comb. P.©OPOO gewöhnlich auf schwarzem Glimmer sitzend findet. H. =5,5...6; G. =3,29. Die Analyse v. Nordenskiöld's ergab: 27,66 Kieselsäure, 44,78 Zirkonsäure, 8,49 Erbium- und Yttriumerde, 3,98 Ceriumoxyde, 5,06 Kalk, 4,40 Magnesia, 42,07 Wasser (Stockholm Geol. För. Förh. III. 228). Zuerst wurde mit dem Namen Cyrtolith ein amerikanisches Vorkommniss von Rockport in Massachusetts belegt. — Das von Berlin unter dem Namen Tachyaphaltit beschriebene Mineral von Krageröe in Norwegen scheint dem Malakon ebenfalls verwandt. Vielleicht gehört auch der unter Nr. 639 aufgeführte Oerstedit hierher.

153. Thorit (und Orangit).

Tetragonal nach Breithaupt und Zschau, und zwar isomorph mit Zirkon (der schwarze

 Ueber die Verbreitung mikroskopischer Zirkone, Rutile, Anatase und Brookite vgl. die Zusammenfassung von Hans Thürach in Verh. d. physik.-med. Ges. zu Würzburg. XVIII. 4884.

Nr. 10.

sich sonst wohl auch andere Mischungsverhältnisse finden müssten und das Fehlen der tetragonalen Formen für das eine Mischungsglied SiO² unerklärlich wäre), sondern die Verbindung Zr SlO⁴ darstellt. Consequenter Weise wäre alsdann wahrscheinlich auch der mit Zirkon völlig isomorphe Rutil keine mit dem Anatas dimorphe Modification der Titansäure TiO², sondern deren polymere Modification Ti Ti O⁴, und weiterhin auch der formell sich gänzlich anschliessende Zinnstein nicht SnO², sondern Sn SnO⁴. — Doch ist mit Bezug auf das Ersterwähnte daran zu erinnern, dass der mit Zirkon isomorphe Auerbachit 2 Zr auf 3 Si ergeben hat. Auch ist es bemerkenswerth, dass, während Nordenskiöld früher künstliche tetragonale Zirkonsäure dargestellt hat, Michel-Léry und Bourgeois neuerdings die Zirkonsäure auch in hexagonalen, tridymitähnlichen Lamellen erhielten. Die Vermuthung, dass noch einmal tetragonale Kieselsäure erzeugt werden könne, hat dadurch an Berechtigung gewonnen.

eigentliche Thorit nach *Des-Cloizeaux* regulär); Krystalle äusserst selten, gewöhnlich nur derb und eingesprengt; Bruch muschelig und splitterig. Man unterscheidet:

- 4) Thorit, schwarz, stellenweise roth angelaufen. A. E. v. Nordenskiöld, welcher den Winkel ∞ P : P = 433 $\frac{1}{2}$ ° maass, macht darauf aufmerksam, dass die Krystalle sich optisch wie eine amorphe Substanz verhalten und ist geneigt, in denselben Pseudomorphosen nach Zirkon zu sehen. Strich dunkelbraun, Glasglanz, undurchsichtig; G. = 4,4...4,7. - Chem. Zusammens. nach den Analysen von Berzelius, Delafontaine und Bergemann wesentlich $(Th O^2 + Si O^2) + 2 H^2 O$, welche Verbindung als die Hauptsubstanz des Thorits zu betrachten ist; sie erfordert 78 Thoroxyd, 47 Kieselsäure, 40 Wasser, ist aber mit mehren Silicaten, besonders von Kalk, Eisenoxyd, Manganoxyd, Uranoxydul u. a. gemengt, so dass Berzelius nur 57,94 Thoroxyd erhielt. Die Analyse eines harzbraunen zirkonähnlichen (COP.P) Thorits von Arendal (G. = 4,38) ergab A. E. v. Nordenskiöld auch nur 50,06 Thoroxyd bei 47,04 Kieselsäure und einen Wassergehalt von 9,46 pCt.; kleine Mengen anderer Stoffe deuten auf Verunreinigungen. Im schwarzen Thorit entdeckte Berzeltus 4828 das Thorium. Es ist übrigens sehr wahrscheinlich, dass der schwarze Thorit als ein wasserreicheres Umwandlungsproduct des gelbrothen Orangits zu betrachten ist. V. d. L. ist er unschmelzbar, mit Phosphorsalz Kieselskelet, mit Soda auf Platinblech Manganreaction; von Salzsäure wird er zersetzt mit Bildung von Kieselgallert. — Insel Löwöe bei Brevig (Norwegen) im Syenit; Champlain, New-York (mit Gehalt an Uranoxyd).
- 2) Orangit (Krantz), pomeranzgelb, gelbroth, fettglänzend, durchscheinend, bis durchsichtig, z. Th. blätterig; H.=4,5; G.=5,49...5,40. — Chem. Zus. nach den Analysen von Bergemann, Damour, Berlin und Chydenius sehr nahe der Formel 2 (Th $0^2 + 810^2 + 810^2$) + 8110^2 entsprechend, welche 75,2 Thoroxyd, 47,4 Kieselsäure und 7,7 Wasser erfordert; doch sind verschiedene andere Basen in ganz kleinen Quantitäten vorhanden, wodurch die Menge des Thoroxyds um 2 bis 3 pCt. vermindert wird. Findet sich als grosse Seltenheit am Langesunds-Fjord bei Brevig, im Feldspath mit Mosandrit, Hornblende, schwarzem Glimmer, Zirkon und Thorit. Nach Dauber auch als Pseudomorphose nach Orthoklas. Da der Wassergehalt des Orangits selbst nicht constant zu sein scheint, und nach Scheerer der Thorit oftmals die äussere Umgebung des Orangits bildet, ohne dass eine scharfe Grenze zu entdecken wäre, so ist es, wie oben schon angedeutet, sehr wahrscheinlich, dass der Thorit durch Wasseraufnahme aus dem Orangit hervorgegangen ist. Zieht man aber die Isomorphie mit Zirkon in Betracht, so liegt die Vermuthung sehr nahe, dass auch der Wassergehalt selbst in dem Orangit schon secundär ist und dass (ähnlich wie beim Malakon) die ursprüngliche Substanz beider Mineralien wasserfrei und zwar Th $0^2 + 810^2$, analog derjenigen des Zirkons gewesen sei.

454. Zinnstein, oder Kassiterit, Beudant (Zinnerz).

Tetragonal, isomorph mit Rutil und Zirkon; $P(s) 87^{\circ} 7'$, $P\infty(P) 67^{\circ} 50'$, nach Miller; A.-V. = 1: 0,6724; andere gewöhnliche Formen sind $\infty P(g)$, $\infty P\infty(l)$, ∞P_2 , $\infty P_2^{\frac{3}{2}}(r)$, $3P_2^{\frac{3}{2}}(z)$; Becke, welcher eine ausgezeichnete Monographie des Zinnsteins verfasste (Min. Mittheil. 1877. 243) führt insgesammt 26 derselben auf. Das Pinakoid 0P gehört zu den grossen Seltenheiten; die Flächen der Prismen sind oft vertical, die der Pyramiden $P\infty$ und P ihren Comb.-Kanten parallel gestreift. Die Krystalle erscheinen theils kurz säulenförmig, theils pyramidal, eingewachsen und aufgewachsen und dann meist zu Drusen vereinigt; Zwillingskrystalle ausserordentlich häufig, so dass einfache Krystalle zu den Seltenheiten gehören; Zwillings-Ebene eine Fläche von $P\infty$, daher die Hauptaxen der Individuen unter 112° 10' geneigt sind, Fig. 172 und 173, S. 104; die Zwillingsbildung wiederholt sich oft auf verschiedene Weise.

- Fig. 4. ∞ P.P; kurz säulenförmig; kommt auch pyramidal vor, wenn P vorwaltet.
- Fig. 2. ∞P.P.∞P∞; kurz säulenförmig, auch pyramidal, wie die Individuen in Fig. 6.
- Fig. 3. Die Comb. wie Fig. 2, noch mit $P\infty$.
- Fig. 4. $\infty P.\infty P\frac{3}{2}.3P\frac{3}{2}.P.P\infty$; nach Hessenberg ist jedoch das ditetragonale Prisma $\infty P2$ weit häufiger zu beobachten.
- Fig. 5. 3P¾.P.∞P; nicht selten in Cornwall (sog. Nadelzinn, woran mitunter noch z. B. 5P, ¾P, ¾P, 1P3 ausgebildet sind).

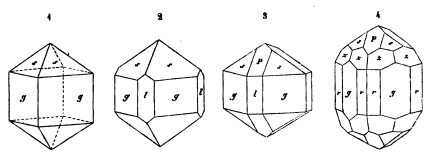
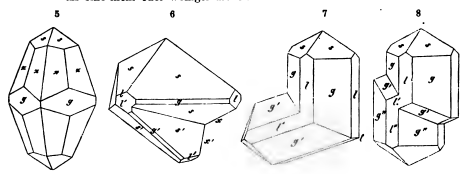


Fig. 6. Zwilling zweier pyramidaler Krystalle; der einspringende Winkel der beiden Polkanten x und x' misst 135° 40'.

Fig. 7. Zwilling zweier säulenförmiger Krystalle der Comb. Fig. 2.

Fig. 8. Drillingskrystall, entstanden durch Wiederholung der Zwillingsbildung mit parallelen Zusammensetzungsflächen; das mittlere Individuum erscheint nur als eine mehr oder weniger dicke Lamelle.



Sehr häufig wiederholt sich aber auch die Zwillingsbildung mit nicht parallelen Zusammensetzungsflächen, wodurch zunächst ähnliche Drillinge wie die des Rutils (s. unten) und endlich in sich zurücklaufende oder auch bouquetförmige Systeme von Individuen entstehen. Auch derb, in fest verwachsenen körnigen Aggregaten, und eingesprengt, letzteres oft in mikroskopisch kleinen Körnern; selten in sehr zartfaserigen Aggregaten (Holzzinnerz); endlich in eckigen Stücken, Geschieben und losen Körnern (Seifenzinn), sowie in schönen Pseudomorphosen nach Orthoklas. — Spaltb. prismatisch nach ∞P und $\infty P\infty$, unvollk., spröd; H. = 6...7; G. = 6.8...7; farblos, aber meist gefärbt, gelblichbraun, röthlichbraun, nelkenbraun bis schwärzlichbraun und pechschwarz, gelblichgrau bis rauchgrau, selten gelblichweiss bis weingelb oder hvacinthroth; Strich ungefärbt; Diamantglanz oder Fettglanz, durchscheinend bis undurchsichtig; Doppelbrechung positiv. — Chem. Zus.: Zinnoxyd oder Zinnsäure-Anhydrid, S∎ • (vgl. die Anm. auf S. 398), mit 78,62 Zinn und 21,38 Sauerstoff, meist etwas Eisenoxyd (im Holzzinnerz bis 9 pCt., daher dessen G. = 6,3...6,4), auch wohl Kieselsäure, Manganoxyd oder Tantalsäure beigemischt; die seltene farblose Var. aus dem Flusse Tipuani in Bolivia vom G. = 6,8435 ist nach Forbes reines Zinnoxyd. V. d. L. ist er für sich unveründerlich; auf Kohle wird er im Red.-F., zumal bei Zusatz von etwas Soda, zu Zinn reducirt; manche Varr. geben mit Soda auf Platinblech die Reaction auf Mangan; von Säuren wird er nicht angegriffen, daher er sich nur durch Schmelzen mit Alkalien außschliessen lässt. - Altenberg, Geier, Ehrenfriedersdorf in Sachsen, Zinnwald, Graupen und Schlaggenwald in Böhmen, Cornwall und Devonshire, Penouta in Galicien (sehr flache Kr., welche fast blos P zeigen), Bretagne, Halbinsel Malacca, Inseln Banka, Billiton und Karimon; in Californien bei Los Angeles, bei Waterville im Staate Maine; einfache Krystalle z.B. bei Breitenbrunn in Sachsen, in Cornwall, bei St. Piriac in der Bretagne, bei la Villedar im Morbilian, bei Pitkäranda in Finnland (letztere ausgezeichnet durch das Austreten von 0P, ∞ P3, 1P). — Im Gegensatz zu diesen fast stets an granitische Gesteine gebundenen Lagerstätten findet sich Zinnstein auch zu Campiglia marittima in sedimentärem (sog. infraliasischem) Kalkstein (Max Braun, im N. J. f. Min. 4877, 498).

Gebrauch. Das Zinnerz ist das einzige Mineral, aus welchem das Zinn im Grossen dargestellt wird, und daher von ausserordentlicher Wichtigkeit.

455. Rutil, Werner, und Nigrin.

Tetragonal, isomorph mit Zinnstein und Zirkon; P (c) 84° 40', Polkante 123° 8', nach Miller und v. Kokscharow, Poo 65° 35'; A.-V. = 1: 0,6442; gewöhnliche Combb. ∞P.∞P∞.P, und ∞P2.P, oder ∞P3.P, wie die Individuen in nachstehenden Figuren; in manchen Krystallen kommen auch verschiedene andere Formen vor, z. B. $\infty P_{\frac{\pi}{4}}$ und mehre fernere ditetragonale Prismen, P3 (an Krystallen aus dem Stillup-Thal in Tirol nach v. Zepharovich fast allein

vorwaltend); das Pinakoid OP ist jedoch äusserst selten. Eine Uebersicht der 24 bekannten Formen gab Arzruni in Z. f. Kryst. VIII. 1884. 336. Die schönen Krystalle vom Graves-Mount in Georgia zeigen nach Haidinger zugleich sphenoidische Hemiëdrie und Hemimorphismus, indem sie oben von P und unten dagegen nur von dem Pinakoid be-

grenzt werden. Krystalle fast stets säulenför-



oft nadel- und haarförmig; die grösseren Krystalle sind bisweilen an ihren Enden in viele kleinere Individuen dismembrirt, daher dort stark drusig; aufgewachsen und eingewachsen besonders in Quarz oder Bergkrystall Lund dann bisweilen gekrümmt oder zerbrochen; die Säulenflächen meist stark vertical gestreift durch oscillatorische Comb. der beiden tetragonalen und wohl auch ditetragonaler Prismen. /Die meist an beiden Enden ausgebildeten Rutile von Modriach in Steiermark gewinnen bisweilen nach Hansel durch Vorwalten zweier paralleler Flächen von ∞P einen dicktafelartigen, oder durch ungleichmässige pyramidale Entwickelung einen monoklinen Habitus. Zwillingskrystalle häufig, Zwillings-Ebene eine Fläche von Poo, daher die Hauptaxen der Individuen unter 114° 25' geneigt sind wie in der ersten der obenstehenden Figuren: die Zwillingsbildung wiederholt sich oft, so dass häufig Drillingskrystalle wie die zweite Figur, und bisweilen kreisförmig in sich zurücklaufende Aggregate von sechs Individuen vorkommen. G. Rose beschrieb ganz eigenthümliche, kreisförmig geschlossene Achtlingskrystalle vom Graves-Mount, an denen nur die Prismen ∞P und ∞P∞ sichtbar sind, und welche zwar nach demselben Gesetz, jedoch so gebildet sind, dass eine Polkante von Poo die Gruppirungsaxe liefert; über ähnliche Achtlinge von Hot Springs bei Magnet Cove in Arkansas berichtete G. vom Rath in Z. f. Kryst. I. 1877. 15. Auch kommen zarte gitterförmige oder netzartige Gewebe nadel - und haarförmiger Krystalle vor (von Saussure Sagenit genannt), in denen sich die Hauptaxen der Individuen, wie Kenngott zuerst richtig beobachtete (nicht, wie Volger angab, unter genau 60°, sondern) unter 65° 35' schneiden, also nach dem gewöhnlichen Gesetz verbunden zeigen. Nach diesem Gesetz sind auch häufig in grössere Individuen Zwillingslamellen eingeschaltet, ja nach v. Lasaulx (Z. f. Kryst. VIII. 1884. 58) sind die scheinbar einfachen Krystalle des Rutils grösstentheils polysynthetische Zwillingsstöcke. Miller und Kenngott beobachteten auch Zwillinge nach einer Fläche von 3P∞ mit 55° Neigung der Hauptaxen; Nadeln von solcher Zwillingsstellung betheiligen sich gleichfalls an den Sagenit-Aggregaten und auch *Hessenberg* fand schon Drillinge nach P∞ und 3Pcc zugleich; oft derb und eingesprengt, in individualisirten Massen und körnigen

Dritte Classe: Oxyde.

Aggregaten, sowie in Geschieben und Körnern; Paramorphosen nach Anatas und Arkansit. — Spaltb. prismatisch nach ∞P vollk. und ∞P∞ etwas weniger vollk., auch pyramidal nach P unvollk., Bruch muschelig bis uneben; H = 6...6.5; G = 4.2...4.3; röthlichbraun, hyacinthroth bis dunkel blutroth und cochenillroth, auch gelblichbraun bis ockergelb und schwarz (Nigrin, s. u.); Strich gelblichbraun; metallartiger Diamantglanz; Dichroismus gewöhnlich kaum wahrnehmbar; durchscheinend bis undurchsichtig, Doppelbrechung positiv, $\omega = 2,567$, $\varepsilon = 2,844$ (für rothes Licht nach Bärwald). — Chem. Zus. nach H. Rose und Damour: Titansäure-Anhydrid, TiO2 (bestehend aus 61,15 Titan und 38,85 Sauerstoff, vgl. übrigens Anm. auf S. 398), also wie Anatas und Brookit, mit etwa 1,5 pCt. Eisenoxyd. V. d. L. ist er unschmelzbar und unveränderlich; von Säuren wird er nicht angegriffen; mit Borax und Phosphorsalz gibt er die Reactionen der Titansäure. - Krummhennersdorf bei Freiberg, Bärnau in Bavern. Saualpe in Kärnten und Pfitschthal in Tirol, Modriach bei Ligist in Steiermark, St. Gotthard, Binnenthal im Wallis, St. Yrieux bei Limoges, Olahpian in Siebenbürgen, Arendal in Norwegen, Buitrago in Spanien, Takowaya und Tjóplyie Ključi beim Hüttenwerk Kassli im Ural, Minas Geraës in Brasilien; sehr schöne und grosse, bis pfundschwere Krystalle in einem Gemeng von Disthen und Pyrophyllit am Graves-Mount in Georgia. Mikroskopisch ungemein reichlich in sehr vielen krystallinischen und halbkrystallinischen Schiefern, wo die Individuen häufig nach 3Poo zu herzförmigen Zwillingen verwachsen sind; auch die eigenthümlichen bräunlichgelben Nädelchen, welche F. Zirkel zuerst in devonischen Dachschiefern wahrnahm (Ann. d. Phys. u. Ch. Bd. 154, 1871. 349) gehören nach den Untersuchungen von van Werreke und Cathrein (N. J. f. M. 1880. II. 281 und 1881. I. 169) dem Rutil an. Vielfach in Amphiboliten und Eklogiten; auch als mikroskopische Nädelchen eingewachsen in Glimmern.

Gebrauch. Bei der Porcellanmalerei zur Darstellung einer gelben Farbe.

Anm. 1. Nach den Untersuchungen von Sauer und Cathrein ist es wohl unzweifelhaft, dass Rutil sich in Titanit (sog. Leukoxen) umsetzen kann, welcher den ersteren unter Erhaltung der Form desselben verdrängt (N. Jahrb. f. Min. 1879. 574; Z. f. Kryst. VIII. 328). Umgekehrt beobachtete Paul Mann eine Herausbildung von lebhaft gelb gefärbten Rutilnädelchen bei der Umwandlung von Titanit (N. Jahrb. f. Min. 1882. II. 200).

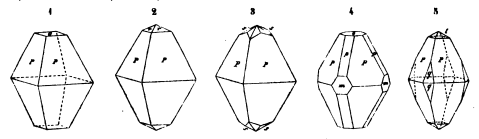
Anm. 2. Bekannt sind die schönen regelmässigen Verwachsungen von Eisenglanz und Rutilkrystallen, welche am Cavradi im Tavetschthal vorkommen, zuerst von Breithaupt, dann von Haidinger und zuletzt von G. vom Rath beschrieben wurden. Die platt säulenförmigen Rutilkrystalle liegen mit einer Fläche von $\infty P\infty$ auf der Fläche OR der tafelförmigen Krystalle des Eisenglanzes, ihre Hauptaxen sind parallel seinen Zwischenaxen, und eine ihrer Flächen von Poo ist fast parallel einer Fläche des Rhomboëders R; die Rutilflächen ∞ P2 besitzen eine annähernd parallele Lage zu denen der vollslächigen Deuteropyramide 4P2 beim Eisenglanz. Auch kommt es vor, dass die Rutilkrystalle vollkommen in den Eisenglanz eingesenkt sind. Hjalmar Gylling beobachtete eine übereinstimmende Verwachsung von Rutil und Eisenglanz auch mikroskopisch in finnischen Glimmerschiefern (N. Jahrb. f. Min. 1882. I. 163). Sehr bemerkenswerth sind die Gebilde von der Alp Lercheltini im Walliser Binnenthal, welche dasselbe Stellungsgesetz der Rutilprismen zu Formen des Eisenglanzes darbieten, ohne dass der letztere selbst vorhanden ist; vom Rath, welcher auch zeigte, wie die Vereinigung der Rutilprismen die hexagonalen Eisenglanz-Gestalten nachahmt, hält diese Vorkommnisse für Pseudomorphosen, weil das Innere nur feinkörnigen Rutil erkennen lässt (Z. f. Kryst., I. 1877, 13). Setigmann beschrieb von derselben Alp eine merkwürdige Ein- und Aufwachsung von Rutil auf einer vorherrschenden Fläche eines tafelförmigen Magneteisenoktaëders, wobei die verticalen Combinationskanten des Rutils parallel sind den Kanten der vorherrschenden Oktaëderfläche (weshalb sich auch auf dieser, wie auf der Basis des Eisenglanzes, die Rutilprismen unter 60° schneiden) und ferner ∞P∞ des Rutils mit dieser Oktaëderfläche einspiegelt (Z. f. Kryst. I. 340). - Rutil und Anatas kommen bisweilen auf einer und derselben Lagerstätte neben einander zugleich vor; dasselbe gilt auch für den Brookit.

Anm. 3. Nachdem schon Rammelsberg den schwarzen Nigrin mit dem höheren spec. Gew. 4,5 für einen mit Titaneisen gemengten Rutil gehalten (der von Bärnau führt 44 pCt. Eisenoxyd), zeigte v. Lasaulx an Vorkommnissen desselben von Vannes in der Bretagne, dass sie in der Pseudomorphosirung zu Titaneisen begriffene Rutile sind; sie enthalten mehr oder weniger unveränderte Rutilsubstanz in sich, die meist auch noch einen innerlichen Kern bildet (Z. f. Kryst. VIII. 74).

Anm. 4. Ilmenorutil nannte v. Kokscharow einen fast 11 pCt. Eisenoxyd haltenden Rutil, dessen schwarze Krystalle im Miascit vom Ostufer des Ilmensees vorkommen, hier aber nur die Grundpyramide zeigen, welche meist in der Richtung einer ihrer Polkanten verlängert ist; sp. Gew. 5,07...5,13. Andere Vorkommnisse von den Seen Argajasch und Wschiwoje, z. Th. sehr reichhaltige Krystallisationen, welche u. a. auch 0P zeigen, wurden später durch v. Jerémejew beschrieben, welcher daran einen siebenfach verschiedenen Habitus, auch Viellinge erkannte, die zugleich nach Poo und nach 3Poo verzwillingt sind. A.-V. = 1:0,6436.

456. Anatas, Hany.

Tetragonal; P 436° 36' nach r. Kokscharow; A.-V. = 4: 4,7774; gewöhnliche Formen P (P), 0P (o), $\frac{1}{7}$ P (v) 39° 30', $\frac{1}{8}$ P (r) 53° 22', $\frac{1}{8}$ P (t) 79° 54', Poo (p), 2Poo (q); auch kommen im Tavetschthal Krystalle vor, welche nur die Pyramide $\frac{1}{2}$ P (Mittelk. 402° 58') zeigen 1).



- Fig. 4. P.OP; die häufigste Form.
- Fig. 2. P. $\frac{1}{5}$ P; $r: P = 138^{\circ}$ 23'; noch häufiger ist die ähnliche Comb. P. $\frac{1}{7}$ P, wo die vierslächige Zuspitzung stumpfer erscheint und $r: P = 131^{\circ}$ 27'.
- Fig. 3. P. 75 P5; nach Miller und Hessenberg; diese ditetragonale Pyramide erscheint nicht so gar selten, doch stets sehr untergeordnet.
- Fig. 4. $P.0P.P\infty.\infty P\infty (m)$. Fig. 5. $P.1P.2P\infty$.

Schöne und reichhaltige Combinationen von der Alp Lercheltini im Binnenthal beschrieb C. Klein im N. Jahrb. für Min., 187 ± 900 und 1875. 337. Hier kommen verschiedene Typen von Anatas vor, nämlich: 4) der spitzpyramidale nach P (wie die obigen Fig. 4 bis 5); 2) der stumpfpyramidale, an welchem die Pyramide $\frac{1}{4}P$ (v) vorwaltend erscheint (Fig. 6, bisweilen ist es auch $\frac{1}{4}P$); 3) der zirkonähuliche säulenförmige Typus, bei welchem $\infty P\infty$ vorwaltet (Fig. 7); 4) der sehr seltene pyramidale Typus, bei welchem eine Pyramide $\frac{3}{4}P$ (η) oder anderseits $\frac{3}{4}P$ vorwaltet (Fig. 8). Typus 2 und 3 sind es, welche früher Wiserin genannt wurden (vgl. diesen). v. Zepharovich beobachtete hier noch einen anderen Habitus, an welchem $P\infty$ vorwaltet,

⁴⁾ Im Ganzen sind bis jetzt am Anatas 42 Formen bekannt, nachdem v. Zepharovich (Z. f. Kryst. VI. 244) an Krystallen von der Alp Lercheltini noch §P§, ½P³, ½P³, und als sehr wahrscheinlich 7P24 und 7P00 auffand, Seligmann (N. Jahrb. f. Min. 4882. II. 284) an denselben Krystallen noch ½7P¾ und §P00, und Vrba an den nach 0P tafelig ausgebildeten Krystallen vom Leidenfrost in der Rauris ½P00 beobachtete; vgl. auch C. Klein im N. Jahrb. f. Min. 4874. 900 und 4875. 387, sowie Groth, Min.-Samml. d. Univ. Strassburg 409.

 ∞ P ∞ , $\frac{1}{3}$ P und P wenig zurücktreten und gleichmässig entwickelt sind. vom Rath fand am Berge Cavradi an farblosen Krystallen die Pyramide $\frac{3}{7}$ P vorwaltend, auch ∞ P ausgebildet.

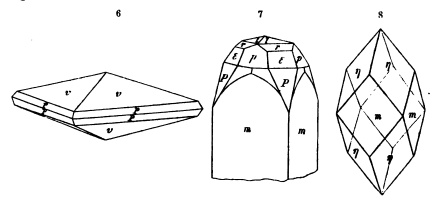


Fig. 6. 4P.P.

Fig. 7. $\infty P \infty \cdot P \cdot \frac{3}{5}P \cdot \frac{1}{5}P \cdot \frac{1}{10}P \cdot P \infty$; hierin $\varepsilon = \frac{3}{5}P$ und $l = \frac{1}{10}P$.

Fig. 8. ${}_{3}^{2}P.\infty P\infty ({}_{3}^{2}P = 118^{\circ} 20')$.

Gewöhnlich aber erscheinen die Krystalle (in anderer Form ist der Anatas nicht bekannt) pyramidal durch Vorwalten von P, bisweilen auch dick tafelförmig durch Vorwalten von 0P, sind klein, und finden sich einzeln aufgewachsen, auch secundär lose. Anatasformen aus Brasilien ergaben sich Damour und Bertrand als aus kleinen Rutilnadeln zusammengesetzt. Diller beobachtete in einem Hornblendegranit aus der Troas eine secundäre Entstehung von Anatas aus Titanit, in einem Schalstein aus der Gegend von Hof eine solche aus Titaneisen. — Spaltb. basisch und pyramidal nach P, beides vollk., spröd; H. = 5,5...6; G. = 3,83...3,93; indigblau bis fast schwarz, hyacinthroth, honiggelb bis braun, selten farblos, metallartiger Diamantglanz, halbdurchsichtig bis undurchsichtig; Pleochroismus unmerklich; Doppelbrechung negativ, das Kreuz oft in zwei Hyperbeln getrennt. — Chem. Zus. nach Vauquelin und H. Rose: Titansäureanhydrid, Ti 02, also wie Rutil und Brookit; kleine Beimengungen von Eisenoxyd, selten von Zinnoxyd; v. d. L. ist er unschmelzbar; beim Glühen verändert er sein spec. Gew. in das des Brookits und darauf in das des Rutils; mit Borax schmilzt er zu einem Glas, welches im Red.-F. gelb und zuletzt violblau wird; von Säuren wird er nicht angegriffen. — Bourg d'Oisans, Hof in Bayern, Tavetsch, Maderaner That, St. Gotthard, Binnenthal im Wallis u. a. O. in der Schweiz auf Klüsten krystallinischer Gesteine, Nil-Saint-Vincent in Belgien, Liebecke bei Wettin (auf Klüften des Porphyrs), Slidre in Norwegen, am Ural mehrorts, Minas Geraës in Brasilien; in den goldführenden Sanden von Brindletown, Nord-Carolina (in tafelförmigen, bis 🛊 Zoll grossen Krystallen). Mikroskopischen Anatas beobachtete Wöhler in einem carbonischen Eisenoolith von Cleveland in England; Nessig und Kollbeck fanden ihn in Porphyren von Elba und China: nach Thürach ist er sehr weit verbreitet in zersetzten krystallinischen und sedimentären Gesteinen, sowohl in tafelförmigen oder pyramidalen Combinationen von P mit OP. als auch in linsenförmiger Gestalt, welche von P und einer stumpfen Deuteropyramide gebildet wird (vgl. Anm. auf S. 398).

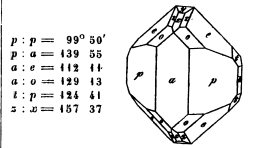
157. Brookit, Levy, und Arkansit.

Rhombisch 1); P (o) Polkanten 415°43' und 401°35' nach v. Kokscharow; A.-V.

¹⁾ Nach Schrauf soll der Brookit monoklin und vollkommen isomorph mit dem Wolfram sein; er unterscheidet mehre Typen, in denen der Winkel 3 zwischen 89° 24' und 89° 54' schwankt; ein mit Bezug darauf besonders sorgfältig durch vom Rath gemessener Krystall erwies

0,8416: 1; 0,9444; $\infty \overline{P}\infty$ (a), $\infty \overline{P}\infty$ (b), ∞P (p), $\overline{P}2$ (e), $\frac{1}{2}\overline{P}\infty$ (x), $\frac{1}{2}P$ (z), $\frac{1}{4}\overline{P}\infty$ (y), $2\overline{P}\infty$ (t); diese sämmtlichen Formen finden sich an dem nebenstehend abge-

bildeten Krystall von Atliansk bei Miask; auch andere complicirte Combinationen. Die Krystalle erscheinen vorwiegend tafelartig durch das Vorwalten des Makropinakoids; indess hat v. Kokscharow sehr schöne Krystalle beschrieben, an denen das Prisma ∞ P sehr vorwaltet; e (Polk. 135° 37' und 101° 3') gewöhnlich grösser ausgebildet als o, weshalb Andere diese Pyramide als P nahmen, wobei a zum Brachypinakoid, b zum Makropi-



nakoid, p zu ∞ P2 wird; einzeln aufgewachsen oder lose; in Pseudomorphosen nach Titanit. — Spaltb. brachydiagonal; H. = 5,5...6; G. = 3,8...4,1; gelblichbraun, hyacinthroth, röthlichbraun bis haarbraun und eisenschwarz, metallartiger Diamantglanz, durchscheinend bis undurchsichtig; die optischen Axen liegen in der Ebene der Basis, ihre Bisectrix fällt in die Brachydiagonale. Mehre Beobachter befanden die opt. Axen für Roth (scheinbar ca. 58°) und Gelb in oP, für Grün in ∞ P ∞ liegend. — Chem. Zus. nach H. Rose, Hermann und Damour: Titansäureanhydrid, Ti0², wie Anatas und Rutil (Trimorphie der Titansäure), höchstens mit 1,4 bis 4,5 pCt. Eisenoxyd; durch Glühen erhält er das spec. Gewicht des Rutils, ausserdem verhält er sich v. d. L. wie Titansäure. — Bourg d'Oisans, Tremaddoc in Wales, St. Gotthard, Maderanerthal, Valorsine u. a. Orte in der Schweiz, bisweilen mit Anatas verwachsen, wie Wiser gezeigt hat, Biancavilla am Aotna (in Trachyttussen), Miask am Ural, Magnet-Cove in Arkansas (hier als Arkansit), Ellenville in New-York. Aus Tirol erwähnt r. Zepharovich einen dünntaseligen Krystall von 41 Mm. Höhe, 39 Mm. Breite. — Mikroskopisch soll er nach Thürach in zersetzten Gesteinen ebenso weit wie Anatas verbreitet sein.

Anm. Der Arkansit unterscheidet sich zwar durch den Habitus seiner Krystalle (in welchen die Pyramide P2 und das Prisma ∞ P, im Gleichgewicht stehend, zu einer scheinbar hexagonalen Pyramide verbunden sind), durch eisenschwarze Farbe und Undurchsichtigkeit von den übrigen Varietäten des Brookits, ist aber dennoch zu diesem zu rechnen, da die Dimensionen seiner Formen, wie Rammelsberg und Kenngott gezeigt haben, mit denen des Brookits ebenso übereinstimmen, wie seine chemische Zusammensetzung. Rammelsberg hält dafür, dass er mit fein vertheiltem Titaneisen gemengt sei. Merkwürdig sind die durch vom Rath entdeckten Paramorphosen: Arkansitkrystalle, welche in ein Aggregat verschiedentlich gerichteter Rutilsäulchen umgewandelt sind, und dabei das höhere spec. G. des Rutils erlangt haben.

158. Pyrolusit, Haidinger (Weichmanganerz, Graubraunsteinerz z. Th.).

Rhombisch; ∞P (M) 93° 40' (nach Breithaupt, nach Hirsch aber 991°), $\frac{1}{2}P\infty$ (d) 140°, $\infty P\infty$ (W), $\infty P\infty$ (v); A.-V. = 0,938: 1:0,728; die Krystalle gewöhnlich kurz säulenförmig, an den Enden entweder durch die Fläche 0P (P) oder durch das Doma P ∞ begrenzt, vertical gestreift, bisweilen in viele einzelne Spitzen zerfasert; auch als dünn tafelförmige und spiessige Krystalle; meist derb und eingesprengt, auch traubige, nierförmige, staudenförmige,

sich aber als echt rhombisch, und auch Bücking hat (Groth, Min.-S. d. U. Strassb. 140) dargethan, dass z. B. die schönen Krystalle von Ellenville nicht monoklin, und Abweichungen von der rhombischen Symmetrie nur Folgen von unregelmässiger Ausbildung sind. — Groth, welcher die Identität des Asmanits und Tridymits, sowie die Isomorphie des Brookits und dieser beiden darthun möchte, gelangt zur Nachweisung der letzteren nur durch eine Neu-Aufstellung des Brookits (Tabell. Uebersicht. 1882. 33), wodurch aber blos ein ähnliches Axenverhältniss erreicht wird, ohne dass die Uebereinstimmung der Krystallsysteme erbracht würde.

knospenförmige Aggregate von radialstängeliger und faseriger Zusammensetzung, sowie verworren faserige, dichte und erdige Varr., Pseudomorphosen nach Kalkspath, Dolomit, Smithsonit, Manganit und Polianit. — Spaltb. prismatisch nach ∞ P, brachydiagonal und makrodiagonal; wenig spröd bis mild; H. = 2...2,5 (die sehr feinfaserigen und erdigen Varr. noch weicher); G. = 4,7...5; dunkel stahlgrau bis licht eisenschwarz, Strich schwarz, abfärbend, halbmetallischer Glanz, meist schwach, in faserigen Varietäten mehr Seidenglanz, undurchsichtig. — Chem. Zus.: Mangansuperoxyd, Ma 0², mit 63,49 Mangan und 36,84 Sauerstoff, in einigen Varr. ist bis 4 pCt. Thallium, in anderen etwas Vanadinsäure nachgewiesen worden; v. d. L. unschmelzbar; auf Kohle stark geglüht verwandelt er sich in braunes Oxydoxydul, mit Verlust von 12 pCt. Sauerstoff; mit Borax und Phosphorsalz gibt er die Reaction des Mangans, in erwärmter Salzsäure löst er sich unter starker Entwickelung von Chlor, mit Schwefelsäure erhitzt gibt er Sauerstoff und schwefelsaures Manganoxydul. — Johanngeorgenstadt, Raschau, Platten, Arzberg, Horhausen, Eiserfeld, Ilfeld, Ilmenau.

Anm. Es unterliegt wohl keinem Zweisel, dass der Pyrolusit in sehr vielen Fällen ein Umwandlungsproduct des Manganits, in anderen blos eine locker-saserige Varietät des Polianits ist; denn dass der Manganit die Neigung hat, seinen Wassergehalt gegen Sauerstoff umzutauschen, ergibt sich schon daraus, weil seine Krystalle ost nach aussen oder unten in Pyrolusit umgewandelt erscheinen, während sie nach innen oder am sreien Ende noch braunstrichig und wasserhaltig sind; auch bezeichnet uns der Varvicit das eine Hauptstadium dieses Umwandlungsprocesses, dessen Ziel erst in der Pyrolusitbildung erreicht zu werden scheint. Breithaupt wollte daher den Pyrolusit gar nicht mehr als ein besonderes Mineral anerkennen, weil er jedensalls ein epigenetisches Gebilde entweder nach Manganit oder nach Polianit sei.

Gebrauch. Der Pyrolusit, gewöhnlich Braunstein genannt, gestattet vielerlei Anwendungen, und ist wegen seines grossen Sauerstoffgehalts und seiner Weichheit allen übrigen Manganerzen vorzuziehen. Man benutzt ihn zur Darstellung von Sauerstoff, Chlor und Chlorkalk, zur Entfärbung der Glasmasse, aber auch zur Färbung derselben, und überhaupt als Pigment von Glasuren, bei der Porcellan- und Fayence-Malerei.

159. Polianit, Breithaupt.

Rhombisch; ∞P 92° 52′, $P \infty$ 448°; die Krystalle sind ganz ähnlich denen des Pyrolusits, und zeigen ausser den genannten Formen noch 0P, $\infty P \infty$, $\infty P \infty$ und zwei Makroprismen; sie erscheinen meist kurz säulenförmig und vertical gestreift; derb, in körnigen Aggregaten; auch in Pseudomorphosen nach Calcit. — Spaltb. brachydiagonal; H = 6,5...7; G = 4,826...5,061; licht stahlgrau, schwach metallglänzend, undurchsichtig. — Chem. Zus. nach den Analysen von Plattner und Rammelsberg: Mangansuperoxyd, also identisch mit Pyrolusit. Es scheint daher der harte Polianit blos einen anderen Cohäsionszustand darzustellen, als der weiche Pyrolusit. — Platten, Schneeberg, Johanngeorgenstadt, Nassau, Cornwall.

160. Plattnerit, Haidinger, oder Schwerbleierz, Breithaupt.

Hexagonal, Dimensionen unbekannt; Comb. $\infty P.0P.P$; Spaltb. undeutlich nach mehren Richtungen, Bruch uneben, spröd; G. = 9,39,...9,45; eisenschwarz, Strich braun, metallartiger Diamantglanz, undurchsichtig. — Chem. Zus. nach *Lampadius* und *Plattner*: wahrscheinlich fast reines Bleisuperoxyd, **Pb**0², mit 86,6 Blei und 43,4 Sauerstoff. — Leadhills in Schottland, anscheinend pseudomorph nach Pyromorphit.

161. Cervantit, Dana.

Angeblich rhombisch, aber nur in sehr feinen nadelförmigen Kryställchen, auch derb und als Ueberzug; isabellfarbig bis weiss; H. = 4...5; G. = 4,08. — Chem. Zus.: Sb 02, oder vielmehr eine Verbindung von 4 Mol. Antimonoxyd mit 4 Mol. Antimonsäure, Sb203 + Sb205, mit 78,93 Antimon und 21,07 Sauerstoff. Unschmelzbar, auf Kohle leicht reducirbar, im Kolben nicht flüchtig (zum Unterschied von Valentinit), in Salzsäure schwer löslich. — Cervantes im spanischen Galicia, Pereta in Toscana, auf Borneo. Dieselbe Substanz kommt wasserhaltig als Stiblith und Antimonocker vor.

162. Tellurit (Tellurocker).

Kleine Kryställchen, bisweilen anscheinend spitze rhombische Pyramiden, meist pris-

matisch entwickelt, häufig längsgestreift, sehr deutlich monotom, einzeln oder zu Bündeln vereinigt (nach Genth), meistens ganz kleine Kugeln und Halbkugeln von radialfaseriger Zusammensetzung und gelblich – bis graulichweisser Farbe; Glasglanz, zum Harzglanz sich neigend, auf den Spaltslächen Diamantglanz; im Glasrohr und auf Kohle zeigt er nach Petz ganz das Verhalten der tellurigen Säure, TeO2, mit 80 pCt. Tellur. — Sehr selten zu Facebay und Zalathna in Siebenbürgen, mit gediegenem Tellur in Quarz; nach Genth auch auf der Keystone-, Smuggler- und John Jay-Grube in Colorado.

4. Trioxyde, RO3.

163. Molybdänocker.

Als Ueberzug, angeflogen oder eingesprengt, feinerdig, zerreiblich; schwefel-, citronund pomeranzgelb, matt, undurchsichtig. Scheint wesentlich Molybdänsäure, Me 03, zu sein,
mit 66,7 Molybdän und 33,8 Sauerstoff; v. d. L. auf Kohle schmilzt er, raucht und gibt einen
Beschlag, welcher heiss gelb, kalt weiss erscheint, am inneren Rande aber von dunkel kupferrothem Molybdänoxyd begrenzt wird; auch mit Borax und Phosphorsalz verhält er sich wie
Molybdänsäure; mit Soda auf Kohle liefert er ein graues Metallpulver; in Salzsäure ist er
leicht löslich, die Sol. wird durch metallisches Eisen blau gefärbt. — Mit Molybdänglanz im
Pfitscher Thal in Tirol, Lindås in Schweden, Nummedalen in Norwegen.

164. Wolframocker.

Als Ueberzug, angeflogen und eingesprengt, erdig, weich, grünlichgelb und gelblichgrün, matt, undurchsichtig. V. d. L. verhält er sich wie Wolframsäure, **W 03**, mit 79,3 Wolfram und 20,7 Sauerstoff; in Aetzammoniak löst er sich vollständig, während er in Säuren unlöslich ist. — Huntington in Connecticut.

5. Anderweite Verbindungen.

165. Mennige.

Derb, eingesprengt, angeflogen und als Pseudomorphose nach Cerussit und Bleiglanz; Bruch eben oder flachmuschelig und erdig; H. = 2...3; G. = 4,6; morgenroth, Strich pomeranzgelb, matt oder schwach fettglänzend, undurchsichtig. — Chem. Zus.: wahrscheinlich die der künstlichen Mennige, also Pb304, oder 2Pb0+Pb02, oder Pb0+Pb203, mit 90,65 Blei und 9,85 Sauerstoff; v. d. L. färbt sie sich anfangs dunkler, beim Glühen gelb, und schmilzt sehr leicht zu einer Masse, welche auf Kohle zu Blei reducirt wird; von Salzsäure wird sie unter Entwickelung von Chlor entfärbt und in Chlorblei verwandelt; Salpetersäure löst das Bleioxyd auf und hinterlässt braunes Superoxyd. — Bolanos in Mexico, Badenweiler in Baden, Weilmünster in Nassau, Rochlitz am Südabfall des Riesengebirges, Insel Anglesea, Schlangenberg in Sibirien, Bleialf und Call in Rheinpreussen; indessen bezweifelt Nöggerath die wirkliche mineralische Natur dieser und anderer Vorkommnisse, und vermuthet, dass solche durch künstliche Erhitzung, durch Feuersetzen, Röstprocesse und dergl. aus anderen Bleierzen entstanden seien.

166. Crednerit, Rammelsberg, Mangankupfererz.

Derb, in körnigblätterigen Aggregaten; Spaltb. nach einem schiefen rhombischen Prisma, und zwar recht vollk. nach der einen (basischen) Fläche, minder vollk. nach den beiden anderen; Bruch uneben; spröd in geringem Grade; H. = 4,5...5; G. = 4,89...5,07; eisenschwarz, Strich schwarz, auf der vollk. Spaltungsfläche stark metallglänzend, undurchsichtig. — Chem. Zus. nach den Analysen von Heinrich Credner und Rammelsberg wesentlich: 3 Cu O + 2 (Mn²) O³, oder Cu³ Mn⁴ O³, mit 57,02 Manganoxyd (die Analysen ergaben ca. 52 Manganoxydul und Sauerstoff) und 42,98 Kupferoxyd; 0,5 bis 4,5 Baryt auch zugegen. V. d. L. schmelzen nur sehr dünne Splitter an den Kanten; mit Borax gibt er ein dunkelviolettes, mit Phosphorsalz ein grünes Glas, welches bei der Abkühlung blau und in der inneren Flamme kupferroth wird. In Salzsäure unter Chlorentwickelung zu einer grünen Flüssigkeit löslich. — Friedrichroda am Thüringer Wald, mit Psilomelan und feinkörnigem Hausmannit.

II. Hydroxyde und Hydrate.

1. Von Monoxyden.

167. Brucit, Beudant (Talkhydrat).

Rhomboëdrisch, R 82° 22½ nach Hessenberg; A.-V. = 1:0,5214; andere Formen

sind -4R, 2R, -4R und 0R, welche letztere meist vorherrscht, und eine tafelförmige Gestalt der Individuen bedingt; die Neigungswinkel der Rhomboëderslächen gegen das Pinakoid sind für - 1R 149° 39', für R 119° 39', für 2R 105° 53' und für -4R 98° 6'. Gewöhnlich derb in schaligen und stängeligen Aggregaten. - Spaltb. basisch, sehr vollk.; mild, in dünnen Blättchen biegsam; H = 2; G = 2,3...2,4; farblos, graulich- und grünlichweiss; Perlmutterglanz auf 0R; halbdurchsichtig bis durchscheinend, optisch-einaxig, positiv, $\omega = 1,559$, $\varepsilon = 1,5795$ nach M. Bauer. Chem. Zus. nach den Analysen von Fyfe, Bruce, Stromeyer, Wurtz, Smith und Brush: Magnesiumhydroxyd, Mg[011]2, mit 68,96 Magnesia und 31,04 Wasser; reiner Brucit ist frei von Kohlensäure, doch findet sich oft ein Gehalt an Magnesiumcarbonat, die beginnende Umwandlung in Hydromagnesit bezeichnend; immer ist auch etwas Eisenoxydul vorhanden; bei Jakobsberg in Wermland mit 14,16 MnO statt MgO. Beim Erhitzen gibt er Wasser, ist v. d. L. unschmelzbar, wird mit Kobaltsolution geglüht blassroth, und ist in Säuren leicht und vollkommen löslich. Lemberg gibt noch folgende Reaction an: wird ein Blättchen über einer Weingeistslamme entwässert und, nach vorheriger Abkühlung, in eine etwas verdünnte Lösung von salpetersaurem Silber getaucht, so färbt es sich braun bis schwarz, indem die Magnesia schwarzes Silberoxyd ausscheidet (Zeitschr. d. geol. Ges., Bd. 24. 1872. 226). - Hoboken in New-Jersey, Lancaster und Texas in Pennsylvanien, Philipstad in Schweden, Insel Unst. Baschartsche-Grube im Gouv. Ufa, sowie im Gouv. Orenburg in Russland, Cogne im Aosta-Thal, Predazzo in Tirol.

Anm. Der Nemalith, von Hoboken in New-Jersey, ein ganz asbestähnliches, in zartfaserigen, weissen oder blaulichen, seidenglänzenden Aggregaten vorkommendes Mineral, ist
nach den Analysen von Rammelsberg, Whitney und Wurtz eine faserige Varietät des Brucits,
welche bis 5,6 pCt. Eisenoxydul enthält, auch bis zu 10 pCt. Kohlensäure aufgenommen hat,
daher sie Connel als ein sehr basisches Carbonat von Magnesia betrachtete, während sie eher
eine Stufe der Umwandlung in Hydromagnesit ist. Noch eisenoxydulreicher (25 pCt.) ist ein
von Sandberger untersuchtes Vorkommniss (fälschlich Nakrit genannt) von Siebenlehn bei
Freiberg.

168. Pyrochroit, Igelström.

Hexagonal nach Bertrand, gewöhnlich körnig-blätterig, schmale Trümer in Magneteisen bildend; H.=2,5; ursprünglich im frischen Zustand dem Brucit sehr ähnlich, weiss, perlmutterglänzend und in dünnen Lamellen durchscheinend, wird aber an der Luft bald braun und zuletzt schwarz. Optisch negativ. — Chem. Zus.: wesentlich Manganoxydulhydrat, Ma [O II]², doch wird ein kleiner Theil des Mangans durch Magnesium und Calcium ersetzt; auch enthält er 3 bis 4 pCt. Kohlensäure. Im Kolben gibt er viel Wasser, wird erst grün, dann grünlichgrau und endlich bräunlichschwarz; geglüht verwandelt er sich in Oxydoxydul; in Salzsäure löslich. — Grube Pajsberg bei Philipstad, Wermland.

2. Von Sesquioxyden.

169. Sassolin, Hausmann (Borsäure).

Triklin nach Miller, gewöhnlich nur in feinen schuppigen oder faserigen Individuen, von welchen die ersteren unregelmässige, sechsseitige Tafeln mit schief angesetzten Randflächen bilden; nach den Beobachtungen Haushofer's an künstlichen Krystallen (Z. f. Kryst. IX. 1884. 77) werden dieselben in der Prismenzone begrenzt durch ∞P', und ∞',P (mit einander 118° 9' bildend) sowie ∞P∞; in der Endigung erscheinen die vier Tetartopyramiden, ferner die beiden Hemimakrodomen, sowie 0P zu einem tonnenförmigen Complex vereinigt. A.-V. = 1,7329:1:0,9228. Die natürlichen Individuen erscheinen lose, oder zu krustenförmigen und stalaktitischen Aggregaten vereinigt. Häufig Zwillingskrystalle nach ∞P∞. — Spaltb. basisch, sehr vollkommen; mild und biegsam; H. = 1; G. = 1,4...1,5. Farblos, meist gelblichweiss gefärbt; Perlmutterglanz; durchscheinend: schmeckt schwach säuerlich und bitterlich; fettig anzufühlen. — Chem. Zus.: Borsäure, B[01]³, mit 56,39 Borsäure und 43,64

Wasser; in kochendem Wasser leicht, in kaltem etwas schwer löslich; gibt im Kolben Wasser, schmilzt v. d. L. leicht und mit Aufschäumen zu klarem hartem Glas, und färbt die Flamme hoch gelblichgrün (zeisiggrün); auch die Auflösung in Alkohol brennt mit grüner Flamme. — Als Sublimat mancher Vulkane und als Absatz heisser Quellen, Insel Volcano, Sasso in Toscana. Bei Larderello u. a. O. in Toscana werden aus den Suffionen jährlich sehr grosse Quantitäten Borsäure gewonnen.

Anm. Wegen der Analogie der Constitution, wegen der oftmaligen isomorphen Vertretung von (Al²)O³ durch (B²)O³ und der äusseren Aehnlichkeit in Form und Spaltbarkeit der beiderseitigen Krystalle, sollte man vermuthen, dass der Sassolin mit dem Hydrargillit isomorph sei.

Gebrauch. Als Reagens bei Löthrohrversuchen, besonders aber zur Darstellung mehrer borsaurer Salze.

170. Hydrargillit, G. Rose (Gibbsit).

Monoklin nach Des-Cloizeaux, was auch v. Kokscharow bestätigte; $\beta = 87^{\circ} 47'$; die gewöhnlichen Formen erscheinen als kleine, scheinbar hexagonale Tafeln oder Säulen der Combination 0P.∞P.∞P∞, indem die klinodiagonale Seitenkante des Prismas ∞P fast 60° misst, und 0P mit ∞P∞ Winkel von 87°47' und 92°43' bildet. Auch kugelige und halbkugelige, radialfaserige, ganz wavellitähnliche, und körnigschuppige Aggregate. — Spaltb. basisch, sehr vollk.; H. = 2,5...3; G. = 2,34...2,39; farblos, grünlichweiss bis lichtgrün, auch röthlichweiss und blaulichweiss gefärbt, Perlmutterglanz auf 0P, ausserdem Glasglanz; durchscheinend; optisch-zweiaxig; nach Des-Cloizeaux liegen die optischen Axen bald in einer Normal-Ebene, bald in einer Parallel-Ebene des klinodiagonalen Hauptschnitts, während die spitze Bisectrix stets in den letzteren Hauptschnitt fällt; die Dispersion der Axen ist sehr stark. - Chem. Zus.: das normale Aluminiumhydroxyd (Al2) [O II]6 oder auch Al [O II]3 mit 65,43 Thonerde und 34,57 Wasser; nach A. Mitscherlich verliert er erst über 2000 Wasser, welches erst durch starkes Glühen völlig verschwindet; v. d. L. wird er weiss und undurchsichtig, blättert sich auf, leuchtet ausserordentlich stark, ohne jedoch zu schmelzen; mit Kobaltsolution wird er schön blau; in heisser Salzsäure oder Schwefelsäure löst er sich etwas schwierig auf. -- An der Schischimskaja und Nasimskaja Gora bei Slatoust im Ural, Villa-rica in Brasilien, Richmond und Lenox in Massachusetts, mehrorts in New-York, Unionville in Pennsylvanien.

Anm. 4. Dass nämlich der Gibbsit, von Richmond in Massachusetts, eine Varietät des Hydrargillits sei, ist durch Torrey, Silliman, Smith und Brush dargethan worden; dasselbe Resultat fand A. Mitscherlich für den Gibbsit von Villa-rica in Brasilien, welcher jedoch in Säuren leicht löslich sein, und nach Haidinger rhombisch krystallisiren soll. Das von Hermann als Gibbsit beschriebene, und durch seine Analyse für normale phosphorsaure Thonerde mit 8 Mol. Wasser (Al²) [P O⁴]² + 8 H²O erkannte Mineral muss also wohl etwas ganz Anderes gewesen sein.

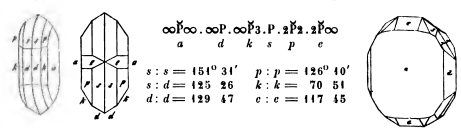
Anm. 2. Beauxit nannte Berthier ein bei Beaux unweit Arles vorkommendes bolusähnliches Mineral, welches in der von ihm analysirten Var. aus 52 Thonerde, 27,6 Eisenoxyd und 20,4 Wasser besteht, während andere Varr. nach Deville ganz anders zusammengeselzt sind (vergl. N. Jahrb. f. Min., 4874. 940). Nach H. Fischer ist der Beauxit ein Gemeng von Eisenoxydkörnern mit rothem Thon. Aehnliche Dinge von Aegina und Antrim sind wohl auch unter demselben Namen beschrieben worden, wogegen der bei Feistritz in Krain vorkommende sog. Bauxit nur ein mit etwas Kieselsäure und Eisenoxyd gemengtes Aluminiumhydroxyd ist. Die Analysen von Henatsch zeigen grossen Wechsel in der Zusammensetzung, z. B. 9 bis 24 pCt. Kieselsäure. Aus gewissen Varr. des französischen Beauxit werden sehr feuerfeste Schmelztiegel und Steine bereitet; auch dient der Beauxit zur Darstellung von Aluminium und indirect von Aluminiumbronze (6 bis 40 Al und 94 bis 90 Cu).

171. Diaspor, Hauy.

Rhombisch, nach Dufrénoy und Kenngott isomorph mit Göthit 1), auch in gewissem

¹⁾ Da wir das Spaltungsprisma als Protoprisma wählen, so tritt allerdings in den beider-

Sinne mit Chrysoberyll (vgl. diesen). A.-V. = 0,4686: 1:0,3019; breite Säulen mit vorherrschendem $\infty P\infty$, dazu ∞P 129° 47', $\infty P3$ u. a. Prismen, an den Enden durch die meist gekrümmten Flächen der Grundform P, der Brachypyramide 2P2 sowie des Brachydomas 2P ∞ begrenzt, wie es die nachstehende Figur und Horizontalprojection eines Krystalls von Schemnitz zeigt; die dritte Figur gibt in anderer Stellung nach r. Kokscharow das Bild eines Krystalls von Mramorskoi, in welchem ausser den Formen a, d, s und e auch die Makropyramide $\frac{5}{2}P5$ (r) und die Brachypyramide 2P6 (x) erscheint; die Winkel sind nach v. Kokscharow angegeben.



Gewöhnlich derb, in dünnschaligen und breitstängeligen Aggregaten, auch in verworren faserigen und blätterigen Aggregaten als Begleiter des Smirgels. - Spaltb. brachydiagonal sehr vollk., prismatisch minder vollk.; sehr spröd; H. = 6; G. = 3,3...3,46; farblos, meist gelblichweiss und grünlichweiss, auch violblau (äusserlich durch Eisenoxydhydrat gelblichbraun) gefärbt; sehr starker Perlmutterglanz auf ∞ P ∞ ; durchsichtig und durchscheinend, mit ausgezeichnetem Trichroismus; optisch zweiaxig; die optischen Axen liegen im brachydiagonalen Hauptschnitt und bilden einen sehr grossen Winkel, die spitze Bisectrix fällt in die Brachydiagonale. — Chem. Zus. nach Hess, Löwe, Damour und Mitscherlich wesentlich das Aluminiumhydroxyd (Al2) 02 | 0 | 1 | 2 oder Alo[01], mit 85,02 Thonerde und 14,98 Wasser; nach A. Mitscherlich gibt er unter 450° kein Wasser und erst beim Weissglühen den letzten Rest ab; er zerknistert wenig oder gar nicht (doch beobachtete Berzelius an einer Varietät, dass solche sehr hestig decrepitirte und in kleine weisse glänzende Schuppen zerfiel); er ist unschmelzbar, wird aber mit Kobaltsolution geglüht schön blau; Säuren sind ohne Einwirkung (Salzsäure entzieht ihm blos das oberflächlich färbende Eisenoxydhydrat); erst nach starkem Glühen wird er in Schwefelsäure auflöslich. Nach Hermann enthält der Diaspor vom Ural auch 5 bis 6 Eisenoxyd und etwas Phosphorsäure, welche letztere durch Shepard auch in der Var. von Chester nachgewiesen wurde. - Mramorskoi bei Kossoibrod am Ural, Schemnitz in Ungarn, auch im Dolomit am Campolungo bei Faido mit Korund (durch rom Rath beschrieben und abgebildet), mit Cyanit am Greiner in Tirol, zu Ephesus in Kleinasien und auf Naxos als Begleiter des Smirgels, Chester in Massachusetts und Unionville in Pennsylvanien, hier nach Lea sehr schön, mit Margarit.

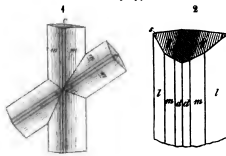
172. Manganit, Haidinger (Graubraunsteinerz z. Th.).

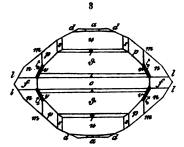
Rhombisch, isomorph mit Göthit!); die Grundpyramide P (p) findet sich nur selten und sehr untergeordnet; verhältnissmässig am häufigsten ist unter den Pyramiden die Makropyramide $\overline{P}2$ (s) mit den Polkanten $154^{\circ}13'$; seltener ist $\overline{P}3$ (g) mit den Polkanten $162^{\circ}40'$ und $115^{\circ}10'$; andere einfache Formen sind ∞ P (m) 99° 40′. ∞ P $\frac{3}{4}$ (k) 103° 23′, ∞ P2 (l) 118° 44′, ∞ P2 (d) 134° 14′, 2P (v), 2P2 (n), $\frac{6}{5}$ P2 (x); auch 0P (c), $\overline{P}\infty$ (u) 114° 19′, sowie ∞ P ∞ (u) sind häufig vorkommende Formen. Im Ganzen sind bis jetzt 48 verschiedene Formen von Haidinger, Miller und Groth beobachtet worden. A.-V. = 0.8444: 1:0.5448. Wir halten uns in Folgendem zunächst

seitigen Zeichen der Krystallformen der Isomorphismus nicht so entschieden hervor. Nimmt man beim Diaspor ∞P als ∞P^2 , so wird sein A.-V. = 0,9372: 1: 0,6088 (vgl. Göthit, Manganit).

1) Nimmt man das Prisma ∞P^2 als ∞P , so ist der Manganit isomorph mit dem Diaspor.

an die Untersuchungen, welche *Groth* (Min.-Samml. d. Un. Strassburg S. 79) an den Krystallen von Ilfeld angestellt hat, die auch schon im J. 1831 für die grundlegenden Messungen von *Haidinger* das Material dargeboten haben. Bei diesen Krystallen unterscheidet *Groth* vier Haupttypen der Ausbildung:





- I. Langprismatische und dicke Krystalle, vorherrschend Prismen und Basis; die stumpfe Kante von ∞P wird durch stark gestreiste Makroprismen zugeschärst, am Ende erscheint nur die stark glänzende und makrodiagonal gestreiste Basis; bisweilen ist die Basis durch sehr slache (auch jene Streisung hervorbringende) Makrodomen (etwa 10 P∞ und 10 P∞) ersetzt. Selten bilden diese einsachen Formen Zwillinge nach dem Brachydoma P∞ (e), wobei zwei derselben zu einem schieswinkeligen Kreuz vollständig durcheinandergewachsen sind, und die Verticalaxen derselben einen Winkel von 122° 50′ einschliessen. Fig. 4.
- II. Langprismatische (10-15 Mm.) und dünne (2-3 Mm.) Krystalle, meist hell stahlgrau, vorherrschend Prismen (∞P2, ∞P, ∞P2) mit makrodiagonalen Pyramiden als Endigung, unter letzteren hauptsächlich P2 (s), P5 (q), P4, P6, auch P∞ (u). Fig. 2. Der Typus I und II sind durch viele Uebergänge verbunden, indem sich zu den terminirenden Makropyramiden des letzteren die Basis und die Makrodomen des ersteren gesellen.
- III. Kurzprismatische stark vertical gestreiste Krystalle, ziemlich slächenreich, mit herrschender Basis und slachen Makrodomen, stets verzwillingt nach $P\infty$ (e) zu zinnstein- oder rutilähnlichen Formen, gewöhnlich mit mehrsach repetirter Zwillingsbildung in zickzackförmig gebrochenen Prismen. Fig. 3 stellt einen einsachen Krystall dieser Art auf 0P projicirt dar; darin ist ausser den schon genannten Formen $\eta = \frac{1}{3}P\infty$, $i = \frac{1}{15}P\infty$, $\beta = \frac{2}{15}P\infty$, $\beta = \frac{2}{15}P\infty$, $\nu = \frac{7}{15}P$.
- IV. Kurzprismatische, sehr flächenreiche Krystalle, mit vorherrschenden makrodiagonalen Pyramiden, stets verzwillingt nach dem in der Regel auch als Krystallfläche auftretenden Brachydoma P∞. Fig. 4 stellt einen solchen, durch Aneinanderwachsung gebildeten Zwilling dar; in der sehr flächenreichen Prismenzone weisen die Individuen ausser den schon genannten Formen noch ∞P3 (y) und ∞P3 (λ), in der Endigung P¾ (σ), P4 (χ) und ∞P4¾ (χ) auf.

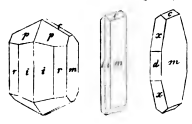
m: $m = 99^{\circ} 40'$ y: $g = 162^{\circ} 40'$ n: $l = 141^{\circ} 42'$ l: m = 160 46 n: n = 132 50 x: n = 165v: m = 149 52 d: d = 134 14 x: l = 127u: s = 167 6 n: f = 156 25 p: p = 120u: $\varrho = 174$ 44 e: e = 122 50 x: s = 154

Nach Haidinger's früheren Untersuchungen ist der Manganit z. Th. he miëdrisch, indem die Pyramide #P2 (x) nur mit ihren abwechselnden vier Flächen als rhombisches Sphenoid ausgebildet ist. Durch diesen hemiëdrischen Charakter der genannten Pyramide kommen nach ihm alsdann auch Zwillinge mit parallelen Axensystemen beider Individuen zu Stande, wobei ∞P∞ als Zusammensetzungsfläche dient; jene beiden Sphenoide sind nämlich enantiomorph, d. h. verschieden als rechts und links gebildet, und die wirkliche Zwillingsbildung erfolge nun dadurch, dass das eine Individuum mit dem rechten, das andere mit dem linken Sphenoid versehen sei. Abgesehen von der Thatsache, dass der isomorphe Göthit und Diaspor völlig holoëdrisch entwickelt sind, hält Groth es auf Grund seiner eigenen Untersuchungen für höchst unwahrscheinlich, dass man es hier mit einer eigentlichen Hemiëdrie zu thun habe, weil keine einzige der sechzehn übrigen sicher bestimmten Pyramiden hemiëdrisch entwickelt sei; die von ihm nur wenigemal wahrgenommene anscheinend sphenoidische Ausbildung von \PP_2 erachtet er als eine gesetz1 os e ungleichmässige Flächenentwickelung, und die von Haidinger angenommenen Zwillinge nach $\infty P\infty$ (dicksäulenförmige Krystalle mit tief und dicht gefurchten Seitenflächen und grobdrusigen Endflächen) gelten ihm nach Maassgabe der Flächenvertheilung an den Enden blos als parallele Fortwachsungen. — Aufgewachsen und zu Drusen vereinigt, auch derb in radialstängeligen oder faserigen, seltener in körnigen Aggregaten. - Spaltb. brachvdiagonal sehr vollk., prismatisch nach ∞P weniger vollk., basisch unvollk.; etwas spröd; H. = 3,5...4: G. = 4,3...4,4 (im veränderten Zustande 4,5...4,8); dunkel stahlgrau bis fast eisenschwarz. oft bräunlichschwarz, bisweilen bunt angelaufen. Strich braun (im veränderten Zustande schwarz); unvollkommener aber starker Metallglanz, undurchsichtig. — Chem. Zus.: wesentlich das Manganhydroxyd (In2) 02 [OII] oder In O |OII], also ganz analog mit Diaspor und Göthit, mit 89,76 Manganoxyd und 10,24 Wasser; das Wasser entweicht erst bei Temperaturen über 200°; v. d. L. ist er unschmelzbar, färbt Borax im Ox.-F. amethystroth, und verhält sich überhaupt wie Manganoxyd: in concentrirter Salzsäure löslich unter Entwickelung von Chlor, die braune Solution entwickelt beim Erwärmen Chlor und entfärbt sich; mit Kalilauge gibt sie ein schmutzigweisses Präcipitat, welches auf dem Filtrum schnell gelb, braun und endlich schwarz wird; concentrirte Schwefelsäure löst ihn nur wenig auf und färbt sich gar nicht oder nur schwach roth. - Ilfeld am Harz, Ilmenau und Oehrenstock am Thüringer Wald, Undenäs in Westgothland in Schweden, Christiansand in Norwegen.

Gebrauch. Der Manganit gestattet eine ähnliche Benutzung wie der Pyrolusit, welchem er jedoch da nachsteht, wo es sich um Darstellung von Sauerstoff oder Chlor handelt.

173. Göthit, Lenz (Nadeleisenerz, Rubinglimmer, Pyrrhosiderit).

Rhombisch, isomorph mit Manganit 1); P (p) Polkk. 121° 5' und 126° 18', ∞P (r, 94° 53', $\infty \overline{P}$ 2 (i) 130° 40', $\overline{P}\infty$ (c) 117° 30', $\overline{P}\infty$ 113° 8', $\overline{4P}\infty$ (x) 41° 30'; A.-V. = 0,9182: 1: 0,6061; gewöhnliche Combination ∞P . $\infty \overline{P}$ 2. $\infty P\infty$. P. P ∞ , wie die erste der nachstehenden Figuren, säulenförmig und nadel- bis haarförmig; auch dünn-



tafelartige und spiessige Lamellen (Göthit), wie die beiden anderen Figuren; die Krystalle sind gewöhnlich klein, zu Drusen oder zu büschelförmigen Gruppen verbunden, bisweilen in Bergkrystall oder in Amethyst eingewachsen; auch stängelige, faserige und schuppig-faserige Aggregate von nierförmigen, traubigen und halbkugeligen Gestalten; derb in stängelig-körniger und schuppiger Zusammensetzung, in Pseudomor-

phosen nach Pyrit, Calci t und Baryt. - Spaltb. brachydiagonal sehr vollk.; Bruch der

¹⁾ Nimmt man auch hier das Prisma ∞ P2 als ∞ P, so ist ebenfalls der Göthit, wie zuerst Dufrenoy bemerkte, isomorph mit dem Diaspor. Ihren Dimensionen nach stehen sich alsdann Diaspor und Göthit näher als Göthit und Manganit.

Aggregate radialfaserig; spröd; H.=5...5,5; G.=3,8...4,2; der von Lostwithiel in Cornwall wiegt nach Yorke 4,37; gelblichbraun, röthlichbraun bis schwärzlichbraun, Strich hoch gelblichbraun; meist kantendurchscheinend bis undurchsichtig, nur in dünnen Lamellen und feinen Nadeln durchscheinend, Diamantglanz und Seidenglanz; wirkt nach Griehs zwar nicht auf die gewöhnliche, wohl aber mehr oder weniger deutlich auf die astatische Magnetnadel. — Chem. Zus. nach den Analysen von v. Kobelf; Schnabel u. A.: das Eisenbydroxyd (Fe)²0²[0] ader Fe 0[0], mit 89,89 Eisenoxyd und 40,44 Wasser, meist ein wenig Eisenoxyd durch Manganoxyd ersetzt (Manganit zugemischt), auch ist gewöhnlich etwas Kieselsäure vorhanden; im Kolben gibt er Wasser und wird roth; v. d. L. im Ox.-F. wird er gleichfalls braunroth, im Red.-F. dagegen schwarz und magnetisch; sehr schwer schmelzbar; mit Borax und Phosphorsalz gibt er die Reactionen des Eisens; in Salzslüure ist er leicht und vollk. löslich, oft mit kleinem Rückstand von Kieselsäure. — Lostwithiel in Cornwall, Oberkirchen im Westerwald, Zwickau in Sachsen, Eiserseld im Siegenschen, Przibram, Marquette am Superiorsee, Californien, Oregon u. a. O.

Gebrauch. Die derben, in grösseren Massen einbrechenden Varietäten des Göthits liefern wie auch der folgende Lepidokrokit ein sehr brauchbares Eisenerz.

Anm. Zuerst hat v. Kobell die chemische Verschiedenheit des Göthits von dem Brauneisenstein erkannt, auch gezeigt, dass das durch Metasomatosis des Pyrits häufig entstandene Eisenhydroxyd gewöhnlich die chem. Zus. des Göthits besitzt.

474. Lepidokrokit, Ullmann.

Mikrokrystallinisch in schuppigen Individuen, welche zu halbkugeligen, traubigen und nierförmigen Aggregaten von schuppig-faseriger Textur und körnig-schuppiger Oberfläche verbunden sind; auch derb, eingesprengt und als Ueberzug. — Bruch der Aggregate uneben und schuppig; H. = 3,5; G. = 3,7...3,8; röthlichbraun bis nelkenbraun, Strich bräunlichgelb, wenigglänzend bis schimmernd, undurchsichtig. — Chem. Zus. nach r. Kobell, Brandes und Schnabel die des Göthits, doch gewöhnlich mit etwas mehr (2 bis 5 pCt.) Manganoxyd, dagegen nach Breithaupt die des Brauneisenerzes; nach Rammelsberg aber enthält die ausgezeichnete Varietät von Siegen 85,53 Eisenoxyd, 2,27 Manganoxyd und 42,20 Wasser, weshalb er geneigt ist, das Mineral für eine Verbindung von Göthit und Brauneisenerz zu halten. — Besonders schön bei Sayn und Siegen in Rheinpreussen und Westphalen. Easton in Pennsylvanien.

175. Stilpnosiderit, Ullmann (Eisenpecherz).

Nierförmig, stalaktitisch, als Ueberzug, in Trümern, derb und eingesprengt; in Pseudomorphosen nach Vivianit, Dolomit, Zinkspath und Rothkupfererz; Bruch muschelig bis eben, glatt; spröd; H. = 4,5...5; G. == 8,6...8,8; pechschwarz, bis schwärzlichbraun, Strich hoch gelblichbraun, stark fettglänzend, undurchsichtig. — Chem. Zus, nach v. Kobell identisch mit der des Göthits, also mit 40 pCt. Wasser, nach Vauquelin und Ullmann identisch mit Brauneisenerz, also mit 44,4 pCt. Wasser; meist etwas Kieselsäure, bisweilen auch etwas Phosphorsäure beigemengt; im Kolben gibt er Wasser und verhält sich sonst wie Eisenoxyd. — Nicht selten mit Brauneisen.

Anm. Das sog. Kupferpecherz, welches nicht selten in Begleitung anderer Kupfererze vorkommt, dürste nach den Untersuchungen von v. Kobell als ein Gemeng von Eisenhydroxyd und Kupfergrün zu betrachten sein. Amorph, in stalaktitischen Formen, derb und als Ueberzug, bisweilen in Pseudomorphosen nach Kupferkies und Fahlerz; Bruch muschelig; H. = 3...5; G. = 3,0...3,2; leberbraun bis kastanienbraun, in Strich ockergelb, fettglänzend und undurchsichtig. Eine Var. von Turinsk hielt nach v. Kobell 59 Eisenoxyd, 43 Kupferoxyd, 48 Wasser und fast 40 Kieselsäure; andere Varietäten zeigen andere Verhältnisse dieser Bestandtheile.

176. Raseneisenerz (und Quellerz).

Zunächst an den Stilpnosiderit schliesst sich diejenige Varietät des Raseneisenerzes, welche von Werner Wiesenerz genannt wurde; es findet sich derb, in porösen, schwammartig durchlöcherten Massen, in Knollen und Körnern, hat muscheligen Bruch, geringe Härte, G. = 3,3...3,5, ist dunkel gelblichbraun bis schwärzlichbraun und pechschwarz, settglänzend und undurchsichtig. — Was die Zusammensetzung des-

selben betrifft, so ist zuvörderst zu bemerken, dass es mehr oder weniger durch Sand verunreinigt ist, welche Verunreinigung bis zu 30 und 50 pCt. steigen kann; übrigens enthält es 20 bis 60 pCt. Eisenoxyd, gewöhnlich auch etwas Eisenoxydul und Manganoxyd, 7 bis 30 pCt. Wasser, mehre Procent chemisch gebundene Kieselsäure, 0 bis 6 pCt. Phosphorsäure und organische, aus dem Pflanzenreich stammende Beimengungen; auch dürften die meisten Raseneisensteine kleine Quantitäten von Quellsäure oder Quellsatzsäure enthalten, weshalb sie Hermann mit dem Namen Quellerz belegt hat. An das Wiesenerz schliessen sich die mit dem Namen Morasterz und Sumpferz bezeichneten braunen und gelben, weichen und unreinen Eisenerze an, deren Bildung, ebenso wie die des Wiesenerzes, noch gegenwärtig fortgeht. — Das Raseneisenerz und die mit ihm verwandten Gebilde finden sich in den grossen Niederungen des Flachlandes, unter Wiesen und Moorgrund, theils in kleineren, theils in weit ausgedehnten aber nicht sehr mächtigen Ablagerungen, so in der Lausitz, Niederschlesien, Mark Brandenburg, Mecklenburg, Pommern, Preussen, Polen, Litthauen, Russland.

Gebrauch. Als Eisenerz; besonders zur Darstellung von Gusseisen.

177. Turjit, Hermann.

Derb, dicht, Bruch flachmuschelig; H. = 5; G. = 3,54...3,74; röthlichbraun, matt, im Strich glänzend, undurchsichtig. — Chem. Zus. nach der Analyse von Hermann: (Fe²)²0⁵[0 II]², mit 94,7 Eisenoxyd und 5,3 Wasser. — Turjinskische Gruben bei Bogoslowsk am Ural; faserig bei Salisbury in Connecticut.

Anm. Hierher gehört auch Breithaupt's Hydrohämatit, ein dem faserigen Brauneisenerz sehr ähnliches, jedoch etwas dunkler braunes Mineral von rothem Strich, G. = 4,29...4,49, welches nach den Analysen von Fritzsche, Bergemann und Pfeisser nur 5 pCt. Wasser enthält. Dasselbe findet sich mit Brauneisenerz auf mehren Eisensteingruben des Voigtlandes, bei Horhausen u. a. O.

178. Brauneisenerz oder Limonit, Beudant (Brauneisenstein).

Mikrokrystallinisch und kryptokrystallinisch; bis jetzt nur in feinen faserigen Individuen, welche zu kugeligen, traubigen, nierförmigen und stalaktitischen, oft vielfach zusammengesetzten Aggregaten von radialfaseriger Textur, krummschaliger Structur, und glatter oder rauher Oberfläche vereinigt sind; auch dichte und erdige Varietäten, welche meist derb und eingesprengt, oder auch in mancherlei Aggregationsformen auftreten, als oolithisches Eisenerz und als sogenanntes Bohnerz; in Pseudomorphosen, besonders häufig nach Kalkspath und Eisenspath, aber auch nach Ankerit, Granat, Pyroxen, Pyrit, Markasit, Skorodit, Würfelerz, Eisenglanz und Liëvrit; ferner nach Quarz, Flussspath, Gyps, Baryt, Dolomit, Beryll, Pyromorphit, Cerussit, Rothkupfererz, Bleiglanz und Zinkblende. — Bruch im Grossen eben oder uneben, im Kleinen faserig, dicht oder erdig; H. = 5...5,5; G. = 3,4...3,95; nelkenbraun, bis gelblichbraun oder ockergelb einerseits, bis schwärzlichbraun anderseits; Strich gelblichbraun bis ockergelb; schwach seidenglänzend, schimmernd bis matt, undurchsichtig; wirkt nach Griehs zwar nicht auf die gewöhnliche, wohl aber mehr oder weniger deutlich auf die astatische Magnetnadel. — Chem. Zus. nach vielen Analysen wesentlich: ein Eisenhydroxyd (Fe²)² 0³ 0 1 6, mit 85,56 Eisenoxyd und 14,44 Wasser, gewöhnlich mit etwas Kieselsäure (bis über 4 pCt.), welche in Form eines Silicats vorhanden ist; auch wird bisweilen mehr oder weniger Eisenoxyd durch Manganoxyd vertreten; in vielen Bohnerzen ist durch Böttcher u. A. ein kleiner Gehalt von Vanadinsäure und Phosphorsäure. von Chrom, Titan und Arsen nachgewiesen worden. Im Allgemeinen aber ist das chemische Verhalten wie das des Göthits. Man unterscheidet besonders:

- a) faseriges Brauneisenerz (brauner Glaskopf); in den manchfaltigsten traubigen, nierförmigen und stalaktitischen Gestalten, als Ueberzug, derb, eingesprengt, stets faserig zusammengesetzt, daher auch faserig im Bruch;
- b) dichtes Brauneisenerz; meist derb und eingesprengt, doch auch bisweilen in denselben Gestalten wie das faserige, in Pseudomorphosen, Bruch muschelig bis eben, dicht, matt;
- c) ockeriges Brauneisenerz; derb, eingesprengt, angeflogen, aus locker verbundenen erdigen Theilen von gelblichbrauner bis ockergelber Farbe.

Alle drei Varietäten finden sich gewöhnlich beisammen auf Gängen und Lagern, und bilden eines der gewöhnlichsten Eisenerze. — Schneeberg, Eibenstock, Johanngeorgenstadt, Scheibenberg, Saalfeld, Friedrichroda, Clausthal, Tilkerode, Eisenerz, Hüttenberg und viele a. O.

Anm. Die gelben und braunen Thoneisenerze und Eisen-Nieren, die Kieseleisensteine von denselben Farben, sowie wohl auch ein Theil des See-erzes, Morast- und Sumpferzes, überhaupt die meisten Eisenerze von gelblichbraunem und gelbem Strich dürsten als verunreinigte Varietäten des Brauneisenerzes zu betrachten sein. Manche sogenannte Brauneisenerze sind wohl richtiger dem gleich zu erwähnenden Xanthosiderit beizurechnen. — Während die meisten Bohnerze ebenfalls nur kugelig struirte, mit Thon vermengte Brauneisenerze sind, gibt Walchner an, dass diejenigen von Kandern in Baden (in denen er 21 Kieselsäure und 9 Thonerde fand) beim Auslösen die Kieselsäure gallertartig abscheiden, was auf die Gegenwart eines Eisenoxydsilicats deuten würde; Schenk und Weltzien erhielten dagegen bei Behandlung auch dieser Bohnerze mit Säuren keine Kieselsäuregallert.

Gebrauch. Aus allen Varietäten des Brauneisenerzes wird Eisen gewonnen, für dessen Production dieselben, bei der Häufigkeit ihres Vorkommens, sehr wichtig sind; die ockerige Varietät wird auch als gelbe und, nach vorheriger Glühung, als rothe Farbe benutzt.

Anm. Schmid beschrieb unter dem Namen Xanthosiderit ein Mineral von Ilmenau, welches in radialfaserigen Aggregaten von goldig-gelbbrauner bis braunrother Farbe vorkommt, und seiner chemischen Zusammensetzung nach wesentlich ein Eisenhydroxyd Fe²) 0 [0 11] 4 mit 48,88 pCt. Wasser ist. Dasselbe Mineral ist schon lange von Hausmann als faseriger Gelbeisenstein, und überhaupt die Substanz von obiger Zusammensetzung als ein besonderes Mineral unter dem Namen Gelbeisenstein fixirt worden, welcher daher von dem unter Nr. 318 beschriebenen Gelbeisenerz wesentlich verschieden ist. Tschermak hält jedoch den Xanthosiderit für eine epigenetische Bildung nach Göthit; dagegen erkannte ihn Zerrenner vom Lindenberg bei Ilmenau als Pseudomorphose nach Pyrolusit.

179. Gummierz, Breithaupt, oder Gummit.

Amorph erscheinend, doch wohl thatsächlich krystallinisch; derb, eingesprengt, in schmalen Trümern, selten nierförmig; Bruch muschelig bis uneben; H. = 2,5...3; G. = 3,9...4,5; röthlichgelb bis hyacinthroth, Strich gelb, Fettglanz, wenig durchscheinend bis undurchsichtig. — Chem. Zus. des von Johanngeorgenstadt nach einer Analyse von Kersten: wesentlich Uranhydroxyd, gemengt mit etwas phosphorsaurem Kalk und Kieselsäure; der Gehalt an Uranoxyd beträgt 72,00, der an Wasser 44,7 pCt.; auch soll bisweilen etwas Vanadinsäure vorhanden sein. Palera betrachtet die Kieselsäure und die Phosphorsäure als unwesentlich, und findet dann eine Formel analog der des künstlichen Urangelb; H. v. Foulton sieht das Mineral als ein wasserhaltiges Silicat an. F. A. Genth befand das Gummierz aus Nordcarolina etwas abweichend zusammengesetzt, auch blei- und barythaltig. — Johanngeorgenstadt, Schneeberg, Joachimsthal und Przibram; Flat rock-Mine, Mitchell County in Nordcarolina.

Anm. Der Gummit ist offenbar ein Zersetzungsproduct des Uranpecherzes, und geht einerseits in Uranocker, anderseits in Eliasit über. Das letztere, von Vogt benannte und von Haidinger beschriebene Mineral bildet plattenförmige Trümer, ist kleinmuschelig bis uneben im Bruch, spröd, von H. = 3,5, vom G. = 4,068...4,237; dunkel röthlichbraun, im Strich gelb, kantendurchscheinend, und nach Ragsky hauptsächlich Uranhydroxyd mit mancherlei Beimengungen von Kalk, Magnesia, Eisenoxyd, Eisenoxydul, Bleioxyd, Kieselsäure, Phosphorsäure, Kohlensäure. — Eliasgrube bei Joachimsthal.

480. Uranocker, Werner.

Derb, eingesprengt, angeflogen, sehr feinerdig oder faserig, überhaupt mikro- oder kryptokrystallinisch, wie Kenngott gezeigt hat; mild, weich und zerreiblich; eitrongelb bis pomeranz- und schwefelgelb, matt oder schimmernd, undurchsichtig. — Chem. Zus. wahrscheinlich ziemlich reines Uranhydroxyd, jedoch nach Lindacker mit 7 bis 43 pCt. Schwefelsäure, daher wohl Uransulfat beigemengt ist; auch ein von Hans Schulze untersuchter sog. Uranocker von Johanngeorgenstadt, nach Weisbach aus schiefauslöschenden Krystallhaaren bestehend, enthielt ca. 5 pCt. Schwefelsäure, ausserdem 78 Uranoxyd, 45 Wasser, auch 2 Kalk. Im Kolben gibt er Wasser und färbt sich dabei roth; v. d. L. im Red.-F. wird er grün, ohne zu schmelzen; zu Borax und Phosphorsalz verhält er sich wie reines Uranoxyd; in heissem

Wasser theilweise, in Säuren vollständig löslich; die salpetersaure Sol. gibt mit Ammoniak ein schwefelgelbes Präcipitat. — Mit Uranpecherz zu Johanngeorgenstadt und Joachimsthal.

3. Von Bioxyden.

181. Opal, Plinius.

Amorph; derb und eingesprengt, in Trümern; selten traubig, nierförmig, stalaktitisch, knollig; auch als versteinertes Holz; Pseudomorphosen nach Calcit und Augit. Bruch muschelig bis uneben; spröd; H. = 5,5...6,5; G. = 1,9...2,3; farblos, gewöhnlich gefärbt; Glas- und Fettglanz; pellucid in allen Graden, einige Varr. mit schönem Farbenspiel; polarisirt das Licht in der Regel nicht. — Chem. Zus.: wesentlich amorphe Kieselsäure, gewöhnlich mit 3 bis 43 pCt. Wasser; der dem Hyalit ganz ähnliche sog. Wasseropal von Pfaffenreith bei Passau soll jedoch nach Schmitz fast 35 pCt. Wasser enthalten; kleinere oder grössere Beimischungen von Eisenoxyd, Kalk, Magnesia, Thonerde und Alkalien bedingen die verschiedenen Varietäten, deren einige namentlich Eisenoxyd in nicht unbedeutender Menge enthalten. Im Kolben gibt er Wasser; v. d. L. zerknistern die meisten Opale, sie sind unschmelzbar und verhalten sich überhaupt wie Kieselsäure; von heisser Kalilauge werden sie fast gänzlich aufgelöst; übrigens scheint nicht einmal das Wasser wesentlich zu sein, wie denn überhaupt der Opal wohl nur als eine durch Zersetzung von Silicaten natürlich gebildete und allmählich erstarrte Kieselgallert zu betrachten ist, welche bald mehr, bald weniger, und bisweilen fast gar kein Wasser behalten hat. Die wichtigsten Varr. sind:

Hyalit; kleintraubig und nierförmig, meist als Ueberzug, farblos, durchsichtig, stark glasglänzend; zeigt nach Schultze bisweilen, nach Behrens stets doppelte Lichtbrechung, in Folge einer sehr feinen lagenweisen Zusammensetzung; G = 2,45...2,48; hält 3 pCt. Wasser. — Waltsch in Böhmen, Kaiserstuhl; als jugendliche Bildung sogar auf Gestein aufsitzende Flechten überkrustend.

Perlainter; ähnliche Formen, aber weiss, nur durchscheinend und schwach perlmutter-

glänzend; kein Wasser. - Santa Fiora in Toscana.

Kieselsinter: traubig, nierförmig, stalaktitisch, als Incrustat z. Th. von Vegetabilien, graulich-, gelblich- und röthlichweiss bis grau, kantendurchscheinend bis undurchsichtig. wenig glänzend oder matt; hält 8 bis 40 pCt. Wasser. - Island, Kamtschatka, Neuseeland. Nordamerika, als Absatz heisser Quellen.

Kascholong; traubig, nierförmig, als Ueberzug, derb; gelblichweiss, matt, undurchsichtig, hält nur 3,5 Wasser. — Färöer, Island.

Edler Opal; derb, eingesprengt, in Trümern, blaulich- und gelblichweiss, glänzend, halbdurchsichtig oder durchscheinend, mit buntem Farbenspiel (S. 192); nach Behrens zeigen alle edlen Opale zweiavige Doppelbrechung. — Czerwenitza in Ungarn, Hacienda Esperanza im Staat Queretaro, Mexico.

Fe u er op al; derb, eingesprengt, in Trümern, hyacinthroth, honiggelb bis weingelb, stark

glänzend, durchsichtig. — Zimapan, Telkibanya, Washington Co. in Georgia, Färder. Gemeiner Opal; derb, eingesprengt, in Trümern, selten nierförmig und stalaktitisch, oder in Pseudomorphosen; verschiedentlich weiss, gelb, grau, grün, roth und braun gefärbt; fettglänzend, halbdurchsichtig bis durchscheinend. - Freiberg, Schneeberg, Eibenstock, Hubertusburg, Kosemütz, Tokai, Telkibánya, Eperies.

Hydrophan; ist theils edler, theils gemeiner Opal, welcher seinen Wassergehalt grossentheils und damit sein Farbenspiel, seinen Glanz und seine Durchscheinenheit verloren hat, welche Eigenschaften er im Wasser unter Ausstossen von Luftblasen vorübergehend wieder erlangt; haftet stark an der Zunge. - Hubertusburg in Sachsen. Nach Haidinger ist der Hydrophan identisch mit dem in den Knoten des Bambusrohrs sich absetzenden

Halbopal; derb, eingesprengt, in Trümern, Lagen und schmalen Schichten; selten nierförmig und stalaktitisch, als versteinertes Holz (Holzopal) mit deutlich erkennbarer Holzstructur; verschiedene weisse, graue, gelbe, rothe, braune bis schwarze Farben; schwach fettglänzend bis schimmernd; durchscheinend bis undurchsichtig,

Jaspopal (Eisenopal, Opaljaspis); derb und eingesprengt, blut- und ziegelroth, röthlichbraun, leberbraun, ockergelb; fettglänzend, undurchsichtig (Gewicht bis 2,5), hält viel Eisenoxyd oder Eisenoxydhydrat, welches in manchen Varietäten bis zu 40 pCt. und

Me nilit; knollig, auch in Lagen und schmalen Schichten, kastanien - bis leberbraun oder gelblichgrau; wenig glänzend bis matt. undurchsichtig. - Menilmontant bei Paris; Nikolschitz und Weisskirchen in Mähren.

Schwimmkiesel, knollige Massen, sehr porös, daher leicht. — St. Ouen bei Paris. Forcherit hat Aichhorn einen mit mehr oder weniger Schwefelarsen imprägnirten, und daher pomeranzgelb gefärbten Opal von Knittelfeld in Steiermark genannt; nach Schrauf auch am Schöninger im südl. Böhmerwald.

Anm. Die mikroskopische Structur der Opale ist Gegenstand einer ausführlichen Abhandlung von Behrens in Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 64. 1871. 1.

Gebrauch. Der edle Opal liefert einen sehr geschätzten Edelstein, der als Ring- und Nadelstein und zu mancherlei anderen Schmucksachen benutzt wird. Eine ähnliche Benutzung findet auch statt für den Feueropal, gemeinen Opal, Halbopal, Hydrophan und Kascholong.

Anhangsweise sind noch hierher der Polirschiefer, der Tripel und die Kieselguhr zu stellen, welche mehr oder weniger aus Kieselpanzern von Diatomeen bestehen, und daher eigentlich mehr als Fossilien, denn als Mineralien zu betrachten sind, aber chemisch ebenfalls aus amorpher wasserhaltiger Kieselsäure gebildet werden. Auch der sog. Randanit von Ceyssat in der Auvergne besteht nach Dufrénoy nur aus dergleichen Kieselpanzern.

Gebrauch. Der Tripel und Polirschiefer werden vielfältig als Polir- und Schleifmaterial benutzt; die Kieselguhr gestattet denselben Gebrauch und ist auch zuweilen aus Noth statt Mehl dem Brot zugesetzt worden, wie denn die Diatomeen-Erden von manchen Völkern gegessen werden. Sie dient auch als Substrat für das Nitroglycerin bei der Dynamitfabrikation.

Anm. Der Alumocalcit Kersten's kann wohl nur als ein noch nicht ganz erhärteter, also unreifer Opal gelten; derb, eingesprengt und in Trümern, Bruch muschelig; H.=4...2; G.=2,4...2,2; milch- und gelblichweiss, schwach glasglänzend bis matt, sehr leicht zersprengbar; besteht aus 86,6 Kieselsäure, 6,25 Kalk, 2,23 Thonorde, 4 Wasser. — Eibenstock; bei Rezbanya blaulichgrüne und himmelblaue Varietäten.

182. Stiblith, Blum und Delffs.

Derb, feinkörnig bis dicht, stellenweise porös und rissig, als Pseudomorphose nach Antimonglanz; H.=5,5; G.=5,28; gelblichweiss, strohgelb, citrongelb und schwefelgelb, Strich gelblichweiss und glänzend, fettglänzend bis matt, undurchsichtig. — Chem. Zus. nach der Untersuchung von Delffs und der Berechnung von Rammelsberg: 12°85°26°, oder eine Verbindung von 4 Mol. Antimonoxyd, 4 Mol. Antimonsäure, 2 Mol. Wasser: 85°20°3+85°26°, +212°20°, was procentarisch 74,52 Antimon, 49,89 Sauerstoff und 5,59 Wasser erfordern würde, und mit der Analyse sehr nahe übereinstimmt; doch glaubt Delffs, das Wasser sei nicht wesentlich. V. d. L. wird er nicht für sich, wohl aber mit Soda zu Antimon reducirt. — Grube Silbersand bei Mayen, Kremnitz, Felsöbánya, Goldkronach, Chios, Zacualpan in Mexico, Borneo, fast stets in Begleitung von Antimonglanz.

183. Antimonocker, v. Leonhard.

Naumann-Zirkel, Mineralogie. 12. Aufl.

Derb, eingesprengt, angeflogen, als Ueberzug, auch in Pseudomorphosen nuch Antimonglanz; Bruch uneben und erdig, mild, weich und zerreiblich; G. = 3,7...3,8; stroh-, schwefel-, ockergelb bis gelblichgrau und gelblichweiss, schimmernd oder matt, im Strich etwas glänzend, undurchsichtig. — Chem. Zus.: Antimonoxyd oder vielleicht eine Verbindung desselben mit Antimonsäure, beidesfalls mit etwas Wasser; gibt im Kolben erst Wasser und dann ein Sublimat von Antimonoxyd, und wird auf Kohle im Red.-F. für sich leicht zu Antimon reducirt. — Bräunsdorf, Wolfsberg am Harz, Magurka in Ungarn, Goldkronach; überall als ein Zersetzungsproduct von Antimonglanz.

4. Von Verbindungen mehrer Oxyde.

184. Völknerit, Hermann (Hydrotalkit, Hochstetter).

Hexagonal; in tafelförmigen Krystallen, gewöhnlich derb, in blätterigen, oft krummblätterigen oder fast flaserigen Aggregaten (wie der sog. Hydrotalkit); Spaltb. basisch, sehr vollk., prismatisch unvollk.; mild, etwas biegsam und fettig anzufühlen; H.=2; G.=2,04...2,09; weiss, perlmutterglänzend, durchscheinend, wenigstens in dünnen Splittern.—Chem. Zus.: nach Hermann und Rammelsberg sehr wechselnd, hauptsächlich bestehend aus Magnesia (36 bis 38), aus Thonerde (42 bis 49), aus Wasser (38 bis 42) und aus einer sehr variabeln Quantität von Kohlensäure (2,6 bis 40,5 pCt.); Hochstetter fand im Hydrotalkit fast 7 pCt. Eisenoxyd; die Substanzen in ihrem jetzigen Zustand sind wohl mit Rammelsberg als Gemenge von Magnesiahydrocarbonaten und Aluminiumhydroxyd zu betrachten, in denen

27

vielleicht Brucit, Hydromagnesit und Hydrargillit als Neubildungen enthalten sind; wahrscheinlich sind es Umwandlungsproducte von Ceylanit. Der Völknerit (Hydrotalkit) gibt im Kolben viel Wasser; v. d. L. in der Zange blättert er sich etwas auf, und leuchtet stark, ohne jedoch zu schmelzen; mit Kobaltsol. wird er schwach rosenroth; in Säuren löst er sich unter Entwickelung von etwas Kohlensäure. — Der Völknerit findet sich im Schischimskischen Gebirge bei Slatoust; die unter dem Namen Hydrotalkit aufgeführte Varietät bei Snarum in Norwegen im Serpentin; beide sind durchweg übereinstimmend.

Anm. Shepard's Houghit, ein in kleinen grauen, äusserlich weissen Knollen und in oktaëdrischen Pseudomorphosen mit Skapolith, Spinell etc. in körnigem Kalkstein bei Sommerville in New-York vorkommendes Mineral, welches nach Johnston aus 23,9 Thonerde, 43,8 Magnesia, 26,5 Wasser und 5,8 Kohlensäure besteht, dürste nach Dana ein dem Völknerit analoges Zersetzungsproduct des Spinell sein, etwa so, wie die bekannten Pseudomorphosen nach Spinell vom Monzoni in Tirol.

185. Kupfermanganerz, Breithaupt.

Amorph; traubig, nierförmig, stalaktitisch und derb; Bruch muschelig, wenig spröd; H. = 3,5; G. = 3,4...3,2; bräunlichschwarz, Strich gleichfarbig, Fettglanz, undurchsichtig. — Chem. Zus. sehr complicirt und wohl nicht ganz beständig, jedoch nach den Analysen von Böttger und Rammelsberg in der Hauptsache durch die empirische Formel 2R0,2 Ma 0² + 3 M²0 darstellbar, in welcher R0 wesenlich Kupferoxyd und Manganoxydul bedeutet, zu welchem sich kleine Quantitäten von Kalk und Baryt gesellen. Der Wassergehalt beträgt 45 bis 48 pCt., der Gehalt an Kupferoxyd fast eben so viel, der an Manganoxydul etwa 5 pCt. Im Kolben gibt es viel Wasser und decrepitirt etwas; v. d. L. auf Kohle unschmelzbar, aber braun werdend; mit Borax und Phosphorsalz gibt es die Reactionen auf Mangan und Kupfer; in Salzsäure löst es sich auf unter Entwickelung von Chlor. — Kamsdorf bei Saalfeld und Schlaggenwald.

186. Kupferschwärze, Werner.

Amorph; traubig, nierförmig, als Ueberzug, Pseudomorphosen nach Rothkupfererz und Kupferglanz, derb, eingesprengt und angeflogen; Bruch erdig, sehr weich bis zerreiblich; G. unbekannt; bräunlichschwarz und blaulichschwarz, matt, im Strich etwas glänzend, undurchsichtig. — Chem. Zus. der Varietät von Lauterberg nach Dumenil: 30,05 Manganoxyd, 29,0 Kisenoxyd, 44,5 Kupferoxyd und 39,45 Wasser; ist wahrscheinlich ein Gemeng verschiedener Hydroxyde; v. d. L. gibt sie ein Kupferkorn; in Säuren leicht löslich. — Lauterberg am Harz, Freiberg, Siegen, Oravicza.

Anm. Das von Richter als Pelokonit beschriebene Mineral von Remolinos in Chile (derb, muschelig im Bruch, H. = 3; G. = 2,5...2,6, blaulichschwarz, schimmernd) hält nach Kersten Kupfer-, Mangan- und Eisenoxyd und viel Wasser, und dürste der Kupferschwärze oder dem Kupfermanganerz am nächsten stehen.

187. Psilomelan, Haidinger (Hartmanganerz, Schwarzer Glaskopf).

Kryptokrystallinisch oder auch amorph; in traubigen, nierförmigen und manchfaltigen stalaktitischen Formen von glatter oder rauher und gekörnter Oberfläche, selten mit Spuren von faseriger Textur, meist nur mit schaliger Structur; auch derb und eingesprengt; Pseudomorphosen nach Kalkspath, Flussspath und Würfelerz. — Bruch muschelig bis eben; H.=5,5...6; G.=4,13...4,33; eisenschwarz bis blaulichschwarz, Strich bräunlichschwarz; schimmernd bis matt, im Strich glänzend, undurchsichtig. — Chem. Zus.: nach den Untersuchungen von Rammelsberg lässt sich das Mineral als eine Verbindung von der Formel RO + 4 Ma 02 mit 1 bis 11 Mol. H20 betrachten, in welcher RO wesentlich MnO nebst entweder BaO oder K2O bedeutet, weshalb vielleicht Baryt- und Kali-Psilomelan zu unterscheiden sein würde; Laspeyres ertheilt dem reinen und frischen Psilomelan die Formel N2 Man 04 + H20; der Wassergehalt beträgt meist 3 bis 4, steigt selten bis 6 pCt., sinkt oft weit unter 3; in den kalihaltigen Varr. ist das Kali zu 3 bis 5 pCt., in den barythaltigen Baryt zu 6 bis 17 pCt. vorhanden. Die Analysen ergeben Manganoxydul 64 bis 81 und noch Sauerstoff 11 bis 17 pCt.; vielfach ist auch Kupferoxyd, Kobaltoxyd, Kalk vorhanden; alle Psilomelane auf eine einfache und übereinstimmende Formel zurückzuführen, ist nicht möglich. Nach v. Kobell enthalten manche (jedoch seltene) Varietäten etwas Lithion, was sich durch die carminrothe Färbung der blauen Löthrohrflamme zu erkennen gibt; ja, Laspeyres fand spectralanalytisch, dass dergleichen Varr. gar nicht selten sind und erhielt aus einem Ps. von Salm-Chateau 0,468 Lithion. Sandberger gewahrte bei einer Var. aus Nevada eine so deutliche Reaction auf Thallium, dass ein Gehalt von mehren Procenten wahrscheinlich ist. Im Kolben gibt er Wasser; v. d. L. zerknistert er und färbt die Flamme zuletzt grün oder violett, je nachdem Baryt oder Kali vorhanden ist; er ist sehr schwer schwelzbar und verhält sich ausserdem wie Manganoxyd; beim Glühen gibt er viel Sauerstoff, und aus dem geglühten zieht Wasser Alkalien oder alkalische Erde aus; concentrirte Schwefelsäure wird von dem Pulver roth gefärbt; in Salzsäure ist er unter starker Chlorentwickelung ziemlich leicht löslich; die Sol. der barythaltigen Varr. gibt mit Schwefelsäure einen starken weissen Niederschlag. Einige Varietäten z. B. von Elgersburg, Ilmenau liessen keinen Wassergehalt erkennen. — Schneeberg, Johanngeorgenstadt, Ilmenau, Elgersburg, Siegen, Horhausen, Romanèche in Frankreich und viele a. O.

Anm. An den Psilomelan schliesst sich das von Frenzel zuerst erkannte und von Breithaupt wegen seines (freilich geringen) Lithiongehalts Lithiophorit genannte Mineral an. Dasselbe ist amorph (9) und findet sich, wie der Psilomelan, in nierförmigen, traubigen und stalaktitischen Formen mit glatter Oberfläche und oft schaliger Structur, auch derb, in Platten, als Ueberzug und in Pseudomorphosen nach Kalkspath; H. = 3,0...3,5, geringer als beim Psilomelan; G. = 3,14...3,36; blaulichschwarz, Strich schwärzlichbraun, schimmernd oder matt. — Chem. Zus. nach Frenzel und Winkler wesentlich Mangansuperoxyd mit 11 bis 23 Thonerde, 13 bis 15 Wasser, ein paar Procent Kobalt- und Kupferoxyd, ebensoviel Eisenoxyd, 4 Kali und 4 bis 4,5 Lithion. V. d. L. ist er unschmelzbar, doch wird die Flamme intensiv roth gefärbt; die Thonerde lässt sich durch Kali z. Th. ausziehen. Dieses Mineral ist jedenfalls ein Umwandlungsproduct nach Psilomelan (bei welchem der Lithiongehalt auch im frischen Zustand vorkommt), und findet sich stets mit Quarz auf Eisenerzgängen bei Breitenbrunn, Eibenstock, Schwarzenberg, Johanngeorgenstadt, Schneeberg, Saalfeld (hier durch v. Kobell einst als Asbolan aufgeführt, ist aber nach Frenzel Lithiophorit), Rengersdorf bei Görlitz (sog. Kakochlor Breithaupt's).

188. Wad, Kirwan.

Derb, als Ueberzug, knollig, nierförmig, stalaktitisch, staudenförmig, aus feinschuppigen, schaumähnlichen oder höchst feinerdigen Theilen bestehend, und oft mit einer krummschaligen Absonderung versehen, deren Schalen bisweilen wie zerborsten sind; Bruch muschelig bis eben im Grossen, zartschuppig, feinerdig bis dicht im Kleinen; sehr weich und mild (nur gewisse Varietäten haben H. == 3 und sind spröd); scheinbar sehr leicht und schwimmend, was jedoch nur in der lockeren und porösen Textur begründet ist, wahres sp. G. = 2,3...3,7; nelkenbraun, schwärzlichbraun bis bräunlichschwarz; schwach halbmetallisch glänzend, schimmernd bis matt; durch Berührung und im Strich glänzender werdend; undurchsichtig, abfärbend. - Chem. Zus. sehr unbestimmt und schwankend, doch in der Hauptsache Mangansuperoxyd mit Manganoxydul und Wasser; das Wasser pflegt 10 bis 15 pCt. zu betragen, das Manganoxydul wird gewöhnlich theilweise durch etwas Baryt oder Kalk oder Kali vertreten, und von dem Superoxyd ist noch etwas überschüssig beigemengt; Eisenoxyd und Kieselsäure sind in kleinen Quantitäten vorhanden; im Kolben gibt er Wasser und v. d. L. verhält er sich wesentlich wie Manganoxyd. --- Elbingerode und Iberg am Harz, Kemlas und Arzberg in Franken, Siegen, Nassau, Devonshire und Derbyshire.

Anm. 1. Der Groroilith von Berthier ist dem Wad sehr ähnlich, oder macht vielmehr einen Theil von dem aus, was mit diesem Namen belegt worden ist; er bildet z. Th. rundliche Massen von bräunlichschwarzer Farbe mit röthlichbraunem Strich, und ist seiner chemischen Zusammensetzung nach vorwaltend als Mangansuperoxydhydrat (mit 16,8 pCt. Wasser) zu betrachten, jedoch mit Manganoxydhydrat gemengt und durch 6 bis 9 pCt. Eisenoxyd, Thon und Quarz verunreinigt. — Groroi im Dép. der Mayenne, Vicdessos im Dép. der Ariége, Cautern in Graubündten.

Anm. 2. Als Manganocker bezeichnet de Geer ein schwarzbraunes, stark abfärbendes, einen glänzenden Strich annehmendes russähnliches Mineral, welches bald als feiner Ueberzug, bald in mehre Mm. dicken Lagen die Rollsteine in einem Aas der Gegend von Upsala überzieht, und hauptsächlich Mn³O⁴ + 4 H²O ist (Stockh. Geol. För. Förh. VI. 42).

189. Varvicit, Phillips.

Dieses Mineral scheint nur eine mehr oder weniger zersetzte und dadurch dem Pyrolusit genäherte Varietät des Manganits zu sein; es findet sich besonders in Pseudomorphosen nach dem Kalkspath-Skalenoëder R3, auch in Krystallen, an welchen Breithaupt COP mit 99° 36' bestimmte, sowie derb, in stängeligen oder fasorigen Aggregaten; hat H. = 2,5...3; G. = 4,5...4,6; ist eisenschwarz bis stahlgrau, von schwarzem Strich und halbmetallischem Glanz.

Nach den Analysen von Turner und Phillips hält es nur 5 bis 6 pCt. Wasser, und hat überhaupt eine Zusammensetzung, welche sich nach Rammelsberg vielleicht als Mn⁴0⁷ + M²0 oder Mn0 + 3 Mn0² + M²0 deuten lässt. — Warwickshire in England und Ilfeld am Harz.

190. Chalkophanit, G. E. Moore.

Rhomboëdrisch, R=414°30'; A.-V.=4:3,527; meist kleine tafelförmige Krystalle mit vollkommen basischer Spaltb., auch blätterige Aggregate und stalaktitische Formen. H.=2,5; G.=3,907; bläulich bis eisenschwarz mit chocoladebraunem Strich und starkem Metallglanz. Die Analyse der Krystalle ergab: 59,94 Mangansuperoxyd, 6,58 Manganoxydul, 21,70 Zinkoxyd, 41,58 Wasser, woraus sich die Formel (Mn, Zn) 0+2 Mn 0°2+2 M² 0 ableiten lässt. V. d. L. wird er bronzegelb bis kupferroth (daher der Name). — Sterling Hill, New-Jersey, ein Umwandlungsproduct des Franklinits.

191. Kobaltmanganerz oder Asbolan, Breithaupt (schwarzer Erdkobalt).

Amorph; traubig, nierförmig, stalaktitisch, als Ueberzug, derb und eingesprengt: Bruch muschelig bis eben, sehr mild, beinahe schon geschmeidig; H. == 4...4,5: G. == 2,1...2,2; blaulichschwarz, Strich gleichfarbig, abfärbend, schimmernd bis matt, im Strich etwas glänzend, undurchsichtig. — Chem. Zus. nach der Analyse von Rammelsbery darstellbar durch die Formel: R0 + 2 m 0² + 4 m²0, in welcher R0 vorwaltend Co0 und Cu0 bedeutet (indem die 4 pCt. Eisenoxyd als beigemengt anzusehen sind), auch kleine Quantitäten von Baryt und Kali; der Wassergehalt beträgt 21, der Gehalt an Kobaltoxydul 19 bis 20 pCt. Auf Kohle schmilzt es nicht; mit Borax im 0x.-F. dunkelviolett, im Red.-F. smalteblau; in Salzsäure unter Chlor-Entwickelung löslich; die grünlichblaue Solution wird durch Verdünnung mit Wasser roth. — Kamsdorf, Saalfeld, Glücksbrunn, Riechelsdorf, Foel Hiraddug-Mine in Flintshire.

Gebrauch. Das Kobaltmanganerz wird zugleich mit anderen Kobalterzen zur Blaufarbenfabrikation benutzt.

Anm. 4. Heterogenit nennt Frenzel ein dem Asbolan ähnliches Mineral, welches in der Grube Wolfgang Maassen bei Schneeberg mit Kalkspath und Pharmakolith ziemlich selten vorkommt. Amorph, in traubigen und nierformigen Gestalten, auch derb; H.=3, G.=3,44; ist schwarz, schwärzlichbraun bis röthlichbraun, im Strich dunkelbraun und fettglänzend. Es ist ein Gemeng von Kalk mit kieselsaurem Eisenoxyd und vorwaltendem wasserhaltigem Kobaltoxydoxydul, welches nach der Formel CoO+2CoO+6M2O, 64,42 Kobaltoxyd, 44,55 Kobaltoxydul, 24,03 Wasser enthält; wahrscheinlich ein Zersetzungsproduct von Speiskobalt.

Anm. 2. Mit dem Namen brauner und gelber Erdkobalt bezeichnet der thüringer Bergmann gewisse Kobalterze, welche derb, eingesprengt und als Ueberzug verkommen, H. = 4,0...2,5, G. = 2,0...2,67 haben, leberbraun, strohgelb bis gelblichgrau, im Bruch erdig und mat, jedoch im Strich glänzend, und undurchsichtig sind. Nach Rammelsberg sind sie Gemenge von wasserhaltigem, arsensaurem Eisenoxyd, Kobaltoxyd und Kalkerde, also wahrscheinlich Zersetzungsproducte anderer Kobalterze. Sie finden sich auf einigen Lagerstätten des Speiskobalts mit Kobaltblüthe, Kobaltbeschlag und Asbolan bei Kamsdorf und Saalfeld in Thüringen, Riechelsdorf in Hessen, Allemont im Dauphiné.

192. Heubachit, Sandberger.

Russähnliche Anflüge, auch wohl als Dendriten und kleinkugelige Aggregate, welche Klüste von Baryt überziehen. H. = 2,5; G. = 3,44; tiesschwarz, im Strich mit halbmetallischem Glanz. Die Analyse ergab: 65,50 Kobaltoxyd, 44,50 Nickeloxyd, 5,43 Eisenoxyd, 4,50 Manganoxyd, 42,59 Wasser, also ein Kobaltnickeloxydhydrat von der empirischen Formel

8 (Ce, Ni, Fe, Ma) 203 + 4 M20; unschmelzbar v. d. L.; löslich in conc. Salzsäure unter starker Chlorentwickelung mit intensiv blaugrüner Farbe, welche beim Verdünnen mit Wasser in's Rosenrothe übergeht. Heubach und Alpirsbach im Schwarzwald (N. Jahrb. f. Miner., 1877. 299). Es ist dies dasselbe erdkobaltartige Mineral, welches früher von Sandberger (ebendas. 1876. 280) als Heterogenit bezeichnet wurde; er ist geneigt, Heubachit und Heterogenit auf den Kobaltspath als Ursprungskörper zurückzuführen.

193. Rabdionit, v. Kobell.

Stalaktitisch, sehr weich, abfärbend; G. = 2,80; mattglänzend, von schwarzer Farbe mit dunkelbraunem Strich. Die Analyse ergab 45,0 Eisenoxyd, 43,0 Manganoxyd, 4,4 Thonerde, 44,0 Kupferoxyd, 7,6 Manganoxydul, 5,4 Kobaltoxydul, 43,5 Wasser, was auf die empirische Formel $\mathbf{R} \ \mathbf{0} + (\mathbf{R}^2) \ \mathbf{0}^3 + 2 \ \mathbf{R}^2 \ \mathbf{0}$ führt, worin $\mathbf{R} \ \mathbf{0} = \mathbf{C} \ \mathbf{u} \ \mathbf{0}$, Mn 0, Co 0 und $(\mathbf{R}^2) \ \mathbf{0}^3 = (\mathbf{F} \ \mathbf{c}^2) \ \mathbf{0}^3$, (Mn²) O³, (Al²) O³. Schmilzt v. d. L. zu einer stahlgrauen magnetischen Kugel; löslich in Salzsäure unter Entwickelung von Chlor zu einer smaragdgrünen Solution. — Nischne Tagilsk.

Anm. Uranos phärit nennt Weisbach ein in der Grube Weisser Hirsch bei Neustädtel vorgekommenes Mineral, welches ziegelrothe bis pomeranzgelbe feindrusige Warzen vom G. = 6,86 bildet, und nach einer Analyse von Winkler aus 50,88 Uranoxyd, 44,34 Wismuthoxyd und 4,75 Wasser besteht.

Vierte Classe: Haloidsalze.

Mineralien von meist sehr geringer Härte (selten bis 4), durchsichtig bis durchscheinend, meist an sich farblos oder von blassen Farben, mit nicht-metallischem Habitus; zum Theil löslich in Wasser.

I. Einfache Haloidsalze.

1) Wasserfreie.

194. Steinsalz (Kochsalz, Seesalz).

Regulär, fast immer $\infty0\infty$, selten 0 oder die Flächen anderer Formen ($\infty02$ am Steinsalz von Kalusz); meist in körnigen oder faserigen Aggregaten, welche letzteren in trümer- und plattenförmigen Gestalten auftreten, auch derb und eingesprengt. — Spaltb. hexaëdrisch, sehr vollk., Bruch muschelig; spröd in geringem Grade; vielfach reich an mikrosk. Flüssigkeitseinschlüssen; H. = 2; G. = 2, 4...2, 2. Farblos, aber oft roth, gelb, grau, selten blau oder grün gefärbt; die blaue Farbe schwindet nach Kenngott durch Glühung; Glasglanz, pellucid; n = 1,5442 (Natriumflamme); Geschmack rein salzig; nach Melloni diatherman in höherem Grade, als irgend ein anderer Körper. - Chem. Zus. im reinsten Zustand NaCl, mit 60,64 Chlor und 39,36 Natrium; oft mehr oder weniger durch beigemengte Salze (Chlorcalcium, Chlormagnesium, Calciumsulfat) verunreinigt; das in Vulkanen und Lavaströmen durch Sublimation gebildete Salz enthält nach G. Bischof immer viel Chlorkalium. Im Wasser ist es leicht löslich (4 Th. Salz in ca. 2,8 Th. Wasser) und zwar im warmen nicht besser als im kalten, in feuchter Luft zerfliesst es allmählich; im Kolben zerknistert es (einige Varr. auch bei der Auflösung im Wasser, in Folge des Entweichens mechanisch eingeschlossener verdichteter Gase, sog. Knistersalz); auf Kohle schmilzt es und verdampft in sehr starker Hitze; im Platindraht geschmolzen färbt es die Flamme röthlichgelb und, nach Zusatz von etwas Phosphorsalz mit Kupferoxyd, schön blau.

Das Kochsalz, ein sehr verbreitetes und äusserst wichtiges Mineral, bildet einestheils als Steinsalz mit Salzthon, Anhydrit und Gyps mächtige Lager und Stöcke in mehren Gebirgsformationen, namentlich in der Dyas, Trias und im Tertiär, anderntheils Efflorescenzen der Erdoberfläche, welche oft weite Landstriche überziehen (Steppen am Kaspisee, mehre Wüsten Afrikas, Chile); auch findet es sich als Sublimat in den Klüften mancher Lavaströme, sowie an den Kraterwänden mehrer Vulkane. Aufgelöst kommt es in Quellen, in manchen Landseen (Südrussland) und im Meere vor, aus welchen letzteren es als Seesalz und Meersalz gewonnen wird.

į

?

Gebrauch. Bekannt ist die allgemeine Benutzung des Kochsalzes als Würze der Speisen, zum Einsalzen von Fleisch und Fischen, als Viehsalz und Düngmittel. Man benutzt es ferner zur Darstellung der Salzsäure, des Salmiaks, als Arzneimittel, als Zuschlag bei vielen metallurgischen Arbeiten, bei der Glas- und Seifenfabrikation, zu Glasuren und mancherlei anderen technischen Zwecken; in Nordafrika sogar als Baumaterial.

Anm. Huantajayit nennt, wie Sandberger anführt, Raimondi wasserhelle kleine Hexaëder, öster mit Oktaëder combinirt, und zarte Rinden bildend, von Huantajaya in Peru, welche aus 39 Chlornatrium und 44 (nach Domeyko nur 3—5,6) pCt. Chlorsilber bestehen und auf ockerigem Gestein mit Chlorsilber, Chlorbromsilber und Atacamit vorkommen; zersetzt sich in Wasser unter Abscheidung des Chlorsilbers, daher der einheimische Name Lechedor, milchgebend (N. Jahrb. f. Min. 4874. 474; Z. f. Kryst. VI. 4882. 628).

195. Sylvin, Beudant; Hövelit, Leopoldit.

Regulär, sehr ähnlich dem Steinsalz; ∞0∞ und 0, allein, oder namentlich häufig in Combination; am Sylvin von Kalusz unterschied Tschermak ausser diesen beiden Formen noch 2 Tetrakishexaëder, 6 Ikositetraëder, 4 Triakisoktaëder, und 5 Hexakisoktaëder. - Spaltb., Bruch, auch das diathermane Verhalten wie beim Steinsalz; n = 1,4903; H. = 2; G. = 1,9...2. Im reinen Zustand farblos. Geschmack bitterlich salzig. — Chem. Zus.: KCl, mit 47.54 Chlor und 52,46 Kalium, vielfach etwas chlornatriumhaltig. Leicht löslich in Wasser, v. d. L. leicht schmelzbar, die Flamme violett färbend. Findet sich in verschiedenen Steinsalzablagerungen. Bei Stassfurt kommt in prächtigen Krystallen der Comb. ∞0∞.0 reines Chlorkalium vor. für welches Heintz und Girard den Namen Hövelit vorschlugen. Auch bei Kalusz in Galizien findet sich nach Tschermak Sylvin in zum Theil mächtigen Linsen und Lagern von körniger (bisweilen auch von feinstängeliger) Zusammensetzung; freie Krystalle kennt man von dort noch nicht, aber die grosskörnigen Aggregate sind oft aus Krystallen zusammengesetzt, welche den oben erwähnten grossen Formenreichthum zeigen (Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 63. 1871. 1); nach Tschermak's Annahme ist hier der Sylvin aus Carnallit entstanden. Im Steinsalz von Berchtesgaden und Hallein nahm schon Vogel kleine Quantitäten von Chlorkalium wahr. Auch als vulkanisches Sublimat am Vesuv.

Gebrauch. Wichtig zur Darstellung von Kaliumsalzen.

196. Salmiak (Chlorammonium).

Regulär (vgl. Anm.), O und 303, sowie andere lkositetraëder, selten das Hexakisoktaëder 30³/₃, auch Combinationen mit ∞0∞, ∞0 und 303, welche letztere Form oft scheinbar als ditetragonale Pyramide, bisweilen auch, in Folge einer merkwürdigen anomalen Gestaltung, als tetragonales Trapezoëder ausgebildet ist; auch kommen mehr oder weniger langgestreckte, scheinbar rhomboëdrische Combinationen vor, welche durch die einseitige Verlängerung von Ikositetraëdern nach einer trigonalen Zwischenaxe entstehen; in Krusten, Stalaktiten, und als erdiger und mehliger Beschlag. — Spaltb. oktaëdrisch, unvollk., Bruch muschelig; mild und zäh; H. = 1,5...2; G. = 1,5...1,6. Farblos, doch oft gelb (durch Eisenchlorid) und selbst braun gefärbt; Geschmack stechend salzig. — Im reinen Zustand Chlorammonium, NH4Cl, mit 66,26 Chlor, 26,25 Stickstoff, 7,49 Wasserstoff; im Wasser leicht löslich; im Kolben vollständig zu verflüchtigen, mit Soda starken Ammoniakgeruch entwickelnd; auf Platindraht mit kupferoxydhaltigem Phosphorsalz geschmolzen färbt es die Flamme schön blau. — Auf Klüften und Spalten vulkanischer Kratere und mancher Lavaströme, Vesuv, Solfatara, Aetna, auch in Brandfeldern und brennenden Halden mancher Steinkohlengebirge, wie z. B. bei Oberhausen unweit Ruhrort, von wo Deicke, und bei Hänichen unweit Dresden, von wo Groth Krystalle beschrieben hat.

Anm. An künstlichen Krystallen des Salmiaks beobachtete Tschermak die plagiëdrische (gyroëdrische) Hemiëdrie, indem ausser dem gewöhnlichen Ikositetraëder 202 noch ein Pentagonal-Ikositetraëder als plagiëdrischer Hälftslächner eines Achtundvierzigssächners (wahrscheinlich §0) austritt; auch der Verlaus einer zarten Riesung auf 202, sowie die Form und Richtung der Aetzfiguren spricht für die plagiëdrische Hemiëdrie.

Gebrauch. Beim Verzinnen und Löthen der Metalle, zum Schmelzen des Goldes, zur Bereitung des Königswassers und Ammoniaks, als Beize des Schnupftabaks, in der Färberei und als Arzneimittel.

197. Chlorsilber oder Kerargyrit (Silberhornerz, Hornsilber).

Regulär, meist $\infty0\infty$, die Krystalle klein und sehr klein, einzeln außewachsen, oder reihenförmig und treppenförmig gruppirt, auch in Drusenhäute und Krusten vereinigt; derb und eingesprengt. — Spaltb. nicht wahrzunehmen, Bruch muschelig; geschmeidig; II. = 1...1,5; G. = 5,58...5,60; grau, blaulich, grünlich; diamantartiger Fettglanz, durchscheinend; n = 2,071 für Natriumlicht nach Des-Cloizeaux. — Chem. Zus.: Ag Cl, mit 24,73 Chlor und 75,27 Silber, doch gewöhnlich durch Eisenoxyd u.a. Stoffe verunreinigt; v. d. L. schmilzt es unter Außkochen zu einer grauen, braunen oder schwarzen Perle, welche sich im Red.-F. mit Soda schnell zu Silber reducirt; mit Kupseroxyd särbt es die Flamme schön blau, von Säuren wird es kaum angegriffen, in Ammoniak langsam löslich. — Auf Silbergängen, zumal in oberen Teusen; Freiberg und Johanngeorgenstadt, Kongsberg, Schlangenberg am Altai, Peru, Chile, Mexico, Nevada, Arizona, Idaho.

 $\textbf{Gebrauch.} \ \ \textbf{Das Chlorsilber liefert da, wo es häufiger vorkommt, eines der vorzüglichsten Silbererze.}$

198. Bromsilber oder Bromit, Haidinger (Bromargyrit).

Regulär, 00000 und 0, sehr klein, auch krystallinische Körner; H. = 4...2; G. = 5,8...6; olivengrün bis gelb, grau angelaufen, Strich zeisiggrün, stark glänzend. — Chem. Zus. nach Berthier und Field wesentlich: Ag Br, mit 42,56 Brom und 57,44 Silber, meist gemengt mit Bleicarbonat, Eisenoxyd, Thon; v. d. L. leicht schmelzbar, von Säuren nur wenig angreifbar, in concentrirtem Ammoniak aber bei Wärme löslich. — San Onofre im District Plateros in. Mexico, ziemlich häufig; Chile.

Anm. 4. Vielleicht ist auch das Bromsilber aus Mexico zum Theil Chlorbromsilber, da nach Domeyko in Chile reines Bromsilber fast gar nicht, wohl aber eine Mischung von 4 Mol. Bromsilber und 4 Mol. Chlorsilber ziemlich häufig vorkommt. Breithaupt hat ein Chlorbromsilber von Copiapo unter dem Namen Embolit beschrieben; dasselbe krystallisirt regulär, ist gelb oder grün, hat das G. = 5,79...5,80, und ist, zufolge einer Analyse von Plattner, eine Mischung nach der Formel 3 Ag Br + 3 Ag Cl, welche 67 Silber, 20 Brom und 13 Chlor erfordert. Andere Varietäten zeigen nach Field andere Verhältnisse der beiden Componenten, wie dies bei dem Isomorphismus derselben nicht befremden kann. Zwei fernere isomorphe Mischungen von Chlorsilber und Bromsilber ($m \operatorname{AgCl} + n \operatorname{AgBr}$) führte Breithaupt unter dem Namen Megabromit und Mikrobromit ein. Der Megabromit krystallisirt regulär, 0.0000; hat hexaëdrische Spaltbarkeit, muscheligen bis unebenen Bruch; H. = 2,5; G. = 6,22...6,23; ist geschmeidig in mittlerem Grade, zeisiggrün, aber pistazgrün bis schwarz anlaufend, diamantglänzend, und besteht nach einer Analyse von Th. Richter aus 4 Ag Cl + 5 Ag Br, mit 64,24 Silber, 9,37 Chlor und 26,42 Brom. Der Mikrobromit krystallisirt gleichfalls in Hexaedern, hat aber keine Spaltbarkeit, einen hakigen Bruch; H. = 2,8: G. = 5,75...5,76; ist sehr geschmeidig, spargelgrün bis grünlichgrau, aschgrau anlaufend, diamantglänzend, und zeigt nach einer Analyse von R. Müller die Zusammensetzung: 3 Ag Cl + Ag Br, mit 69,85 Silber, 17,24 Chlor und 12,94 Brom. — Beide Mineralien finden sich auf dichtem Kalkstein bei Copiapo in Chile.

Gebrauch. In Chile und Mexico werden diese Mineralien wesentlich mit zur Gewinnung des Silbers benutzt.

Anm. 2. Ein in regulären bis 4 und 2 Mm. grossen, schwefelgelben Lis olivengrünen sehr geschmeidigen Krystallen (O und 0.0000) auftretendes Jodbromchlorsilber, Jodobrom it genannt, lehrte v. Lasauka von der Grube Schöne Aussicht bei Dernbach in Nassau kennen (N. J. f. Min., 4877. 646 und 4878. 649), wo dasselbe in Höhlungen des eisenschüssigen Quarzits sitzt; Spaltb. nach O schwach angedeutet; G. = 5,743. Die Analyse ergab 59,96 Silber, 45,05 Jod, 47,30 Brom, 7,09 Chlor, woraus sich die Formel 2Ag (C, Br) + Ag J ableitet; in Schwefelsäure bei Zusatz von Zink sofort schwarz werdend; mit Schwefelkohlenstoff lässt sich Jod ausziehen, wobei derselbe intensiv violett gefärbt wird; v. d. L. Bromdämpfe und ein zu-

rückbleibendes Silberkorn. Dieses Mineral bietet das erste Beispiel des Zusammenkrystallisirens der drei Haloide in der Natur und ist interessant, weil es eine Dimorphie des Jodsilbers wahrscheinlich macht (Z. f. Kryst. I. 4877. 506).

199. Nantokit, Breithaupt.

Derb, in schmalen Gangtrümern und eingesprengt, von körniger Textur, nach Breithaupt hexaëdrisch spaltbar, nach Groth wahrscheinlich monotom, nach Letzterem auch doppelt-brechend und polysynthetisch-lamellar verzwillingt; H. = 2,0...2,5; G. = 3,93; weiss bis wasserhell. — Nach mehren Analysen von A. Herrmann und Sieveking besteht der Nantokit aus 64 Kupfer und 36 Chlor, ist also Kupferchlorür, Cu Cl oder Cu² Cl², welches in künstlichen Krystallen tetraëdrisch regulär ist; an der Luft verwandelt er sich allmählich in Atacamit; löslich in Salpetersäure, Salzsäure und Ammoniak, schmilzt auf Kohle, färbt dabei die Flamme intensiv blau und setzt mehre Beschläge ab (N. Jahrb. f. Min., 4872, 814). — Nantoko in Chile.

200. Cotunnit, v. Kobell (Chlorblei).

Rhombisch, ∞P 118° 38', P∞ 126° 44' nach Miller; A.-V. = 0,8426:1: 0,5015; kleine nadelförmige Krystalle, auch kleine geflossene Massen; H. = 2; G. = 5,238: weiss, diamantglänzend. — Chem. Zus.: PbCl², mit 74,47 Blei und 25,53 Chlor; im Kolben schmilzt er erst und sublimirt dann, die geschmolzene Masse ist in der Hitze gelb; auf Kohle schmilzt er sehr leicht, färbt die Flamme blau, verslüchtigt sich, gibt einen weissen Beschlag und hinterlässt nur wenig metallisches Blei. — Im Krater und in Lavaströmen des Vesuv, als Fumarolenproduct.

201. Chlorquecksilber oder Quecksilberhornerz (Kalomel).

Tetragonal, P 435° 50' nach Miller, 435° 40' nach Schabus; A.-V. = 4: 4,7414. Krystalle kurzsäulenförmig durch $\infty P \infty$ (1) oder ∞P mit pyramidaler oder basischer Endigung, sehr klein, zu dünnen Drusenhäuten vereinigt. Hessenberg hat eine sehr complicirte Krystallform des Kalomel von Moschellandsberg beschrieben, in welcher

die Pyramide $\frac{1}{4}P$ sehr vorwaltet. Schrauf beobachtete an Krystallen ebendaher noch als neue Flächen: 2P, 3P, $\frac{1}{4}P$, $\frac{1}{4}P$, so dass damals vom Kalomel schon 23 Formen bekannt waren, darunter 6 Protopyramiden, 4 Deuteropyramiden und 8 ditetragonale Pyramiden (Atl. d. Kryst.-Form. d. Mineralr., IV. Lfg.). Websky beschrieb die Krystalle von El Doctor, unter denen einige vorherrschend durch $\frac{1}{4}P\infty$ (nebst $\infty P\infty$) gebildet werden, während bei den meisten $\infty P\infty$ und $\frac{1}{4}P$ vorwalten, und fand noch mehre neue valle Pyramiden (Mon. Por Port Alt. 1977, (64)). Soulth prignetisch neue

ditetragonale Pyramiden (Mon.-Ber. Berl. Ak. 1877. 461). — Spaltb. prismatisch nach $\infty P\infty$, nach Schabus pyramidal; mild; H. = 4...2; G = 6,4...6,5 (das künstliche 7,0); graulich- und gelblichweiss, auch gelblichgrau; Diamantglanz; Doppelbrechung positiv; $\omega = 1,96$, $\varepsilon = 2,60$ (roth). — Chem. Zus.: Quecksilberchlorür, $\mathbb{Ig}^2 \mathbb{Cl}^2$, mit 84,96 Quecksilber und 15,04 Chlor; im Kolben sublimirt es und gibt mit Soda Quecksilber; mit Phosphorsalz und Kupferoxyd färbt es die Flamme blau, auf Kohle versliegt es vollständig; in Salzsäure theilweis, in Salpetersäure nicht, in Salpetersalzsäure leicht und vollständig löslich; in Kalilauge wird es schwarz. — Moschellandsberg in Rheinbayern, Horzowitz in Böhmen, Idria in Krain, Almaden in Spanien, El Doctor in Mexico (hier aus Onofrit entstanden).

An m. Jodquecksilber oder Coccinit (Haidinger), ein scharlachrothes Mineral, welches $\lg J^2$ (Quecksilberjodid) sei und wahrscheinlich wie das künstliche rothe Quecksilberjodid tetragonal krystallisiren dürfte, soll nach Del Rio zu Casas Viejas in Mexico vorkommen und als Farbe benutzt werden. Nach späteren Mittheilungen von Castillo scheint es jedoch eine Verbindung von Quecksilber und Chlor zu sein. Derselbe beschreibt ein ähnliches, in kleinen spitzen, rhombischen Pyramiden krystallisirtes Mineral von Zimapan und Culebras, welches aber ebenfalls kein Jodquecksilber, sondern eine Verbindung von Quecksilber, Chlor und Selen sein dürfte, weshalb denn das Jodquecksilber als Mineral noch zweiselhaft ist.

202. Jodsilber oder Jodit, Haidinger (Jodargyrit).

Hexagonal, nach *Des-Cloizeaux* ähnlich den Formen des Greenockits, nach *Breithaupt* in Krystallen der Comb. 0P. P. OP, ähnlich denen des Mimetesits, ∞ P: 2P ==

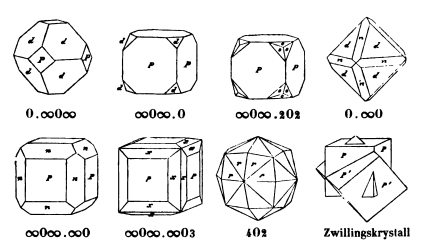
152°; Mittelkante von 2P = 124°; Seligmann beschrieb hemimorphe Krystalle von Dernbach (ausser ∞P oben mit P, 2P, 4P, 0P, unten blos mit 2P und 0P); A.-V. = 1: 0,8144; gewöhnlich in dünnen biegsamen Blättchen und Platten, auch derb und eingesprengt, mit blätteriger Textur und mit deutlicher basischer Spaltbarkeit; H. == 1...4,5; G. = 5,707 nach Damour, 5,504 nach Domeyko, 5,64...5,67 nach Breithaupt; mild, leicht zu pulverisiren; perlgrau, strohgelb, schwefelgelb bis grünlichgelb und citrongelb; Fettglanz, dem Diamantglanz genähert; durchscheinend; optisch - einaxig, Doppelbrechung positiv. — Chem. Zus. nach den Analysen von Damour und Lawrence Smith: AgJ, mit 45,97 Silber und 54,03 Jod; v. d. L. auf Kohle schmilzt es leicht, färbt die Flamme rothblau und hinterlässt ein Silberkorn. Legt man ein kleines Körnchen auf blankes Zinkblech, und bedeckt es mit ein paar Tropfen Wasser, so wird es schwarz und verwandelt sich in metallisches Silber, während sich das Wasser mit Zinkjodür schwängert. - Grube Schöne Aussicht bei Dernbach in Nassau in bisweilen mehre Mm. grossen Krystallen mit Jodobromit auf Brauneisenstein (Seligmann, Z. f. Kryst. VI. 229); bei Mazapil, im Staate Zacatecas in Mexico, auf Klüften von Hornstein; bei Chañarcillo in Chile, auf dichtem Kalkstein; auch bei Guadalajara in Spanien.

Anm. 1. Künstliche flächenreiche Krystalle des Jodsilbers, ausgezeichnet durch Hemimorphismus an den beiden Enden der Hauptaxe, wurden durch v. Zepharovich beschrieben; er fand das A.-V. = 1:0,8196 (Z. f. Kryst. IV. 1880. 119). — Nach Lehmann krystallisirt Ag J aus dem Schmelzfluss auch regulär.

Anm. 2. Mallard und Le Chatelier beobachteten, dass bei 146°C. das hexagonale Jodsilber unter Veränderung der gelben in rothe Farbe in die reguläre Modification übergeht und isotrop wird.

203. Finorit oder Flussspath (Fluss).

Regulär; die am häufigsten vorkommende Form ist $\infty 0\infty$, nächstdem 0 und $\infty 0$; doch finden sich, namentlich in Combb., noch viele andere Formen, besonders verschiedene Tetrakishexaëder $\infty 0n$ (Fig. 8 und 9, S. 23), welche meist, wie in nachstehender Figur 6, am Hexaëder erscheinen, die Ikositetraëder 202 und 303 (Fig. 15 und 16, S. 25), und mehre Hexakisoktaëder (zumal 402); von den (selteneren) Triakisoktaëdern kommt nach v. Lasaulæ 40 bei Striegau selbständig vor; im Ganzen sind nach Klocke ausser 0, $\infty 0$ und $\infty 0\infty$ jetzt 3 Triakisoktaëder, 8 Tetrakishexaëder, 5 Ikositetraëder, 7 Hexakisoktaëder bekannt; die folgenden Figuren stellen mehre



am Fluorit vorkommende Combinationen dar. Die Krystalle sind oft gross und sehr schön und regelmässig gebildet, bisweilen durch partielle Ausbildung des Tetrakis-

hexaëders co03 eigenthümlich skalenoëdrisch defigurirt!); bisweilen beobachtet man auf den Flächen kleine natürliche Vertiefungen (Corrosionsflächen), welche theils dem Ikositetraëder 303, theils der Combination desselben mit $\infty03$ (mitunter auch ∞0∞) entsprechen (Werner im N. J. f. Min. 1881. I. 14) und den künstlich erzeugten Aetzfiguren ähnlich sind; van Calker beobachtete auch 304 und co04 als Corrosionsflächen. Einzeln aufgewachsen oder in Drusen und Gruppen versammelt, welche letztere oftmals eine, aus lauter kleinen Hexaëdern aufgebaute andere Krystallform darstellen; Zwillingskrystalle nicht selten, zumal an hexaëdrischen Formen, wie Fig. 474 S. 103 und die obige letzte Figur; auch derb in grosskörnigen und stängeligen Aggregaten, endlich als dichter und erdiger Fluorit; selten in Pseudomorphosen nach Kalkspath oder Baryt (Münsterthal in Baden). - Spaltb. oktaëdrisch, vollk., daher der muschelige Bruch nur selten sichtbar ist; H. == 4; G. == 3,1...3,2; das Normalgewicht bestimmte Kenngott an 60 Varietäten == 3,483, mit den Grenzen 3,4547...3,4988; farblos und bisweilen wasserhell, aber gewöhnlich gefärbt in sehr manchfaltigen und schönen gelben, grünen, blauen und rothen, auch weissen und grauen Farben, unter denen zumal violblau, weingelb, honiggelb, lauchgrün, smaragdgrün häufig vorkommen; nicht selten zweierlei Farben vereinigt, indem ein und derselbe Krystall nach aussen und innen verschieden gefärbt ist; Glasglanz, pellucid in allen Graden, fast alle Varr. phosphoresciren in der Hitze (Chlorophan), büssen aber nach Kenngott durch Glühen ihre Farbe ein, und werden wasserhell, wobei sie einen ganz kleinen Gewichtsverlust erleiden. Nach Wyrouboff soll die Farbe der Fluorite in einer ihrer Substanz beigemengten Kohlenwasserstoff-Verbindung begründet sein. In den gefärbten Flussspathen fand Wyrouboff 0,009 bis 0,015 pCt. Kohlenstoff und 0,002 bis 0,004 pCt. Wasserstoff, denen der Verlust beim Erhitzen stets sehr nahe entsprach; farbloser Fluorit von Cumberland aber enthält keine bituminöse Substanz und erleidet beim Erhitzen keinen Gewichtsverlust. — Die Fluoritkrystalle enthalten bisweilen Einschlüsse, noch häufiger aufsitzend viele kleine Krystalle von Kupferkies, Pyrit, Markasit, Bleiglanz u. a. Mineralien. — Chem. Zus.: Ca F2, mit 48,85 Fluor und 51,15 Calcium; v. d. L. zerknistert er oft stark, phosphorescirt und schmilzt in dünnen Splittern unter Röthung der Flamme zu einer unklaren Masse, welche in stärkeren Feuer unschmelzbar wird, und sich dann wie Kalkerde verhält; mit Gyps schmilzt er zu einer klaren Perle, welche nach der Abkühlung unklar erscheint; schmilzt man das Pulver mit vorher geschmolzenem Phosphorsalz im Glasrohr, so entweicht Flusssäure; von concentrirter Schweselsäure wird er unter Entwickelung von Flusssäure vollständig zersetzt, von Salzsäure und Salpetersäure etwas schwer aufgelöst. — Häufig vorkommendes Mineral: auf den Zinnerzlagerstätten in Sachsen, Böhmen und Cornwall; auf Silbergängen, Freiberg, Gersdorf, Marienberg, Annaberg, Kongsberg, hier sehr schön; auf Bleigängen in Derbyshire, Cumberland und Northumberland, Beeralstone in Devonshire; in krystallinischen Schiefern der Schweizer Alpen; derber Fluorit bildet mächtige Gänge, Stollberg am Harz, Steinbach in Meiningen, sowie zwischen Gabas und Penticosa in den Pyrenäen.

Gebrauch. Die schön gefärbten, stark durchscheinenden, grosskörnigen und stängeligen Varietäten des Fluorits werden in England zu allerlei Ornamenten und Utensilien (spar ornaments) verarbeitet und lieferten vielleicht schon den Alten das Material für die vasa murrhina. Als Flussmittel benutzt man ihn bei metallurgischen Processen und in der Probirkunst, woher auch der Name Flussspath rührt. Endlich dient er zur Darstellung der Flusssäure, zum Aetzen des Glases und bei der Bereitung gewisser Glasuren und Emails.

⁴⁾ Ueber diese, unter anderen bei Zschopau in Sachsen vorkommenden Defigurationen siehe Naumann's Lehrbuch der Krystallographie, Bd. 2. 1830. 178, und Grailich, Krystallographisch-optische Untersuchungen, 1858. 72. Die schönen und formenreichen Krystalle von Kongsberg sind von G. Rose und Hessenberg beschrieben worden; diejenigen aus dem Münsterthal zuletzt von Klocke, welcher auch eine Formen-Uebersicht gab (Ber. d. naturf. Ges. zu Freib. i. Br., Bd. 6, Heft 4). Ueber die Fluorite von Striegau und Königshayn in Schlesien vgl. v. Lasaulx in Z. f. Kryst, 1877. 359.

- Anm. 1. Weisser dichter, fast hyalitähnlicher Fluorit bildet, wie Scacchi fand, die Hauptmasse der von Glimmer umhüllten Einschlüsse, welche in dem pipernoähnlichen Trachyt von Fiano bei Nocera und Sarno in der Campania eingebettet sind; begleitet wird er von Nocerin, einem Doppelfluorid von Magnesium und Calcium.
- Anm. 2. Bei Wölsendorf, südlich von Nabburg in Bayern, kommt gangförmig im Granit ein schwarzblauer Fluorit vor, welcher bei dem Schlagen und Zerreiben einen auffallenden Geruch nach unterchloriger Säure entwickelt, gerade wie Chlorkalk. Schafhäutl, welcher ihn zuerst unter dem Namen Stinkfluss beschrieb, glaubte wirklich einen Gehalt an Chlorkalk nachgewiesen zu haben. Schönbein hatte anfangs dieselbe Ansicht; später jedoch findet er die Ursache des Geruchs in einem Gehalt von Antozon. Dagegen erklärt Wyrouboff, dass kein Antozon vorhanden sei, und dass der Geruch durch eine innig beigemengte Kohlenwasserstoff-Verbindung bedingt werde, welche nur 0,02 pCt. beträgt, und durch Aether extrahirt wird. Anderseits erachtet O. Löw die riechende Substanz als freies Fluor, welches durch Dissociation eines beigemengten fremden Fluorides (vermuthlich Cerfluorides) entstanden sei. Auch im Staate Illinois und in Grönland sollen stinkende Varietäten von Fluorit vorkommen.
- Anm. 3. Chlorcalcium (Chlorocalcit genannt, CaCl²) fand *Scacchi* auf vesuvischen Auswürflingen von 4872 als Rinde und als reguläre, z. Th. mit Eisenglanzblättehen angeflogene Krystalle.
- Anm. 4. Nahe dem Fluorit steht der sehr seltene Yttrocerit; derb in kleinen, krystallinisch-körnigen Aggregaten und als Ueberzug; zeigt unvollkommene Spaltb. nach einem tetragonalen Prisma; hat H.=4...5; G.=3,4...3,5 (nach Rammelsberg 3,363); ist violblau in das Graue und Weisse geneigt, schwach glänzend. Besteht wesentlich aus Fluorcalcium mit Fluorcerium und Fluoryttrium, wobei aber nach den Untersuchungen von Rammelsberg auch Lanthan, Didym und Erbium, sowie 2,52 Wasser zugegen sind. Finbo und Broddbo bei Fahlun, Amity in New-York, Massachusetts.

204. Sellait, Strüver.

Tetragonal, ähnlich dem Skapolith krystallisirend und spaltend; beobachtete Formen: Poo, oppo, opp, P, 2P, opp2; Poo: oppo = 123° 80′; opp: P = ca. 47°; A.-V. = 1: 0,6619; Zwillinge, bei welchen die Normale auf Poo Zwillingsaxe ist, und die beiden Hauptaxen unter 113° geneigt sind; farblos, glasglänzend, durchscheinend; H. = 5; G. = 2,972. Ist nach Strüter Fluormagnesium, Mg F², mit 61,42 Fluor und 38,58 Magnesium. Schmilzt v. d. L. leicht unter Aufblähen zu weissem Email, wird dann unschmelzbar und stark leuchtend. Dies seltene Mineral, welchem der Name zu Ehren des ausgezeichneten Mineralogen und Staatsmannes Quintino Sella gegeben wurde, findet sich am Gletscher von Gerbulaz unweit Moutiers (Savoyen) in einem Anhydritlager (Z.f. Kryst. 1877. 209). — Cossa erhielt künstliche Kryställchen von Mg F² durch Zusammenschmelzen von Fluormagnesium mit Chlorkalium und Chlornatrium und durch Auswaschen der langsam erkalteten Schmelze.

205. Tysonit, Allen und Comstock.

Hexagonal; nach E. Dana zeigen die Krystalle cop, cop2, 0P, auch mehre Pyramiden; P:0P=144° 35'; A.-V.=4:0,6868. Spaltb. basisch recht vollkommen. H.=4,5...5; G.=6,42...6,46. Glas- bis Fettglanz, hell wachsgelb. Die Analyse ergab: 40,49 Cer, 30,87 Lanthan und Didym (29,44 Fluor), daher ist das Mineral (Ce, La, Di)² F6. V. d. L. schwärzt es sich, ohne zu schmelzen; unlöslich in Salzsäure, löslich in Schwefelsäure unter Entwickelung von Fluorwasserstoff. — Pikes Peak in Colorado; es ist kaum zweifelhaft, dass die Formen des Hamartits (Bastnäsits) von diesem Fundpunkt als Pseudomorphosen auf Tysonit zurückzuführen sind, welcher auch noch den inneren Theil derselben bildet (Am. Journ. of sc. (3) XIX. 390).

Anm. Mit diesem neu in Amerika aufgefundenen Mineral ist vielleicht identisch der zu Broddbo und Finbo bei Fahlun im Feldspath oder Quarz eingewachsene sog. Fluocerit, von welchem ebenfalls die hexagonale tafelförmige Combin. OP. OP angegeben wird; auch in Platten und derb; Bruch uneben und splitterig; H.=4...5; G.=4,7; blassziegelroth, auch gelblich, Strich gelblichweiss; wenig glänzend; undurchsichtig und kantendurchscheinend. Berzelius führt an, darin 82,64 pCt. Ceroxyd und 4,42 Yttererde erhalten zu haben und dass das im Kolben stark geglühte Mineral Flusssäure gibt.

Ebenfalls zu Finbo, auf einem Granitgange, in Feldspath eingewachsen, kommt nach

Berzelius der Hydrofluocerit vor, schön gelbe, auch wohl in Roth und Braun geneigte krystallinische Massen mit Spuren von Spaltbarkeit und muscheligem Bruch; H. = 4,5; Strich gelb, fettglänzend, undurchsichtig. — Chem. Zus. nach Berzelius: 84 Ceroxyd mit 5 Wasser und 44 Fluorwasserstoff; gibt im Kolben Wasser und wird dunkler, auf Kohle wird er vor dem Glühen fast schwarz, was während der Abkühlung durch Braun und Roth in Dunkelgelb übergeht; übrigens unschmelzbar.

2. Wasserhaltige.

206. Bischofit, Ochsenius.

Krystallinisch-körnig und blätterig, bisweilen faserig (künstlich erhaltene Krystalle sind monoklin). H.=4,5...2; G.=4,65; weiss von verschiedener Reinheit bis wasserhell; glasglänzend bis matt. — Chem. Zus.: MgCl² + 6 M²0, entsprechend 14,83 Magnesium, 34,95 Chlor, 53,22 Wasser. Löslich in 0,6 Theilen kalten Wassers. — Als derbe krystallinische Massen und plattenförmige Lagen, verwachsen mit Carnallit, Kieserit und Salzthon zu Leopoldshall in Anhalt.

207. Fluellit, A. Levy.

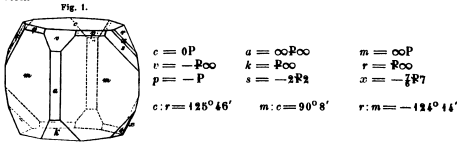
Rhombisch, nach Wollaston und Miller, welcher Letztere an den kleinen weissen spitzen rhombischen Pyramiden Polkanten von 409°6′ und 82°42′, Mittelkanten von 444° maass, wonach das A.-V. = 0,770:4:1,874. Gewöhnliche Comb. P. OP. — G. = 2,17; durchsichtig bis durchscheinend, Groth befand die optischen Axen mit grossem Winkel im Makropinakoid, die Verticalaxe als spitze Bisectrix. — Chem. Zus. nach der Analyse von Brandl: 56,25 Fluor, 27,62 Aluminium (nebst 0,58 Natrium); da der Verlust von 45,56 pCt. nur aus Wasser bestehen kann, so ergibt sich die Formel (Al²) F⁸ + 2 E²0. — Aeusserst seltenes Mineral, vorgekommen zu Stenna Gwyn in Cornwall, z. Th. auf greisenähnlichem Gestein mit Quarz, Wavellit, Zinnstein, Flussspath.

II. Doppelchloride und -Fluoride.

1. Wasserfreie.

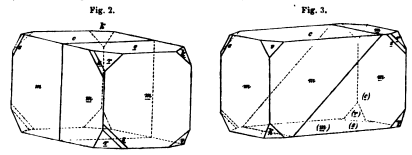
208. Kryolith, Abildgaard.

Ursprünglich meist für rhombisch gehalten, dann von Des-Cloizeaux und namentlich Websky (N. Jahrb. f. Min. 1867. 810) als triklin (allerdings mit ausserordentlicher Annäherung an monokline Formen) beschrieben, dann, auch mit Rücksicht auf das optische Verhalten, zuerst von Krenner (N. Jahrb. f. Min. 1877. 504) als monoklin erkannt, was von Groth bestätigt wurde¹). — Die würfelähnlichen Krystalle werden von 3 Flächenpaaren begrenzt, nach denen dieselben auch spalten, nämlich von 0P und von ∞ P (91° 58'); β = 89° 49'; A.-V. nach Krenner = 0,9662:1:1,3883. Neben den immer vorhandenen Flächen 0P und ∞ P sind gewöhnlich auch noch ausgebildet $R\infty$ (welches mit 0P 125° 46' bildet, und in Gestalt gleichseitiger Dreiecke an den Ecken der Combination 0P. ∞ P auftritt), sowie das Orthodoma $R\infty$. Eine solche Comb. erinnert an die reguläre von ∞ 0 ∞ 0. Untergeordnet erscheint ∞ P ∞ 0, sehr selten sind — $R\infty$ 0, 2R2 und P. Eine reichhaltigere Comb. gibt Fig. 4 wieder, worin



¹⁾ Eine ausgezeichnete Abhandlung über die Kryolithgruppe (Kryolith, Pachnolith, Thom-

Auf den Prismenflächen erscheint eine schon von Websky theilweise beobachtete charakteristische dreifache Streifung, nämlich eine parallel der Zonenaxe der Flächen rmk, eine zweite parallel der Zonenaxe von vmr, eine dritte parallel der Combinations-



kante von m und c; auch die Basis trägt bisweilen eine feine klinodiagonale Streifung. Die üblichste Zwillingsbildung erfolgt nach ∞ P (Fig. 2), wobei die Basisslächen c der beiden gewendeten Individuen mit einander den stumpfen Winkel von 179° 44' bilden, während ihre Prismenslächen m unter ein- oder ausspringenden Winkeln von 176° 10' zusammenstossen. Cross und W. Hillebrand beobachteten eine lamellar-polysynthetische Zwillingsbildung nach diesem Gesetz. Nach einem zweiten von Krenner erkannten Gesetz erfolgt die Zwillingsbildung nach der (als Krystallfläche nicht beobachteten Pyramide — 4P (Fig. 3); dabei fällt ∞P des einen Individuums mit 0P des anderen fast in eine Ebene (179°56'), während die beiden anderen Prismenflächen sich unter stumpfem Winkel (177° 2') in einer diagonalen Zwillingskante schneiden, welche in beiden Individuen genau der Lage der gemeinsamen Diagonalstreifung entspricht. Auch werden Zwillinge nach 0P angegeben. - Spaltb. nach 0P sehr vollk., recht vollk. auch nach ∞P, ebenfalls noch gut nach P∞. Da 0P und ∞P nahe rechtwinkelig zu einander sind, so hielt man früher die von ihnen begrenzten Spaltungsformen für rechtwinkelige Parallelepipeda. Bei der Zwillingsbildung nach — 4P fallen die 4 Spaltungsrichtungen der beiden Individuen nahe zusammen. - Oberflächlich betrachtet macht das Vorkommen der Krystalle den Eindruck einer quadratischen Täfelung an derben Massen, über welche sie sich in paralleler Ordnung, bisweilen treppenartig gelagert, ausdehnen; die einzelnen Krystalle pflegen tafelartig um so ausgedehnter zu sein, je weniger sie sich aus dem Niveau der Unterlage hervorheben; bisweilen werden die alsdann mehr säulenförmigen Krystalle 3-4 Mm. hoch und dick. Der Kryolith ist spröd, hat H. = 2,5...3; G. = 2,95...2,97, ist farbles, meist graulichweiss oder gelblich und röthlich gefärbt; doch soll nach Taylor diese lichte Farbe schon eine Folge von Verwitterung und das Mineral in der Tiefe fast schwarz sein (?). Die Krystalle werden manchmal von einer ziemlich leicht ablösbaren äusserst dünnen Haut bedeckt, welche aus einer durch Eisenoxydhydrat braun gefärbten Kryolithsubstanz besteht. — Glasglanz, auf 0P perlmutterähnlich; meist nur durchscheinend. In optischer Beziehung verhalten sich die Krystalle durchaus wie monoklin. Die Ebene der opt. Axen steht nach Krenner senkrecht auf dem Klinopinakoid; die pos. spitze Bisectrix liegt in dem letzteren, neigt sich gegen die hintere Hälfte der Klinodiagonale und bildet mit der Verticalaxe 43° 54'; auf 0P genau diagonale Auslöschung. Groth befand auch auf beiden Prismenslächen den Axenaustritt, die Weite und Färbung der Lemniscaten ganz übereinstimmend. — Chem. Zus. nach Berzelius, Deville, Heintz und Brandl:

senolith, Chiolith u. s. w.), welche mit einem historischen Ueberblick neue Untersuchungen darbietet, und in manche verwirrte Angaben Ordnung bringt, verdankt man Groth (die Analysen ausgeführt von Brandl) in Z. f. Kryst. VII. 4883. 375 und 457. Gleichzeitig hat auch Krenner sehr wichtige Untersuchungen über diese Gruppe angestellt (Mathem. u. naturw. Berichte aus Ungarn 4883. I.). Die obenstehenden Bilder sind den letzteren Mittheilungen entnommen.

 $Na^{6}(Al^{2})$ F¹² oder 6 Na F + (Al^{2}) F⁶, mit 32,79 Natrium, 12,85 Aluminium, 54,36 Fluor; v. d. L. ist er sehr leicht schmelzbar zu weissem Email und färbt die Flamme röthlichgelb; im Glasrohr gibt er die Reaction auf Fluor; auf Kohle schmilzt er ebenfalls sehr leicht, zersetzt sich endlich und hinterlässt eine Kruste von Thonerde. welche mit Kobaltsolution blau wird; in Borax und Phosphorsalz leicht löslich; von concentrirter Schwefelsäure wird er unter Entwickelung von Flusssäure vollkommen, von Salzsäure nur theilweise gelöst; mit Aetzkalk und Wasser gekocht wird das feine Pulver vollständig zersetzt, indem sich Fluorcalcium und Natronhydrat bildet, in welchem letzteren die Thonerde aufgelöst bleibt. - Evigtok am Arksutfjord in Südgrönland (zusammen mit Pachnolith, Thomsenolith u. s. w.), wo er nach Giesecke mehre, 5 bis 6 Fuss mächtige Lager in einem zinnerzführenden Gneiss bildet und oft mit Eisenkies, Kupferkies, Bleiglanz, Eisenspath, Quarz gemengt ist, auch schöne Krystalle von Columbit und bisweilen von Zinnstein enthält; auch bei Miask am Ural als Begleiter des Chiolith; ferner auf einem Quarzgang im Granit in der Nähe des Pikes Peak in Colorado (Cross und Hillebrand, Amer. Journ. XXVI. October 1883), mit anderen Fluoriden wie in Grönland.

Gebrauch. Seit der Kryolith in bedeutender Menge und zu billigen Preisen aus Grönland nach Europa und Nordamerika gebracht wird, hat man angefangen, ihn zur Bereitung von Natronlauge für Seifensiedereien, von Aetznatron, kohlensaurem Natron und schwefelsaurer Thonerde zu benutzen; auch zeigte H. Rose, dass er dasjenige Mineral ist, aus welchem das Aluminium am leichtesten in grösseren Quantitäten dargestellt werden kann. Nachdem Julius Thomson im Jahre 1850 die Zersetzbarkeit des Kryoliths durch Kalk und Kalksalze entdeckt hatte, sind bereits viele Fabriken (in Kopenhagen, Harburg, Prag, Mannheim, Pennsylvanien u. s. w.) entstanden, welche jährlich sehr bedeutende Quantitäten verarbeiten. Auch verfertigt man damit ein porzellanähnliches Glas.

209. Pachnolith, A. Knop.

Monoklin, nach Des Cloizeaux, Krenner und Groth; nach dem Letzteren β=89° 40'; ∞P 84° 24'; P 94° 22'; A.-V.=4,4626: 4: 4,5320. Die Krystalle (anfänglich von Knop für rhombisch gehalten) erscheinen als dünne farblose glasglänzende Prismen, am Ende mit einer spitzen anscheinend rhombischen Pyramide, hervorgebracht dadurch, dass die Combination



∞P. —P sehr regelmässig nach dem der kurzen Diagonale der Basis parallelen Orthopinakoid coPco verzwillingt ist. Die Pyramidenflächen bilden dabei den Zwillingswinkel 108° 14'. Doch gibt es auch Zwillinge mit unregelmässiger Grenze, deren pyramidale Endigung fast allein von dem einen der verwachsenen Individuen gebildet wird. Krenner fand noch mehre andere steile Pyramiden und gab die beistehende Zwillingsfigur, in welcher $m = \infty P$, p = -P, $s = -\frac{5}{4}P$, $t = -\frac{5}{3}P$, q = -2P, v = -3P, x = -5P. Selten erscheint an den grönländischen Krystallen die Basis, welche in den regelmässigen Zwillingen dann beiderseits den sehr stumpfen ausspringenden Winkel von 479° 20' bildet; an denen von Colorado waltet die Basis neben coP vor; sie zeigen auch polysynthetische Zwillingsbildung nach co-Poo. Die Prismenflächen sind stets parallel ihrer Combinationskante zu OP (fast horizontal) fein gestreift. Die meist recht seinen Prismen des Pachnoliths unterscheiden sich durch ihren rhombischen Querschnitt sicher und bequem von den rechtwinkeligen des Thomsenoliths. - Spaltb. nach 0P nicht sehr deutlich (im ferneren Gegensatz zum Thomsenolith). — $G_* = 2,965$. Glasglänzend. farblos. Die optische Axenebene steht senkrecht zum Klinopinakoid; die positive spitze Bisectrix ist 68° 5' gegen die Verticalaxe nach vorn geneigt, die Orthodiagonale ist stumpfe Bisectrix, der Axenwinkel gross (der wahre über 70°). — Chem. Zus. nach der Analyse von Brandi: 55,77

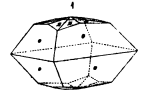
Fluor, 44,73 Natrium, 48,83 Calcium, 43,64 Aluminium, entsprechend der Formel Na^2 Ca^2 (Al^2) P^{12} oder 2 Na F + 2 Ca F^2 + (Al^2) F^6 . Der Pachnolith ist daher ein Kryolith, in welchem 4 Na durch 2 Ca ersetzt sind. Bei den früheren Analysen von *Knop*, *Hagemann* und *Wöhler*, welche einen Wassergehalt und eine ähnliche Zus. wie sie dem Thomsenolith zukommt, auffanden, ist wie *Groth* darthat, nicht der reine Pachnolith, sondern ein Aggregat von Thomsenolith sammt den feinen Prismen des Pachnoliths zur Untersuchung gelangt; doch haben neuere Analysen von

Cross und Hillebrand wieder ca. 8 pCt. Wasser ergeben. Decrepitirt im geschlossenen Rohr beim Erhitzen und bedeckt bei weiterem Erhitzen dessen Wände mit weissem Staub. — Mit Kryolith zusammen in Grönland, wo sich die höchstens 2 — 8 Mm. langen, 0,5 Mm. dicken Kryställchen in den Hohlräumen von sehr porösem Kryolith finden, auf den vielfach einander rechtwinkelig durchkreuzenden kastenäbnlichen Wandungen, welche ihrerseits zunächst aus oft bräunlich gefärbtem Thomsenolith bestehen; aus letzterem treten dann die Pachnolith-Nädelchen, gewöhnlich rechtwinkelig gegen die Kastenwände gestellt hervor. Auch am Pikes Peak in Colorado mit Kryolith.

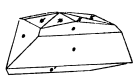
An m. Der sog. Arksutit Hagemann's, ein weisses krystallinisch-körniges stark glänzendes Mineral vom Arksutfjord in Grönland, dessen einzelne Partikel monotome Spaltb. besitzen, ist nach Groth's Darlegung wahrscheinlich ein Gemeng von Kryolith und Pachnolith, vielleicht auch noch von Thomsenolith. — Der von Kronner untersuchte Arksutit ist ein optisch-einaxiges, tetragonales, wahrscheinlich mit Chiolith isomorphes Mineral.

240. Chiolith, Hermann.

Tetragonal, nach v. Kokscharow; selten in ganz kleinen, tetragonalen Pyramiden, deren Mittelk. 444° misst. A.-V. = 4: 4,0434. Diese pyramidalen Krystalle zeigen an ihren Polecken eine stumpfe convexe, achtflächige Zuspitzung wie in Fig. 4, erscheinen auch wohl mehr tafelförmig, sind aber gewöhnlich als Zwillingskrystalle nach dem Gesetz: Zwillings-Ebene







eine Fläche von P, ausgebildet, wie Fig. 2 und 3; gewöhnlich derb in feinkörnigen, auch in schneeklumpenähnlichen Aggregaten; Spaltb. pyramidal, ziemlich volik.; H.=4; G.=2,84...2,90; weiss, glasglänzend, optisch-einaxig negativ.—Chem. Zus. nach der neuesten Analyse reinen Materials von Brandl: 57,40 Fluor, 24,85 Natrium, 47,75 Aluminium, woraus sich die Formel Na¹⁰ (Al²)³ F²⁸ oder 40 Na F + 3 (Al²) F⁶ ableitet. V. d. L. sehr leicht schmelzbar, noch etwas leichter als Kryolith; im Glasrohr und mit Schwefelsäure gibt er Flusssäure.—Miask im Ural, als Gang im Schriftgranit.

An m. Groth hat (Z. f. Kryst. VII. 475) das Irrthümliche der früheren Ansicht nachgewiesen, dass es zwei chemisch und physikalisch verschiedene Chiolithe gebe, von denen der eine die Formel $3 \text{ Na F} + (\text{Al}^2)\text{F}^6$ und das G. = 2,84...2,90 besitze (eigentlicher Chiolith), während der andere, Chodnewit oder Nipholith genannte die Zus. $4 \text{ Na F} + (\text{Al}^2)\text{F}^6$ und das G. = 3...3,006 habe. Die erstere Formel wurde durch eine nicht ganz richtige Berechnung des Analysenresultats gewonnen, während das Material, welches zu der zweiten Formel des sog. Chodnewits Veranlassung gab, durch Kryolith verunreinigt war.

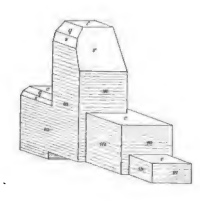
211. Prosopit, Scheerer.

Monoklin nach Groth, gewöhnl. Comb. bestehend aus ∞P 76° 15', ∞R∞ (oft herrschend), P (seitlich 120° 56'), -2P2, seltener mit 200 und -8P3 nach Scheerer. Des-Cloizeaux hielt die Krystalle für wahrscheinlich triklin, worauf er nach der Darlegung von Groth nur durch eine unregelmässige Ausbildung derselben geführt wurde. Aus seinen Messungen ergibt sich das approx. A.-V. = 1.818 : 4 : 0.5912 und β = 86° 2'. - Spaltb. hemipyramidal nach --2P2 (484°). -- H. == 4,5; G. == 2,894; farblos, glasglänzend, durchsichtig; auch optisch monoklin, indem in der orthodiagonalen Zone eine schiefe Auslöschung nicht sicher zu constatiren ist. Nachdem früher Scheerer Fluorsilicium in dem Mineral angenommen, ergab die neueste Analyse von Brandl: 85,04 Fluor, 28,87 Aluminium, 46,49 Calcium, 0,44 Magnesium, 9,33 Natrium, 42,44 Wasser, 42,58 Verlust, als Sauerstoff berechnet; da das Mineral bei 260° noch keinen Gewichtsverlust erleidet, kann es das Wasser nicht als Krystallwasser enthalten : es ist wohl Sauerstoff und Wasserstoff als Hydroxyl vorhanden, welches das Fluor vertritt. Darnach gestaltet sich die Formel zu Ca (Al2) (F,OH)8, in welcher eine kleine Menge Ca durch Mg und Na² ersetzt wird. Der zuerst von Scheerer beobachtete Prosopit hat sich selten (seit 4846 nicht mehr vorgekommen) auf der Zinnerzlagerstätte von Altenberg gefunden, auf einem hornsteinartigen Quarzit und ganz mit blätterigem Eisenglanz bedeckt. Merkwürdiger Weise sind die meisten Krystalle ganz oder zum Theil, ohne ihre Form irgendwie einzubüssen, im Laufe der Zeit zu trübem gelblichweissem Kaolin umgewandelt, während sie bisweilen, wie Brush gezeigt, und Scheerer bestätigt hat, in grünen oder violetten Fluorit umgewandelt sind. Ein sehr ähnliches Mineral ist auch von Schlaggenwald bekannt. Cross und Hillebrand entdeckten 4883 den Prosopit mit anderen Fluoriden (z. Th. mit Kryolith, Pachnolith u. s. w.) zusammen auf Quarzgängen in der Nähe des Pikes Peak, Colorado.

2. Wasserhaltige.

212. Thomsenolith, Dana (dimetrischer, d. h. tetragonaler Pachnolith, Hagemann; Pachnolith var. A., Knop's).

Monoklin, wie zuerst Dana feststellte; $\beta = 86^{\circ}$ 48'; ∞ P (m) 90°44' (daher anfänglich für tetragonal gehalten); P (q) 407° 42'; ausser diesen Formen und der fast genau quadratischen Basis 0P (c) sind noch 2 Orthodomen, sowie die Pyramiden 3P (s) und -3P (v) bekannt. A.-V. = 0,9973:4:4,0333 nach Krenner. Dünne, nach oben spitzer zulaufende, stark horizontal gestreifte Prismen mit deutlich monokliner hemipyramidaler Endigung (Gegensatz zu Pachno-



lith); auch würfelähnliche, bisweilen mit Kryolith verwechselte Combinationen, durch gleichmässige Ausbildung von ∞ P und 0P; eine diagonale Streifung wie beim Kryolith kommt dabei nie vor. Solche fast rechtwinkelig parallelepipedische Krystalle sind mit gemeinsamer vollkommener Spaltbarkeit parallel verwachsen. Bisweilen in prehnitähnlich stark aufgestraubten Aggregaten; häufig als grobkrystallinische, farblosem Anhydrit ähnliche Aggregate, wechselnd mit feinkörnigen, mehr lockeren, als Ueberzug des Kryoliths. - Spaltb. sehr vollk, nach 0P (bei weitem mehr vollk, als beim Pachnolith), die Spaltflächen perlmutterglänzend wie beim Apophyllit (auch dadurch vom Kryolith zu unterscheiden); auch spaltb. nach ∞ P. — Optische Axenebene senkrecht zum Klinopinakoid, bildet mit 0P einen Winkel von 40°50'; die spitze negative Bisectrix fällt in den klinodiagonalen Hauptschnitt; scheinbarer opt. Axen-

winkel 69°—70°. — Nach den Analysen von Nordenskiöld, Wöhler, König, namentlich nach der von Jannasch, womit die von Brandl übereinstimmt, ergibt sich die Formel Na² Ca² (Al²) F¹²² + 2 €²0, welcher entspricht: 54,45 Fluor, 40,34 Natrium, 47,96 Calcium, 42,47 Aluminium, 8,08 Wasser. Da sämmtliche Analysen etwas weniger Fluor liefern, als den Metallen entspricht, so ist wahrscheinlich ein kleiner Theil des Fluors durch Hydroxyl ersetzt. Thomsenolith ist also das Hydrat des Pachnoliths, und, wie dieser, aus Kryolith entstanden. Beide Mineralien haben nicht dieselbe Zus., indem sämmtliche frühere sog. Pachnolith - Analysen bis auf die neue aufklärende von Brandl sich auch auf den Thomsenolith beziehen. V. d. L. zerstäubt er, in einer Röhre rasch erhitzt zerfällt er augenblicklich unter Geräusch zu seinem Pulver, dabei bildet sich an den kälteren Theilen der Röhre ein Wasserbeschlag (Unterschied von Thomsenolith).

Anm. 1. Der sog. Hagemannit, ocker- oder wachsgelbe, opake, einem dichten Eisenkiesel ähnliche Lagen im Kryolith bildend, ist nach *Groth* ein dichter, durch kieseliges Brauneisenerz verunreinigter Thomsenolith.

Anm. 2. Zu der Kryolithgruppe gehört auch der von G, J. Brush eingeführte reguläre Ralstonit, meist sehr kleine Oktaëder (auch O.0000), aber auch Individuen von 3 Mm. Kantenlänge bildend; H.=4.5; G.=2.4...2.6; das farblose bis gelblichweisse Mineral findet sich mit Thomsenolith zusammen, von dessen Prismen auch seine Oktaëder oft durchwachsen sind und führt nach der Analyse von Brandl auf die Formel $3(Na^2, Mg, Ca)$ $F^2+4(Al^2)$ F^6+6 II^2 0.

— Ferner auch Flight's Evigtokit von der grönländischen Kryolithlagerstätte, ein trübes kaolinähnliches sehr weiches Aggregat dünner durchsichtiger Kryställchen; die Analyse führt auf die Formel (AP) F^6+2 Ca F^2+2 II^2 0.

243. Carnallit, H. Rose.

Rhombisch, nach *Hessenberg's* Messungen an Krystallen, welche sich aus der abträufelnden Lauge im Schosse der Erde gebildet hatten; Mittelkante der Grundpyramide $P = 107^{\circ} 20'$, des Brachydomas $2P\infty = 108^{\circ} 27'$, Prisma $\infty P = 118^{\circ} 37'$;

die Krystalle, an welchen nicht nur diese Formen, sondern auch 2P, 4Poo, ooPoo, oP und andere ausgebildet sind, erscheinen auffallend wie hexagonale Combinationen, indem mit jeder Pyramide mP das entsprechende Brachydoma 2mPco im Gleichgewicht ausgebildet ist. A.-V. = 0,5968 : 1 : 1,3891. Auf seiner Lagerstätte findet sich das Mineral nur derb, in grosskörnigen Aggregaten; Bruch muschelig; G. = 1,60 nach Reichardt, stark glänzend, doch durch die Feuchtigkeit matt werdend; wenn rein, farblos, gewöhnlich aber mehr oder weniger roth gefärbt durch die Beimengung vieler mikroskopischer Schuppen von Eisenglimmer. Optisch-zweiaxig, nach Des-Cloizeaux; die optischen Axen liegen im brachydiagonalen Hauptschnitt und bilden einen grossen Winkel, die spitze Bisectrix ist parallel der Brachydiagonale, die Doppelbrechung sehr stark. — Chem. Zus. nach den Analysen von H. Rose, v. Oesten, Siewert und Reichardt wesentlich: K Mg Cl3 + 6 M20 oder K Cl + Mg Cl2 + 6 H2O, mit 26,8 Chlorkalium, 34,2 Chlormagnesium, 39 Wasser; doch wird meist etwas Kalium durch Natrium ersetzt, auch enthält er organische Substanz, sowie mikroskopische Krystalle von Anhydrit und Quarz, ferner messinggelbe Pentagondodekaëder von Eisenkies. An der Luft zerfliesst er; im Wasser ist er sehr leicht löslich, und v. d. L. leicht schmelzbar; mit Wasser betropft zerlegt er sich nach Tschermak in Sylvin, und in wasserhaltiges Chlormagnesium, welches abfliesst. Nach Erdmann enthält er auch Spuren von Rubidium und Cäsium. — Wird bei Stassfurt in bedeutenden Quantitäten gefunden, gewonnen und in den Handel gebracht; findet sich auch bei Kalusz in Galizien; nach Ad. Göbel kommt gleichfalls im Steinsalz zu Maman (im südöstlichen Theil von Aderbeidjan in Persien) ziegelrother Carnallit in runden, erbsen- bis kopfgrossen Concretionen vor, welcher jedoch keine organische Gallertsubstanz enthält.

Tachyhydrit nannte Rammelsberg ein gleichfalls bei Stassfurt vorkommendes salzähnliches Mineral. Krystallisirt rhomboëdrisch und bildet im dichten Anhydrit rundliche Massen; er ist rhomboëdrisch spaltbar (Polk. nach Des-Cloizeaux nahe 90°, nach Groth ca. 76°), wachs- bis honiggelb gefärbt, durchsichtig bis durchscheinend, optischeinaxig negativ und zerfliesst sehr bald an der Luft, was durch den Namen ausgedrückt werden soll. Chemisch ist er dem Carnallit ähnlich mit der Formel Camg²Cl6+ 12 m²0 oder CaCl²+2 mgCl²+12 m²0, welcher 36,8 Chlormagnesium, 21,4 Chlorcalcium, 41,8 Wasser entspricht. — Kremersit sind leicht lösliche, zerfliessliche, rothe reguläre Oktaëder, eine ephemere Fumarolenbildung am Krater des Vesuvs; sie scheinen nach der Formel 2 KCl+2 AmCl+(Fe²)Cl6+3 H²0 zusammengesetzt. Hier auch der in der Lava von 1872 vorgekommene rothe rhombische Erythrosiderit, von der Formel 4 KCl+(Fe²)Cl6+2 H²0, ebenfalls ein Sublimationsproduct.

III. Anhang: Oxychloride.

Verbindungen von Chlorid mit Oxyd oder Hydroxyd.

214. Matlockit, Greg.

Tetragonal, nach Miller und Kenngott; P 136° 19' nach dem ersteren, 136° 17' nach dem zweiten Beobachter; die kleinen dünntafelförmigen Krystalle stellen die Comb. 0P.P.Poo auch wohl mit op dar, und sind zusammengehäuft; 0P oft gestreift. — Spaltb. basisch, undeutlich, nach Kenngott auch prismatisch nach op, unvollk., Bruch uneben und muschelig; H. = 2,5; G. = 7,24 nach Greg; gelblich oder grünlich, diamantglänzend, durchsichtig bis durchscheinend; Doppelbrechung negativ. — Zus. nach den Analysen von Smith und Rammelsberg: Pb20 Cl2, oder 4 Mol.Bleioxyd und 4 Mol. Chlorblei = Pb0 + Pb Cl2, mit 35,48 Chlorblei und 44,52 Bleioxyd; in der Hitze decrepitirend; v. d. L. zu einer graulichgelben Kugel schmelzbar. — Auf Bleiglanz mit Bleicarbonat und Flussspath zu Matlock in Derbyshire.

215. Mondipit, Haidinger.

Rhombisch, bis jetzt nur derb, in individualisirten Massen, auch in dünnstängeligen Aggregaten. — Spaltb. prismatisch nach OP 402°36′, sehr vollk., Querbruch muschelig bis uneben; etwas spröd; H. = 2,5...3; G. = 7,0...7,4; gelblichweiss bis strohgelb und blassroth; diamantähnlicher Perlmutterglanz auf Spaltungsflächen; durchscheinend. — Chem. Zus.

nach den Analysen von Schnabel und Rhodius: Pb3 02 Cl2, oder 2 Mol. Bleioxyd und 4 Mol. Chlorblei = 2 Pb 0 + Pb Cl², mit 38,39 Chlorblei und 61,61 Bleioxyd; doch enthält die von Berzelius analysirte Var. bis 16 pCt. kohlensaures Blei, von welchem in der Formel ganz abgesehen ist; v. d. L. zerknistert er, schmilzt leicht und wird mehr gelb; auf Kohle gibt er Blei und saure Dämpfe; mit Phosphorsalz und Kupferoxyd färbt er die Flamme blau; in Salpetersäure leicht löslich. — Churchill an den Mendip-Hills in Somersetshire, Grube Kunibert bei Brilon in Westfalen.

Anm. Aus der Wüste Atacama war unter dem Namen Jodblei ein Mineral nach Europa gelangt, welches von Liebe näher beschrieben wurde (N. J. f. Min. 1867, 159); dasselbe bildet auf Bleiglanz dichte oder erdige Krusten von strohgelber bis honiggelber Farbe, in den Hohlräumchen rhomboëdrische Kryställchen; H. = 2,5; G. = 6,2...6,3; opt. negativ; es ist indessen nicht zur Hauptsache Jodblei, sondern eine Verbindung von diesem mit Chlorblei und Bleioxyd; die Analyse von Liebe führt nach Dana auf die Formel Pb3O2(J,Cl)2 oder Pb (J,Cl)2 + 2 Pb O. worin J: Cl = 3: 2; Domeyko fand etwas andere Verhältnisse. Dana nennt das Mineral Schwartzem bergit.

216. Atacamit, Blumenbach (Salzkupfererz).

Rhombisch, ∞P 112° 20', Po 105° 40' nach Lévy; dieselben beiden Winkel bestimmten an den schönen Krystallen aus der Burraburragrube Guthe zu 412°41' und 106° 9', v. Zepharovich zu 112° 29' und 106° 13', und C. Klein (N. J. f. Min. 1871. 495) zu 112° 25' bis 113° 6', und 106° 9' bis 106° 14'. Allein die Winkel gerade dieser beiden Formen gestatten wegen der meist unvollkommenen Beschaffenheit ihrer Flächen keine ganz sichere Messung. Nach Klein sind die Flächen der nur selten vorkommenden Grundform P die besten des ganzen Formencomplexes; er selbst fand ihre brachydiagonale Polkante = 127° 12', und die Combinationskante von P und Poo = 137° 45', woraus denn für die makrodiagonale Polkante der Werth 96° 30' folgt. Legen wir diese beiden Polkanten zu Grunde, so berechnet sich der Winkel des Prismas $\infty P = 113^{\circ}3'$, die Polkante des Domas $P\infty = 106^{\circ}10'$, und die Combinationskante $3P\infty : \infty P\infty = 156^{\circ} \text{ A}'$; darnach das A.-V. = 0,6626 : 1 : 0,7535, worauf auch Brögger auf Grund seiner Messungen an chilenischen Krystallen (Z. f. Kryst. III. 1879, 489) gelangt. Die gewöhnlichste Combination erscheint wie die folgende Figur, säulenförmig; die Säulenzone ist gewöhnlich durch viele Flächen wie ∞P4, ∞P3, ∞P2, ∞P3, ∞P4 streifig entstellt; die Krystalle sind meist klein und gewöhnlich zu



∞P. P∞. ∞P∞ Aggregaten verbunden; nierförmig, derb, von stängeliger und körniger Textur, auch secundär als Sand. Umge $d \circ P$ und körniger Textur, auch secundär als Sand. Umgewandelt in Malachit, was durch eine Lösung von doppelt- $o : o' = 106 \cdot 10$ köhlensaurem Natron schon bei gewöhnlicher Temperatur auch künstlich erfolgt, ebenfalls in Kieselkupfer. -

Spaltb. brachydiagonal vollk., nach Poo unvollk.; H. = 3...3,5; G. = 3,691...3,705 nach Breithaupt, nach Klein = 3,761, nach Tschermak und Ludwig 3,757 und 3,769: lauch-, gras-, smaragdgrün, Strich apfelgrün; Glasglanz, pellucid in mittleren und niederen Graden; die optischen Axen liegen nach Des-Cloizeaux im makrodiagonalen Hauptschnitt und ihre spitze Bisectrix fällt in die Makrodiagonale. - Chem. Zus. nach Klaproth, Davy, Ulex, Mallet, Rising und Ludwig: Cu²[OII] Cl, oder eine Verbindung von Kupferchlorid mit Kupferhydroxyd Cu Cl² + 3 (Cu [OII]²), mit 46,64 Chlor, 59,43 Kupfer, 11,26 Sauerstoff, 12,67 Wasser. Nach anderen Analysen von Berthier, Field und Church ist der Wassergehalt grösser, und zwar entweder 17,85 oder 22,47 pCt., das Verhältniss der übrigen Bestandtheile jedoch dasselbe, so dass ausser jener oben angeführten Atacamit-Formel (welche übrigens die der gemessenen Krystalle ist) vielleicht noch zwei Verbindungen zu unterscheiden sind, wovon die erstere aus 2 Mol. solchen Atacamits + 3 H²O, die zweite aus 1 Mol. solchen Atacamits + 3 H²O besteht. - Beginnt erst bei 200° Wasser zu entwickeln, der Rückstand ist ein braunschwarzes pulveriges Gemeng von Kupferoxyd und Kupferchlorid. V. d. L. färbt er die Flamme blaugrün, gibt auf Kohle einen bräunlichen und einen graulichweissen Beschlag, schmilzt und liefert ein Kupferkorn; in Säuren ist er leicht löslich, ebenso in Ammoniak. — Remolinos, Copiapo, Santa Rosa in Chile, Algodon-Bay in Bolivia (hier in grosser Menge); Burraburragrube in Australien, hier grosse und schöne Krystalle; zuweilen in Laven.

Anm. Hier wäre etwa der von Brooke beschriebene Percylit einzuschalten, welcher bei Sonora in Mexico in Begleitung von Gold vorkommt. Derselbe bildet kleine reguläre Krystalle der Comb. $\infty 0 \infty 0.0 \infty 0.0$

217. Daubröit, Domeyko.

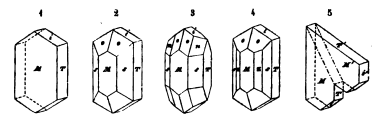
Krystallinische perlmutterglänzende Blättchen. H. = 2...2,5; G. = 6,4. Domeyko fand darin: 72,60 Wismuthoxyd, 22,52 Chlorwismuth, 0,72 Eisenoxyd, 3,84 Wasser, vielleicht entsprechend 4 Bl²O³ + Bl²Cl⁶; leicht schmelzbar, in Salzsäure löslich. Dies noch wenig weiter bekannte Mineral findet sich am Cerro de Tazna auf der Wismuthgrube Constancia in Bolivia (Comptes rendus, Vol. 83, Nr. 42).

Fünfte Classe: Sauerstoffsalze.

Erste Ordnung: Aluminate und Ferrate.

218. Chrysoberyll, Werner, Cymophan.

Rhombisch; P (o) Polkanten 86° 16' und 139° 53', Mittelkante 107° 29', P ∞ (i) 119° 46', ∞ P2 (s) 93° 33' nach *Haidinger*; A.-V. = 0,470: 1: 0,580; geometrisch isomorph mit Olivin, wie G. Rose zuerst bemerkte; auch in gewissem Sinne mit Diaspor (A.-V. = 0,4686; 1: 0,3019, also c ist hier halb so lang) und Göthit.



- Fig. 1. ∞P∞.∞P∞. P∞; das Makropinakoid ist vertical gestreift, was auch für alle folgenden Figuren gilt.
- Fig. 2. ∞ P2. ∞ P ∞ . ∞ P ∞ .P. ∞ P ∞ .
- Fig. 3. Die Comb. Fig. 2 mit der Brachypyramide 2P2 (n).
- Fig. 4. Die Comb. Fig. 2 mit dem Brachyprisma $\infty P_{\frac{3}{4}}(z)$.
- Fig. 5. Zwillingskrystall der Comb. Fig. 1, nach einer Fläche von 3Poo; die Verticalaxen beider Individuen, sowie die Streifungen der Flächen M und M' bilden einen Winkel von 59° 46'. Diese herzförmigen Zwillinge haben auch bisweilen P (o) sehr entwickelt, während in der verticalen Zone die Prismen vor ooPoo vorwalten. Neben diesen Juxtapositionszwillingen kommen auch Durchwachsungszwillinge nach demselben Gesetz vor, selbst so, dass der eine Krystall kreuzweise durch den anderen hindurchragt.

```
      o: o vorn
      = 439° 53′
      n: s = 449° 26′

      o: o über i
      = 86 46
      i: i = 449 46

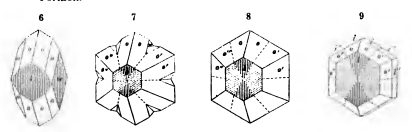
      o: M
      = 436 52
      M: s = 436 46

      o: s
      = 440 3
      T: s = 433 44

      n: n über o = 407 44
      s: s = 93 34
```

Die unter dem Namen Alexandrit eingeführten und in Fig. 7, 8 und 9 abgebildeten Drillingskrystalle erlangen oft eine bedeutende Grösse, ihre Individuen zeigen meist die Combination wie Fig. 6.

Fig. 6. ∞P∞.∞P∞.P.2P2, oft noch mit P∞; Klein fand auch P2 u. a. neue Formen.



Diese Drillingskrystalle sind zufolge v. Kokscharow nach dem Gesetz gebildet, dass eine Fläche von Poo die Zwillings-Ebene liefert, weshalb denn einerseits i und i', anderseits i und i" (Fig. 9) in eine Ebene fallen, während i' mit der unten anliegenden Fläche einen einspringenden Winkel von 1790 20' bildet. Die drei Individuen o. o' und o" durchkreuzen sich vollständig und so regelmässig, dass ihre Flächen b in eine Ebene fallen, welche jedoch durch die Streifensysteme dieser Flächen in sechs Felder getheilt wird. Je nachdem die Krystalle so oder anders gestaltet sind, erscheinen daher diese Drillinge entweder wie Fig. 7, oder wie Fig. 8, oder auch wie Fig. 9: in allen Fällen aber haben sie täuschend das Ansehen von hexagonalen Formen, wie dies besonders für die beiden letzten Figuren ersichtlich und darin begründet ist, dass der Winkel des Brachydomas Poo sehr wenig von 120° abweicht. Dieselben Drillinge lassen sich wohl auch nach dem selben Gesetz (Zwillings-Ebene 3 Poo) erklären, wie die Zwillingskrystalle in Fig. 5, indem ein drittes Individuum zu den beiden ersteren tritt, und alle drei sich vollkommen durchkreuzen 1). Ausserdem kommen noch regelmässige Verwachsungen von drei Zwillingen wie Fig. 5 vor, welche sich gleichfalls vollkommen durchkreuzen, oder auch so deuten lassen, dass sechs dergleichen Zwillinge um eine gemeinschaftliche Gruppirungsaxe durch Juxtaposition in den Flächen von ∞P∞ mit einander verwachsen sind, wie Hessenberg und Frischmann gezeigt haben, welcher letztere auch die Alexandritkrystalle auf diese Weise erklärt. Die Lage der Streifensysteme auf den Flächen ∞P∞ ist jedenfalls entscheidend. — Der Habitus der Krystalle ist kurz und breit säulenförmig oder dick tafelartig mit verticaler Streifung, zumal des Makropinakoids; Zwillingskrystalle sehr häufig nach den erwähnten beiden Gesetzen, oft wiederholt; die Krystalle eingewachsen und lose, auch abgerundete Fragmente und Körner. — Spaltb. brachydiagonal unvollk., makrodiagonal noch undeutlicher, Bruch muschelig; H. = 8,5; G. = 3,65....3,8; grünlichweiss, spargel-, olivengrün und grünlichgrau, auch grasgrün bis smaragdgrün; Glasglanz, zuweilen fettartig; durchsichtig bis durchscheinend, z. Th. mit schönem Trichroismus, auch mit blaulichem Lichtschein oder Asterismus. Der Alexandrit erscheint bei künstlicher Beleuchtung intensiv roth. Die optischen Axen liegen im brachydiagonalen Hauptschnitt, und bilden mit der Verticalaxe, als Bisectrix, einen Winkel von 44°. Im Chrysoberyll aus Brasilien fand Brewster ungeheuer zahlreiche mikroskop. Einschlüsse einer stark expansibeln Flüssigkeit. — Chem. Zus. nach den Analysen von Awdejew, Damour und Wiik: das Berylliumaluminat Be (Al²) ●4, mit 49,72

⁴⁾ Nach Cathrein, welcher überhaupt nur eine Zwillingsbildung nach 3P00 anerkennt, liegt auch den Alexandriten dies es Gesetz zu Grunde und er will die oben angeführte Auffassung von Kokscharow's ausgeschlossen wissen; er begründet dies namentlich dadurch, dass er auf den 6 Flächen der scheinbar hexagonalen Pyramiden 4 einspringende und 2 ausspringende Winkel beobachtete, wie es der Fall sein muss, wenn 3P00 Zwillings-Ebene ist, während, sofern P00 die Zwillings-Ebene wäre, nur auf 2 der scheinbaren Pyramidenflächen einspringende Winkel auftreten könnten; doch ist zu bedenken, dass die Chrysoberylle vielen Bildungsunregelmässigkeiten ausgesetzt sind, wie denn Cathrein selbst an herzförmigen Zwillingen (Fig. 5) fand, dass M und M' nicht in eine Ebene fallen (Z. f. Kryst. VI. 4882. 257).

Beryllerde und 80,28 Thonerde; meist findet sich ein kleiner Eisengehalt, indem entweder Be durch Fe, oder (Al²) durch (Fe²) vertreten wird. V. d. L. ist er unveränderlich; von Borax und Phosphorsalz wird er langsam und schwer zu klarem Glas aufgelöst; mit Kobaltsolution wird er blau; Säuren sind ohne Wirkung; Aetzkali und saures schwefelsaures Kali zersetzen ihn. — Marschendorf in Mähren, Ulrikasborg bei Helsingfors, Haddam in Connecticut, in der Grube Sareftinsk, 5 Werst von Stretinsk am Flusse Takowaia im Ural, östlich von Katharinenburg, hier der Alexandrit (nach Zerrenner, nicht in den Smaragdgruben); Brasilien, Ceylon.

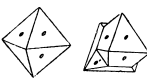
Gebrauch. Die schönfarbigen und durchsichtigen, oder auch die mit einem Lichtschein versehenen Varietäten des Chrysoberylls liefern einen ziemlich geschätzten Edelstein.

Anm. Da der Chrysoberyll rhombisch ist, die übrigen Verbindungen $\mathbb{R}(\mathbb{R}^2)^{\oplus 4}$ als Spinellgruppe regulär sind, so ist diese Verbindungsform dimorph 1).

219. Spinell (und Pleonast oder Ceylanit).

Regulär; gewöhnliche Formen: 0, $\infty 0$ und 303, auch $\infty 0\infty$; das Oktaëder meist vorherrschend und oft allein ausgebildet; Zwillingskrystalle nach einer Fläche

von 0, die Individuen meist stark verkürzt, wie die zweite Figur; auch polysynthetische Zwillinge (vgl. S. 103); die Krystalle einzeln ein- oder aufgewachsen, selten zu Drusen verbunden, auch lose, meist klein, doch bisweilen zollgross und darüber; Fragmente und Körner. — Spaltb. oktaëdrisch, unvollk., Bruch muschelig; H. = 8; G. = 3,5...4,1;



farblos, aber fast immer gefärbt, besonders röthlichweiss, rosen-, carmin-, cochenille-, kermesin-, blut- und hyacinthroth bis braun, blaulichweiss, smalteblau, violblau und indigblau bis blaulichschwarz, grasgrün bis schwärzlichgrün und grünlichschwarz; Glasglanz; pellucid in allen Graden. — Chem. Zus.: wesentlich das Magnesiumaluminat $Mg(Al^2)$ 0^4 , was 71,87 Thonerde und 28,13 Magnesia gibt; doch ist gewöhnlich ein nicht unbedeutender Theil des Mg durch Fe, oft auch etwas (Al^2) durch (Fe^2) vertreten, d. h. es ist neben Magnesia Eisenoxydul, neben Thonerde Eisenoxyd vorhanden. V. d. L. unveränderlich und unschmelzbar, nur der rothe zeigt einen Farbenwechsel, indem er grün, farblos und wieder roth wird; mit Borax und Phosphorsalz erfolgen die Reactionen auf Eisen, z. Th. auch auf Chrom; mit Kobaltsolution geglüht färbt sich das Pulver blau, Säuren sind ohne Wirkung; mit saurem schwefelsaurem Kali geschmolzen wird er vollkommen zerlegt. — Hauptsächlichste Abarten sind:

Edler Spinell, die rothen pelluciden Varietäten, reine Magnesia-Thonerde, wie es scheint durch etwas Chromoxyd gefärbt; Ceylon, Ostindien.

Blauer Spinell, mit etwas (3,57 pCt.) Eisenoxyd; Åker in Södermanland.

Chlorospinell, ein grasgrüner Spinell aus dem Chloritschiefer der Schischimsker Berge bei Slatoust, vom G.=3,59, in welchem RO blos Magnesia ist, während (R²)0³ aus Thonerde mit nicht wenig (9 bis 15 pCt.) Eisenoxyd besteht, also $Mg(Al^2, Pe^2)$ 0⁴; dazu 0,3 bis 0,6 pCt. Kupferoxyd.

Ceylanit, Pleonast, schwarzer Spinell, die dunkelgrünen und schwärz-

und nicht von einer isomorphen Zumischung der betreffenden Verbindungen die Rede.
Früher pflegte man die hierher gehörigen Glieder als Verbindung von 4 Mol. Monoxyd mit
4 Mol. Sesquioxyd zu betrachten, z. B. Mg(Al²) 04 als Mg O + (Al²) 03, ebenso Fe (Fe²) 04 als Fe O +

(Fe2) O3.

⁴⁾ Nr. 219 bis 227 bilden die ausgezeichnet isomorphen Glieder der regulären Spinell-gruppe, theils Grundverbindungen, theils vielfache Mischungen derselben. Sie werden hier als Salze aufgefasst, in welchen die Sesquioxyde gegenüber starken Basen die Rolle von Säuren II spielen. In ihnen ist R = Mg, Fe, Mn, Zn, Cr, und $(R^2) = Al^2$, Fe², Mn², Cr². Der Kürze halber ist mehrfach im Folgenden von einer »Vertretung« der einzelnen Bestandtheile (als Oxyde angeführt)

lichblauen, dunkelbraunen bis ganz schwarzen, von Gew. über 3,65; sie enthalten neben Magnesia und Thonerde entweder blos Eisenoxydul oder meist ausserdem auch noch Eisenoxyd; diese letzteren sind daher (Mg, Fe)(Al^2 , Fe²) O^4 ; Monzoniberg, Albanergebirge (wo Strüver einen ungewöhnlichen Formenreichthum: O, $\infty O \infty$, ∞O , 303, 202, 606, 30, 70, $\infty O 3$, $50\frac{5}{3}$ beobachtete, vgl. Z. f. Kryst. I. 233), Vesuv, Ceylon, Warwick und Amity in New-York.

Picotit, ein schwarzer, dem Ceylanit genäherter Spinell, welcher im Lherzolith der Pyrenäen und in anderen olivinreichen Gesteinen, auch im Serpentin vorkommt; er hat H. = 8, G. = 4,08, gibt ein hellbraunes Pulver, und enthält nur 10 pCt. Magnesia, dafür über 24 Eisenoxydul, sowie unter (R²)0³ 8 Chromoxyd. Ja, der Picotit aus dem Olivingestein der Dun-Mountains in Neuseeland enthält sogar über 56 pCt. Chromoxyd und nur 12 Thonerde, dazu 14 Magnesia und 18 Eisenoxydul, weshalb er von Petersen, der ihn zugleich mit Senfter analysirt hat, Chrompicotit genannt worden ist; er steht eigentlich dem Chromeisen schon näher.

Gebrauch. Der Spinell liefert in seinen rothen und durchsichtigen Varietäten einen recht geschätzten Edelstein, welcher gewöhnlich, je nachdem er dunkel oder licht gefärbt ist, als Rubinspinell und Rubin-Balais unterschieden wird.

220. Hercynit, Zippe.

Derh, in klein- und feinkörnigen Aggregaten, Spuren von oktaëdrischen Krystallformen; Spaltb. nicht wahrnehmbar, Bruch muschelig; H. = 7,5...8; G. = 3,94...3,95; schwarz, Pulver dunkel graulichgrün, fast lauchgrün, auf der Oberfläche matt, im Bruch glasglänzend; in dünnen Platten tiefgraulichgrün durchscheinend; magnetisch. — Chem. Zus. nach der Analyse von Quadrat: Fe(Al²)04, mit 61,2 Thonerde, 25,6 Eisenoxydul und 2,9 Magnesia, also ein Spinell, in welchem fast die ganze Magnesia durch Eisenoxydul vertreten wird. V. d. L. unschmelzbar; das geglühte Pulver wird ziegelroth und gibt mit Borax und Phosphorsalz die Eisenfarbe. — Bei Ronsberg, am östlichen Fuss des Böhmerwaldgebirges, wo indess das Vorkommniss nach Fischer andere Mineralien beigemengt enthält (Korund, Magnetit, Eisenhydroxyd); nach Kalkowsky als feinkörnige kleine Partieen in glimmerarmen Granuliten Sachsens.

221. Automolit, Werner; Gahnit, Zinkspinell.

Regulär, 0, auch 0.00, theils einfach, theils als Zwillingskrystall (wie Spinell, nach 0); bei Franklin in New-Jersey kommen nach Brush bis 14 Zoll grosse Hexaëder vor, an denen ∞0, 0, 202, 404, 808 und 30 als untergeordnete Formen ausgebildet sind; die Krystalle finden sich einzeln eingewachsen. - Spaltb. oktaëdrisch vollk., spröd; H. = 8; G. = 4,33...4,35, die Var. von Franklin 4,89...4,94; dunkellauchgrün bis schwärzlichgrün und entenblau, Pulver grau; fettartiger Glasglanz; kantendurchscheinend und undurchsichtig. — Chem. Zus. nach den Analysen von Abich und Genth wesentlich das Zinkaluminat In (Al2) 04, was 41,22 Zinkoxyd und 55,78 Thonerde geben würde; doch wird stets ein Theil des ersteren durch Eisenoxydul und Magnesia ersetzt, auch ist gewöhnlich eine geringe Menge von Eisenoxyd statt der Thonerde vorhanden; der Automolit von Fahlun ergibt 31,2 pCt. Zinkoxyd, der aus New-Jersey hält nach den Analysen von Adam fast 40 pCt. Zinkoxyd und nur nahe 50 Thonerde, dafür aber 8,58 Eisenoxyd, wodurch sich das höhere spec. Gewicht erklärt. V. d. L. unschmelzbar; mit Soda gibt das Pulver auf Kohle im Red.-F. einen Beschlag von Zinkoxyd; von Säuren und Alkalien unangreißbar. — Fahlun im Talkschiefer, Tiriolo bei Catanzaro in Calabrien im Kalkstein (mit 21,3 ZnO, ferner FeO und MgO), Franklin in New-Jersey und Haddam in Connecticut, Querbach in Schlesien; Canton-Mine in Georgia, in den diamantführenden Sanden der Prov. Minas Geraës.

Anm. 1. Sehr bemerkenswerth ist die Wahrnehmung von Hans Schulze und Stelzner, dass sich in der verglasten Thonmasse der zur Zinkdarstellung gebrauchten (bei diesem Process eine blaue Farbe gewinnenden) Muffeln unzählige scharfe mikroskopische Zinkspinell-Kryställchen bis zu 0,06 Mm. Axenlänge auszuscheiden pflegen (N. Jahrb. f. Min. 1881. I. 120).

Anm. 2. Der Kreittonit v. Kobell's wird am füglichsten mit dem Automolit vereinigt; theils krystallisirt als O und 0.000, theils derb in körnigen Aggregaten; Bruch muschelig; H. = 7...8; G. = 4,48...4,89; sammetschwarz bis grünlichschwarz, Pulver graulichgrün; Glasglanz, in den Fettglanz geneigt; schwach magnetisch. — Chem. Zus. zufolge der Analyse von v. Kobell (nach Abzug des 40 pCt. betragenden Rückstandes) 49,73 Thonerde, 8,70 Eisenoxyd, 26,72 Zinkoxyd, 8,04 Eisenoxydul, 3,44 Magnesia und 4,45 Manganoxydul; also ein Automolit, in welchem ein Theil der Thonerde durch Eisenoxyd, ein Theil des Zinkoxyds durch Eisenoxydul ersetzt wird. Pisani fand in der Var. von Ornavano (G. nur 4,244) 58,60 Thonerde, 4,34 Eisenoxyd, 22,80 Zinkoxyd, 44,36 Eisenoxydul und 3,96 Magnesia. V. d. L. ist er unschmelzbar; mit Flüssen gibt er die Eisenfarbe; der Zinkgehalt ist nur auf nassem Wege nachzuweisen. Bodenmais in Bayern, und Ornavano im Tocethale in Piemont. — H. Fischer erkannte in Dünnschliffen des von Bodenmais einen reichlichen Gehalt an Magnetkes innerhalb dunkelgrüner Automolitmasse, welche sich beide etwa das Gleichgewicht halten; ausserdem gelbe Anthophyllitfasern und feurig polarisirende Partikeln. Durch diesen Befund der Mikrostructur wird gleichfalls die Selbständigkeit des Kreittonits erschüttert.

Anm. 3. Der Dyslyit von Sterling in New-Jersey ist ein dunkelbraunes, dem Automolit ähnliches Spinell-Mineral, in welchem aber die Hälfte der Thonerde durch Eisenoxyd, und mehr als die Hälfte des Zinkoxyds durch Eisenoxydul und Manganoxydul ersetzt wird, also (Zn. Mn. Fe) (Al², Fe²) 0⁴.

222. Franklinit, Berthier.

Regulär; O und 0.∞0 sind die gewöhnlichsten Formen; die Krystalle an Kanten und Ecken oft abgerundet, eingewachsen, oder aufgewachsen und dann zu Drusen verbunden; auch derb in körnigen Aggregaten und eingesprengt. — Spaltb. oktaëdrisch, in der Regel sehr unvollk., Bruch muschelig bis uneben; H. = 6...6,5; G. = 5,0...5,4; eisenschwarz, Strich braun, unvollk. Metallglanz, nach II. Fischer in dünnen Splittern schön blutroth durchscheinend; schwach magnetisch, doch nur bisweilen, was nach H. Fischer in fein eingesprengtem Magneteisenerz begründet ist. — Chem. Zus.: Nach früheren unrichtigen Bestimmungen der Oxydationsstufen des Eisens und Mangans wurde die Zus. des Franklinits zuerst durch v. Kobell auf die Spinellsormel R(R2)O4 zurückgeführt; unter den Monoxyden fand er vorwaltend Zinkoxyd (21 pCt.) nebst Eisenoxydul (10,6) und etwas Manganoxydul, unter den Sesquioxyden 59 pCt. Eisenoxyd und 8 Manganoxyd; diese Ergebnisse bestätigte Rammelsberg durch vier neuere Analysen; der Franklinit ist daher (Zn, Fe, xn) (Fe², In²) 0⁴. V. d. L. ist er unschmelzbar, leuchtet aber sehr stark und sprüht Funken, wenn er in der Zange stark erhitzt wird; er gibt auf Kohle einen Zinkbeschlag, auf Platinblech mit Soda die Reaction auf Mangan, mit Borax ein rothes, nach dem Erkalten braunes Glas, auch, nach v. Kobell, die Farbe des Eisens; von erwärmter Salzsäure wird er unter Chlorentwickelung gelöst. — Mit Rothzinkerz und Kalkspath zu Franklin und Stirling in New-Jersey.

223. Chromeisenerz, oder Chromit, Haidinger.

Regulär; bis jetzt nur in Oktaëdern; gewöhnlich derb, in körnigen Aggregaten, und eingesprengt. — Spaltb. oktaëdrisch, unvollk., Bruch unvollk. muschelig bis uneben; H. = 5,5; G. = 1,4...4,6; bräunlichschwarz, Strich braun, halbmetallischer Glanz in den Fettglanz geneigt, in dünnen Schichten rothgelb und bräunlich durchscheinend, wie Dathe und Thoulet hervorhoben; un magnetisch, bisweilen aber magnetisch, was nach Fischer in fein eingesprengtem Magneteisen begründet ist. — Chem. Zus. im Aligemeinen durch die Spinell-Formel R(R²) Ot darstellbar, in welcher R wesentlich Eisen als Oxydul und etwas Magnesium, (R²) Chrom und Aluminium bedeutet; so enthält z. B. eine Var. von Volterra nach Bechi 44,23 Chromoxyd, 20,83 Thonerde und 35,62 Eisenoxydul, während in anderen Varietäten weniger Thonerde (selbst bis zu nur 1 pCt.), und oftmals neben dem Biscnoxydul viel Magnesia (selbst bis zu 18 pCt.) nachgewiesen wurde. Indessen hat Moberg gezeigt, dass bisweilen ein kleiner Theil des Chroms als Oxydul vorbanden sein müsse, was auch durch die Untersuchungen von Hunt und Rivot bestätigt wird; für mehre Chromeisenerze wird zudem die

Gegenwart von Eisenoxyd erforderlich; das Chromeisenerz ist darnach allgemein (Fe, Cr, Mg)(Cr², Al², Fe²) 04. V. d. L. unschmelzbar und unveränderlich, nur wird das nicht-magnetische im Red.-F. geglüht magnetisch; mit Borax und Phosphorsalz gibt es die Farben des Eisens und Chroms, mit Salpeter geschmolzen gibt es im Wasser eine gelbe Solution, welche die Reactionen der Chromsäure zeigt. Säuren sind fast ohne Wirkung. — Grochau und Silberberg in Schlesien, Kraubat in Steiermark, Eibenthal in der österreichischen Militärgrenze, Gassin im Dép. des Var, Röraas in Norwegen, Insel Unst, Baltimore und viele a. O. der Ver. Staaten, im Ural am Berge Saranowsk auf Serpentin, welches Gestein überhaupt gewöhnlich die Lagerstätte oder den Begleiter des Chromeisenerzes bildet. Der oben S. 438 erwähnte Chrompicotit aus dem Dunit steht dem Chromeisenerz sehr nahe.

Gebrauch. Das Chromeisenerz ist ein wichtiges Mineral für die Darstellung der Chromfarben, indem zuerst durch Schmelzen mit Salpeter chromsaures Kali, und aus diesem das Chromgrün und Chromgelb bereitet werden kann.

224. Magneteisenerz, oder Magnetit, Haidinger.

Regulär; 0 und ∞0 am häufigsten und in der Regel vorwaltend; auch ∞0∞. 202, 20 und andere Formen 1; die Flächen von ∞0 sind meist makrodiagonal gestreift; Zwillingskrystalle, Zwillings-Ebene eine Fläche von 0; lamellar-polysynthetische Zwillinge beschrieb Rosenbusch von São-João d'Ypanema in Brasilien und Frenzel aus dem Seufzergründel bei Hinterhermsdorf in Sachsen. Die mikroskopischen Kryställchen oft nach den Hauptaxen des regulären Systems zahlreich aneinander gereiht. Krystalle eingewachsen und aufgewachsen, im letzteren Falle zu Drusen verbunden; meist derb, in körnigen bis fast dichten Aggregaten, eingesprengt, sowie secundär in losen, mehr oder weniger abgerandeten Körnern, als Magneteisensand; auch in Pseudomorphosen nach Eisenglanz, Eisenspath, Titanit, Glimmer und Perowskit. — Spaltb. oktaëdrisch, von sehr verschiedenen Graden der Vollkommenheit, Bruch muschelig bis uneben; spröd; H. = 5,5...6,5; G. = 4,9...5,2; eisenschwarz, Strich schwarz, Metallglanz, zuweilen unvollkommen, total undurchsichtig auch in feinsten Partikelchen; sehr stark magnetisch, und nicht selten polarisch. — Chem. Zus., wie zuerst Berzelius. Fuchs und Karsten zeigten: Eisenoxyduloxyd, FeO + (Fe2)O3 oder Fe(Fe2)O4 (analog dem Spinell), mit 68,97 Eisenoxyd und 31,03 Eisenoxydul, oder mit 72,44 Eisen und 27,59 Sauerstoff; bisweilen titanhaltig; in der Var. von Pregratten in Tirol fand Petersen 1,75 Nickeloxydul. V. d. L. ist es sehr schwer schmelzbar; mit Borax und Phosphorsalz gibt es die Reaction auf Eisen; das Pulver ist in Salzsäure vollkommen löslich. — Schöne Krystalle zu Traversella, am Monte Mulatto in Südtirol, bei Albano. Moravicza im Banat u. a. O. Eingesprengt in den verschiedensten Gesteinen, wie in Chloritschiefer, Talkschiefer, Serpentin, auch in wohl sämmtlichen Massengesteinen, Granit, Syenit, Diorit, Diabas, Basalt, Trachyt u. a., gewöhnlich nur mikroskopisch: auch im Meteoreisen von Ovifak in Grönland; in grossen selbständigen Stöcken und Lagern: Arendal, Dannemora, Utöen, Gellivara; Nischne Tagilsk, Kuschwinsk, Achmatowsk am Ural; kleinere Lager z. B. bei Breitenbrunn und Berggieshübel in Sachsen. Pressnitz in Böhmen.

Gebrauch. Das Magneteisenerz ist eines der vorzüglichsten Eisenerze, und liefert den grössten Theil des Eisens, welches in Norwegen, Schweden und Russland producirt wird. Auch liefert es die natürlichen Magnete.

An m. 4. Nach den Analysen von v. Kobell hat manches oktaédrisch krystallisirte Magneteisenerz eine etwas abweichende, der Formel $8 \, \text{Fe} \, 0 + 4 \, (\text{Fe}^2) \, 0^3$ entsprechende Zusammensetzung, indem es aus 25,2 Oxydul und 74,8 Oxyd besteht. Breithaupt findet auch Unterschiede der Härte und des spec. Gewichts, nämlich für das einfache Oxydoxydul H. = 5...5,5; G. = 4,96...5,07; für die Verbindung von $8 \, \text{Mol}$. Oxydul mit $4 \, \text{Mol}$. Oxyd dagegen H. = 5,5...6; G. = 5,44...5,48; zu diesem letzteren rechnet er z. B. die Var. aus dem Zillerthal, vom Greiner,

¹⁾ Zu den früher bekannten 15 Formen wies Strücer an Krystallen des Albaner Gebirges noch 303, ∞ 03, $50\frac{5}{3}$, Jeroféjew an denen vom Berge Blagodat $20\frac{1}{3}$, $\frac{3}{2}0\frac{5}{3}$, Cathrein an denen vom Scalotta in Südtirol noch ∞ 0 $\frac{5}{3}$, $\frac{3}{3}$ 0 $\frac{5}{3}$

von Breitenbrunn, Pressnitz, Rudolphstein, Gellivara; zu dem ersteren die Var. von Berggieshübel, Orpus, vom Kaiserstuhl, Orijärfvi, Arendal, Haddam. Nach Winkler sollte das Magneteisenerz aus dem Pfitschthal die Zus. $Fe0+2(Fe^2)0^3$ haben; dagegen fanden Söchting und Finkener bei genauerer Untersuchung nur die normale Verbindung $Fe0+(Fe^2)0^3$; es ist wohl überhaupt erwiesen, dass alle reinen Magneteisen dieselbe Zus. haben, d. h. kein anderes Verhältniss beider Oxyde als das von je 4 Molekül.

Anm. 2. Das Titan-Magneteisen (Trappeisenerz Breithaupt's), welches in sehr kleinen oktaëdrischen Krystallen und in Körnern, sowie in kleinen derben Massen (als sogenanntes schlackiges Magneteisen) vielen vulkanischen Gesteinen eingemengt ist, ausserdem aber auch oft in losen, eckigen und rundlichen Körnern, als Magnetischer Titaneisensand vorkommt, ausgezeichnet muscheligen Bruch, G. = 4,80...5,10, eisenschwarze Farbe hat, und stark magnetisch ist, kann ungeachtet seines Gehalts an Titansäure nicht füglich zu den eigentlichen Titaneisenerzen gerechnet werden; entweder sind sie unbestimmte Gemenge von Titan- und Magneteisenerz, oder auch vielleicht solche Varietäten von Magneteisen, in welchen ein Theil des Eisenoxyds durch Titanoxyd vertreten wird, das bei der Analyse in Titansäure übergeht, oder (am wahrscheinlichsten) solche, in denen ein Theil (Fe²) 03 durch Fe Ti 03, titansaures Eisenoxydul, ersetzt ist. Damit zusammenhängend tritt das Titan in sehr schwankenden Verhältnissen auf; wie denn z. B. Rammelsberg in dem Titaneisensand vom Müggelsee unweit Berlin 5,2, in dem schlackigen Magneteisenerz von Unkel 8,27, Rhodius in einer Var. aus dem Basalt von Rheinbreitbach 9,6, und S. v. Waltershausen in einem Titaneisensand vom Aetna fast 12,4 pCt. Titansäure auffand, während Klaproth und Cordier in anderen Varietäten 11 bis 16 pCt. nachwiesen. Ein auffallendes Beispiel eines solchen titanhaltigen Magneteisens liefern die von A. Knop untersuchten Magneteisen-Krystalle aus dem Nephelindolerit von Meiches, welche 25 Titansäure, 51 Eisenoxydul, 22 Eisenoxyd und 1,5 Manganoxydul enthalten. Magnetischer Titaneisensand findet sich oft sehr reichlich am Strand der Ostsee, an den Ufern der Elbe und Eider, am Ufer des Schweriner und Goldberger Sees sowie des Tollensees in Mecklenburg; der von Dömitz an der Elbe enthält nach Du-Mesnil 12 pCt. Titanoxyd.

An m. 3. Die in gewissen Gesteinen wahrnehmbare Umrandung des Magneteisens durch sog. Leukoxen (Titanit) ist nach Cathrein (nicht, wofür sich Cohen entschied, auf eine primäre Verwachsung, sondern) auf eine Umwandlung des ersteren zurückzuführen. In einem solchen Magneteisen fand er Fe²O³ durch Fe Ti O³ (mit 3,34 pCt. Titansäure) ersetzt, und ausserdem trotz der scheinbaren Homogenität, mechanisch mikroskopische Rutilnädelchen eingewachsen (vgl. die S. 402 angeführten makroskopischen Beobachtungen Seligmann's), welche ihrerseits ebenfalls einer Umwandlung in Titanit fähig sind. Auch die Art und Weise der Umhüllung spricht nach ihm mit Nothwendigkeit für eine Genesis des Titanits aus Magnetit (Z. f. Kryst. VIII. 1884. 321).

Anm. 4. Der sog. Eisen mulm oder das mulmige Magneteisen, wie es z. B. auf der Grube Alte Birke bei Siegen vorkommt, ist nach Genth und Schnabel ein erdiges Magneteisen, in welchem die Hälste des Eisenoxyduls durch Manganoxydul vertreten wird. Breithaupt hat auch unter dem Namen Talkeisenstein ein Magneteisen von Sparta in New-Jersey aufgeführt, in welchem ein Theil des Eisenoxyduls durch Magnesia vertreten wird, daher es nur das G. = 4,44...42 hat und schwach magnetisch ist. Nach Andrews enthält eine Var. aus dem Mourne-Gebirge 6,45 pCt. Magnesia.

225. Jacobsit, Damour.

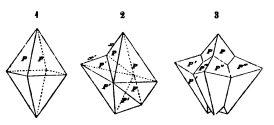
Regulär, O, auch in körnigen Aggregaten; ritzt Glas; G. = 4,75; dunkelschwarz, stark glänzend, undurchsichtig, stark magnetisch, mit röthlichschwarzem Strich. Nach Damour's Berechnung ergab die Analyse 68,25 pCt. Eisenoxyd, 4,24 Manganoxyd, 20,57 Manganoxydul und 6,44 Magnesia; es ist also ganz analog dem Magneteisen zusammengesetzt, (Mm, Mg) (Fe², Mm²) 0⁴. Eine Analyse von G. Lindström gab nur 4,68 Magnesia. V. d. L. unstward in helps with the string of the s

226. Magnoferrit, Rammelsberg (besser nach Dana Magnesioferrit).

Regulär, O; die schwarzen, auf manchen Laven des Vesuvs als Product der Fumarolenthätigkeit vorkommenden Oktaëder sind von dünntafelförmigen Eisenglanzkrystallen durchwachsen und auch auf ihren Flächen mit dergleichen regelmässig bedeckt. Die Stellung der Eisenglanztäfelchen zu den Magnoferrit-Oktaëdern definirte vom Rath so, dass die Combinationskante zwischen 0R und R des Eisenglanzes normal zur Oktaëderkante steht, aber in jeder Oktaëdersläche nur diejenigen Kryställchen sichtbar werden, deren basische Flächen zur betreffenden Oktaëderfläche nicht parallel gestellt sind. Die Oktaëder geben einen dunkelrothbraunen Strich und sind stark magnetisch, indessen kein Magneteisen, da Scacchi in ihnen kein Eisenoxydul fand; ihr G. = 4,65 ist weit niedriger als das von Magneteisen oder Eisenglanz. Die Analysen von Rammelsberg thaten dar, dass die Krystalle wesentlich aus Magnesia und Eisenoxyd bestehen; eine derselben ergab z. B. nach möglichster Entfernung des mechanisch beigemengten Eisenglanzes 84,2 Eisenoxyd und 46,0 Magnesia, was auf die Formel 3MgO + 4 (Fe²)O³ führen würde; allein auch diese Probe enthielt unzweifelhaft noch eine gewisse Menge Eisenglanz, und es ist ausserordentlich wahrscheinlich, dass die ganz reine Substanz aus 4 Mol. Magnesia und 4 Mol. Eisenoxyd bestehe, Mg (Fe2) 04, und im Einklang mit der Krystallform ein Glied der Spinellgruppe sei.

227. Hausmannit, Haidinger.

Tetragonal; P 416° 59', Poo 98° 32', nach Dauber; A.-V. = 4:1,1743; gewöhnliche Formen P, wie Fig. 1, und P. 1/4P, selten mit untergeordnetem ∞ P; die



Krystalle stets pyramidal, zu Drusen verwachsen, ihre Flächen oft horizontal gestreift; Zwillingskrystalle nicht selten, Zwillings-Ebene eine Fläche von Poo, wie Fig. 2: die Zwillingsbildung wiederholt sich oft symmetrisch an allen vier unteren Polkanten eines mittleren Individuums, wie in Fig. 3; nach einer Mittheilung

von Eck ist der Hausmannit eigentlich sphenoidisch-hemiëdrisch. Auch derb in körnigen Aggregaten; in Pseudomorphosen nach Manganit und Calcit. — Spaltb. basisch, ziemlich vollk., weniger deutlich nach P und P ∞ ; H. = 5...5,5; G. = 4,7...4,87; eisenschwarz, Strich braun, starker Metallglanz, doch in ganz dünnen Schliffen durchscheinend. — Chem. Zus. nach den Analysen von Turner und Rammelsberg: empirisch Manganoxyduloxyd, MnO + (Mn²)O³ mit 72,03 Mangan und 27,97 Sauerstoff, nach der Analogie des Magneteisens also aufzufassen als In (In 2) 04; beide Analysen ergaben jedoch auch einen ganz kleinen Gehalt an Kieselsäure und Baryt; Hermann betrachtet den Hausmannit, um den Mangel der Isomorphie mit Magneteisen zu deuten, als eine Verbindung von 2 Mol. Manganoxydul mit 1 Mol. Manganhyperoxyd, 2MnO + MnO² (vgl. Braunit). V. d. L. ist er unschmelzbar und verhält sich wie Manganoxyd; in Salzsäure unter Chlorentwickelung löslich; concentrirte Schwefelsäure wird durch das Pulver nach kurzer Zeit lebhast roth gefärbt. - Oehrenstock, Ilmenau und Ilseld; bei Pajsberg, Nordmark, Långban und Grythytta in Schweden kommt nach Igelström der Hausmannit massenhaft im Dolomit vor, theils in einzelnen Krystallen und Körnern, theils in körnigen Aggregaten.

Anm. Hetairit nennt G. E. Moore schwarze, nierförmige, halbmetallisch bis metallisch glänzende Krusten mit radialfaseriger Structur (H. = 5; G. = 4,98) von Sterling Hill in New-Jersey, welche ein z in khaltiger Hausmannit, ZnO + (Mn²) O³ oder Za (Mn²) O⁴ sind (Am. Journ. of sc. (3) XIV. 423; Z. f. Kryst. II. 4878. 494).

Zweite Ordnung: Borate.

1. Wasserfreie Borate.

228. Jeremejewit, Damour.

Krystalle nach Websky äusserlich hexagonale Prismen (OOP2) mit pyramidal gestalteter

oder flach gewölbter Endigung, wobei die Pyramidenflächen auf die Prismenkanten aufgesetzt sind und beide Formen der pyramidalen Hemiëdrie des hexagonalen Systems entsprechen, aber zugleich eine Zwillingsbildung angenommen wird (Zwillingsaxe senkrecht auf der Prismenaxe), verbunden mit hemimorpher Ausbildung; A.-V. = 1: 0,6836. Jeremejew beobachtete schon an einem Querschnitt durch die hexagonalen Säulen, dass nur ein schmaler äusserer Rand derselben sich als optisch einaxig erweise, während der von diesem Rand eingeschlossene, nur spärlich an die Oberfläche tretende Kern aus 6 optisch zweiaxigen Sectoren bestehe; dieser Kern kann nach Websky auch morphologisch auf einen rhombischen Drilling zurückgeführt werden; im Querschnitt stehen die Grenzen der rhombischen Segmente senkrecht auf den äusseren hexagonalen Säulenflächen, die Bisectrix geht parallel der Hauptaxe des hexagonalen Prismas, der optische Axenwinkel in Luft = 52°. Websky schliesst auf einen Prismenwinkel $\infty P = 122^{\circ} 10\frac{1}{4}$ und das A.-V. = 0,5528 : 4 : 0,5434. — H. = 5,5 ; G. = 3,28. — Damour erhielt bei der Analyse: 55,03 Thonerde, 40,49 Borsäure (aus der Differenz bestimmt), 4,08 Eisenoxyd, 0,70 Kali, die Substanz ist also neutrale borsaure Thonerde, **B**²(Al²) **0**6. Websky schlägt vor, nur den hexagonalen Mantel Jeremejewit, den rhombischen Drillingskern Eichwaldit zu nennen; angesichts der chem. Zus. müsste es sich dann hier um eine Dimorphie jenes Aluminiumborats handeln. Unlöslich in Salzsäure und Salpetersäure. — Diese sehr merkwürdigen Krystallgebilde (bis 50 Mm. lang) finden sich lose im granitischen Grus am Berge Soktuj, einem nördl. Ausläufer der Adontschilon-Kette in Sibirien (N. Jahrb. f. Min. 1884. l. 1).

229. Boracit, Werner.

Regulär und zwar tetraödrisch-hemiödrisch erscheinend, doch bei gewöhnlicher Temperatur aus rhombischen Theilchen bestehend (vgl. Anm. 2); die häufigsten Formen sind $\infty 0\infty$, $\infty 0$ und $\frac{0}{2}$, und gewöhnlich ist auch eine der beiden ersteren vorherrschend; die S. 42 und 43 stehenden Figuren 57 bis 61 stellen mehre einfache Combinationen dar; die nachstehenden zeigen einige mehrzählige Combinationen.

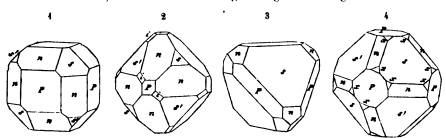


Fig. 4.
$$\infty 0 \infty \cdot \infty 0 \cdot \frac{0}{2} \cdot \frac{0}{2}$$
. Fig. 3. $\frac{0}{2} \cdot \infty 0 \infty \cdot \infty 0$.
Fig. 2. $\infty 0 \cdot \frac{0}{2} \cdot \frac{0}{2} \cdot \infty 0 \infty \cdot \frac{203}{2}$. Fig. 4. $\frac{0}{2} \cdot \frac{0}{2} \cdot \infty 0 \infty \cdot \infty 0 \cdot \frac{50\frac{5}{3}}{2}$.

Die Krystalle einzeln eingewachsen, vollständig ausgebildet, klein, selten bis 4 Cm. gross; bei Stassfurt kommen aufgewachsene, zu kleinen Drusen und Krystallgruppen verbundene Krystalle vor. Schrauf erwähnt Penetrationszwillinge, bei welchen eine Fläche des pos. Tetraëders die Zwilllingssläche ist. — Spaltb. nicht bemerkbar, höchst unvollkommen, angeblich oktaëdrisch, Bruch muschelig, spröd; H. = 7; G. = 2,9...3; farblos oder weiss, oft graulich, gelblich, grünlich; Glasbis Diamantglanz; durchsichtig bis kantendurchscheinend; doppeltbrechend (vgl. Anm. 2); n = 1,663 (roth); durch Erwärmung polarelektrisch. — Nach den neueren Analysen von Siewert, Geist und Potyka ergiebt sich als empirische Formel mg^{r} Cl 2 B 16 O 30 , welche man früher in nicht ganz gerechtfertigter Weise als $2 mg^{3}$ B 3 O 15 +mgCl 2 zu deuten pflegte; dies erfordert 62,5 Borsäure, 26,9 Magnesia, 7,9 Chlor und 2,7 Magnesium; doch wird etwas Magnesia durch 4 bis 2 pCt. Eisenoxydul ersetzt; auch kommen oft kleine Spuren von Wasser und ein Gehalt an schwefelsaurem Kalk vor; v.d. L. schmilzt er unter Aufwallen schwierig zu einer Perle. welche klar und gelblich, nach der Er-

starrung aber als ein undurchsichtiges und weisses Aggregat von Krystallnadeln erscheint; dabei färbt er nach v. Kobell die Flamme grün, was jedenfalls eintritt, wenn er mit saurem schwefelsaurem Kali und Flussspath geschmolzen wird; schmilzt man ihn blos mit schwefelsaurem Kali, und löst die geschmolzene Masse in Wasser, so lässt sich die Magnesia durch Phosphorsalz fällen; in Salzsäure schwer aber vollkommen löslich. — Lüneburg und Segeberg, im Anhydrit und Gyps; auch bei Stassfurt im Carnallit.

Anm. 4. Kenngott bemerkt, dass die Hexaëderslächen bisweilen eine ähnliche Streisung erkennen lassen, wie sie am Pyrit so gewöhnlich ist; dies würde auf die Existenz von Pentagon-Dodekaëdern verweisen; und in der That entdeckte er an einem Krystall die Fläche eines solchen Dodekaëders. Sonach würde sich am Boracit eine Tendenz zu tetartoëdrischer Ausbildung zu erkennen geben. Schrauf bemerkt hierzu, auch ihm sei es gelungen, eine Form coon aufzusinden, welche jedoch holoëdrisch entwickelt war.

Anm. 2. Schon Brewster waren die Doppelbrechungserscheinungen am Boracit bekannt. Nachdem Des-Cloizeaux dieselben auf regelmässig gruppirte Lamellen einer Umwandlungssubstanz (Parasit) zurückführen gewollt, wies E. Geinitz die Unhaltbarkeit dieser Annahme nach, indem er fand, dass auch frische Boracitsubstanz als solche doppeltbrechend ist (N.J.f.M., 1876. 484). Mallard schrieb dem Boracit überhaupt nur eine pseudo-reguläre Natur zu: das scheinbar einfache Rhomben-Dodekaëder bestehe (wie schon gerade 50 Jahre vor ihm Carl Hartmann annahm) aus 12 rhombischen Pyramiden, deren Basisflächen die Flächen des Rhomben-Dodekaëders sind. während sie ihre gemeinsame Spitze im Krystallmittelpunkt haben. Da je zwei dieser so gebildeten vierseitigen Pyramiden sich in paralleler Stellung befinden, so reducirt sich die Gesammtzahl der verschiedenen Stellungen auf sechs. Die Hemiëdrie des Boracits wollte er durch einen Hemimorphismus der einzelnen Individuen in der Richtung der Brachydiagonale erklären (Ann. des mines, X. 1876. 39). Diese Deutung versuchte alsdann Baumhauer zu widerlegen (Z. f. Kryst., III. 1879, 337); auch er erkennt in dem Boracit, wie nach ihm sowohl das optische Verhalten als die Aetzfiguren erweisen, einen Complex rhombischer Individuen; das einzelne derselben, welches allerdings in Wirklichkeit nicht vorkommt, gleiche in seinem Aussehen der regulären Boracitcombination ($\infty 0 \infty . \infty 0.0$), wobei aber vier Würselslächen einer Zone als ∞P, die beiden anderen als 0P zu betrachten seien, ferner zwei verticale Dodekaëderflächen als ∞P∞, zwei andere als ∞P∞, die übrigen acht als P gelten müssen, während die anscheinenden Oktaëderslächen in vier von der Form 2P00 und vier von der Form 2P∞ zerfallen. Sechs Individuen dieser Art seien nun, indem immer für je zwei derselben eine Fläche von P Zwillingsebene ist, nach innen gleichmässig zu einem Krystall zusammengezogen. Bei demselben kehren alle Einzelindividuen eine Fläche 0P nach aussen und die Domenslächen ordnen sich zu den scheinbaren Tetraëdern $\frac{0}{2}$ und $-\frac{0}{2}$. Doch überlagern und durchdringen sich die einzelnen Individuen in der Regel noch theilweise in sehr dünnen Schichten. — Fernere Untersuchungen haben alsdann Klein (N. J. f. Min., 4880. H. 299; vgl. auch das Referat Baumhauer's darüber in Z. f. Kryst., V. 273) zu dem überraschenden Resultat geleitet, dass die Ausbildungsweise der als Rhomben-Dodekaëder und Würfel erscheinenden Krystalle eine verschiedene ist von den ein vorwaltendes Tetraëder aufweisenden; jene ersteren Formen entsprechen der Annahme Mallard's (womit auch hier nach ihm die Aetzfiguren übereinstimmen), während die Deutung Baumhauer's sich auf die tetraëdrischen Krystalle bezieht. - Den bedeutsamsten Schritt in der Ausklärung dieser sonderbar erscheinenden Verhältnisse that aber Mallard durch den Nachweis, dass bei Erwärmung auf 265° der Boracit plötzlich und zwar für alle Farben isotrop wird, in höherer Temperatur dann auch so verbleibt, wogegen bei verminderter Temperatur die Zweiaxigkeit und nahezu dieselbe Feldertheilung in den Schnitten wieder zurückkehrt (Bull. soc. minér. V. 1882, 144, 214; VI. 1883, 122; vgl. auch Klein, N. Jahrb. f. Min. 1884. l. 235). In höherer Temperatur stehen also beim Boracit die

optischen Eigenschaften im Einklang mit der Form; es ist daher eine Dimorphie der Substanz anzunehmen, wobei die zwei Gleichgewichtslagen sich im Rahmen derselben Form abspielen. Schwer zu erklären ist freilich, wie der Boracit bei seiner Bildung zu der regulären Gestalt gelangte, denn es ist aus geologischen Erwägungen sehr unwahrscheinlich, dass er in solcher Temperatur entstanden sei, während welcher er künstlich einfachbrechend gemacht werden kann. — Es hat sich herausgestellt, dass in der Temperatur, in welcher der Boracit isotrop wird, auch jede Elektricitätsäusserung (vgl. S. 207) aufhört, weshalb es wahrscheinlich ist, dass das Austreten der elektrischen Erscheinungen durch Spannungsänderungen im Gefüge bedingt wird (vgl. Mack in Z. s. Kryst. VIII. 503).

Anm. 3. Durch Zersetzung verwandeln sich die Boracitkrystalle, wie Weiss, Scheerer und Volger gezeigt haben, ohne ihre äussere Form einzubüssen, in Aggregate von faserigen Individuen, welche nach Volger, vom Mittelpunkt ausstrahlend, eine Gruppirung in 12, den Flächen von 000 entsprechende Systeme erkennen lassen. Die so veränderten Krystalle sind trübe, undurchsichtig und enthalten nach Weber einige Procent Wasser. Nach Volger ist das neugebildete Mineral, von ihm Parasit genannt, nicht nur wasserhaltig, sondern auch ärmer an Borsäure.

Anm. 4. Bei Stassfurt kommt in dem dasigen Steinsalzgebirge ein Mineral vor, welches Karsten für derben und dichten Boracit erklärte. Dasselbe findet sich in bis kopfgrossen rundlichen Knollen, ist feinkörnig bis dicht, oft wie zerfressen, von ebenem oder splitterigem Bruch, bat H. = 4...5, G. = 2,94...2,95, ist weiss und erscheint überhaupt einem weissen dichten Kalkstein sehr ähnlich, hat aber beinahe dieselbe chem. Zus. wie der krystallisirte Boracit. Gegen Karsten's Ansicht machte G. Rose die Bedenken geltend, dass das Pulver dieses Minerals u. d. M. lauter prismatische Krystalle zeige, dass es in heisser Salzsäure sehr leicht löslich und v. d. L. viel leichter schmelzbar sei, als der Boracit; er vermuthete daher, dass es ein eigenthümliches Mineral sei, für welches er den Namen Stassfurtit vorschlug. Heintz Ludwig, Potyka und Steinbeck zeigten später, dass, nach Ausziehung des beigemengten Chlormagnesium-Hydrats, die Zusammensetzung des Stassfurtits völlig die des Boracits sei, nur mit dem Unterschied, dass er bis 0,6 pCt. Wasser enthält. Rammelsberg nimmt daher an, dass im Boracit und Stassfurtit ein Beispiel von Dimorphismus vorliegt, während Schultze es wiederum sehr wahrscheinlich zu machen suchte, dass der Stassfurtit eine kryptokrystallinische Varietät des Boracits ist (N. Jahrb. f. Min., 4874, 849). Letzterem steht indess der Umstand entgegen, dass die mikroskopischen faserigen Strahlen des Stassfurtits, welche (zuwider der Angabe von Des-Cloizeaux) sehr deutlich doppeltbrechen, eine ganz andere optische Beschaffenheit zeigen, als die den Boracit aufbauenden Partieen: es ist wohl am richtigsten, mit Dana und v. Kobell den Stassfurtit mit dem Parasit in Verbindung zu bringen und in ihm ein etwas wasserhaltiges, anders gestaltetes Umwandlungsproduct des Boracits zu sehen.

230. Rhodizit, G. Rose.

Regulär, tetraëdrisch-hemiëdrisch, kleine Krystelle der Comb. $\infty 0 \cdot \frac{0}{2}$, äusserlich mit dem Boracit gänzlich übereinstimmend, nur ist H. = 8, G. = 3,3...3,32; schien früher wesentlich borsaurer Kalk zu sein, bis *Damour* 4883 darin fand: 44,49 Borsäure, 44,40 Thonerde, 42,0 Kali, 4,62 Natron, nur 0,74 Kalk, 0,82 Magnesia, 4,93 Eisenoxyd, was auf die empirische Formel \mathbb{R}^2 0, 2(Al²) 03, 3 \mathbb{B}^2 03 geleitet. Findet sich in kleinen Krystallen auf rothem Turmalin und Quarz bei Sarapulsk und Schaitansk unweit Mursinsk am Ural.

234. Ludwigit, Tschermak.

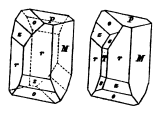
Fein- und parallelfaserig, auch kurz- und dünnstängelig, verworren- oder radialstrahlig; zähe und schwer zersprengbar; H. = 5; G. = 3,9...4,1; schwarzgrün mit einem Stich ins violette bis fast ganz schwarz; seidenartiger Glanz bei der faserigen Var., Glasglanz auf dem Längsbruch der Stängel. — Nach den Analysen von E. Ludwig, von welchen eine 45,06 Borsäure, 39,29 Eisenoxyd, 47,67 Eisenoxydul, 26,94 Magnesia lieferte, ergibt sich die Formel II R¹ B² (Fe²) O¹⁰, was man, da R⁴ nahe 3 Mg + Fe sind, als Mg³ B² O⁶ + Fe (Fe²) O⁴ deuten könnte, als eine Molekül-Verbindung von Magnesiumborat mit Eisenoxyduloxyd. Wird beim Erhitzen an der Luft roth; schwierig in feinen Splittern schmelzbar; leicht löslich in Säuren, in Salzsäure zu gelber, in Schwefelsäure (etwas langsamer) zu grüner Solution; die schwefelsaure

Lösung färbt die Flamme grün. — Moravicza im Banat, mit Magneteisen; einer Umwandlung in Brauneisenstein unterworfen, wobei 20 pCt. der Masse weggeführt werden (*Tschermak*'s Mineral, Mittheil., 4874, 59 und 247).

2. Wasserhaltige Borate.

232. Tinkal, Hausmann (Borax).

Monoklin; $\beta = 73^{\circ}$ 25', ∞ P 87° 0', P 422° 24'; A.-V. = 4,0997: 4: 0,5394; auffallend formähnlich mit Pyroxen; gewöhnliche Comb.: ∞ P. ∞ P ∞ . ∞ P ∞ .00.P.P. Die nachstehenden Figuren zeigen ein paar andere Combinationen. Die Form der Krystalle ist meist breit und kurz säulenförmig. Zwillingskrystalle selten, Zwillings-Ebene ∞ P ∞ , ganz wie Pyroxen.



$$\infty$$
 Po. ∞ P

Spaltb. prismatisch nach cop, leichter klinodiagonal; Bruch muschelig; spröd in sehr geringem Grade; H. = 2...2,5; G. = 4,7...4,8. Farblos, aber meist gelblich-, grünlich-, graulichweiss gefärbt; Fettglanz, pellucid. Optisch-zweiaxig, die optischen Axen liegen in einer Normal-Ebene des klinodiagonalen Hauptschnitts, welche nach derselben Richtung einfällt wie die Basis und gegen die Verticalaxe im Mittel 56° geneigt ist; die Bisectrix ist der Orthodiagonale parallel. Geschmack schwach süsslich-alkalisch. — Saures borsaures Natrium mit 10 Mol. Wasser, Na²B⁶O⁷ + 10 E²O, mit 16,26 Natron, 36,59 Borsäure und 47,15 Wasser; doch meist verunreinigt durch seifenartige oder fette Materie; zerspringt bei schneller Erhitzung; v. d. L. bläht er sich stark auf, wird schwarz und schmilzt endlich zu einer klaren farblosen Perle, indem er die Flamme röthlichgelb färbt. Mit Schwefelsäure befeuchtet, sowie mit Flussspath und schwefelsaurem Kali geschmolzen, färbt er die Flamme grün. Löst sich in 14 Th. kalten Wasser. Nach Sullivan hält der Tinkal zuweilen über 2 pCt. Phosphorsäure. — In losen Krystallen und krystallinischen Körnern an den Ufern mehrer Seen in Tibet; sehr massenhaft und in bis 7 Cm. grossen Krystallen auf dem Boden des seichten Clear-Sees in Californien; auch in oberflächlichen Salzablagerungen im Staate Nevada.

Gebrauch. Zur Darstellung des gereinigten Borax, welcher als Flussmittel bei Bereitung feiner Gläser und Emails, und als Arzneimittel dient.

233. Borocalcit.

Incrustationen an den Borsäure-Lagunen Toscanas (Bechilit Dana's) sind nach Bechizweifach-borsaurer Kalk mit 4 Mol. Wasser, Ca B 607+4 T 20, bestehend aus 20,92 Kalk, 52,48 Borsäure, 26,90 Wasser. Es wird noch ein anderer Borocalcit aufgeführt, der Hayesin, welcher (Tiza genannte) Knollen aus zarten schneeweissen Krystallnadeln bildet und sich mit Natronsalpeter und Glauberit in der Ebene von Iquique in Peru findet und nach Hayes ebenfalls zweifach-borsaurer Kalk, aber mit 6 Mol. Wasser, CaB 607+6 T 20, sein soll. Nach Raimondigehören aber die hierher gerechneten Vorkommnisse sämmtlich zum Natroborocalcit.

234. Colemanit, Hanks.

Monoklin, ∞P 407° 58′; $\beta = 69^\circ$ 47′; $0P : -P = 446^\circ$ 44′; $\infty P : -P = 440^\circ$; A.-V. = 0,7747 : 4 : 0,5448 nach *Hiortdahl*, welcher 20 Flächen bestimmte, darunter die 3 Pinakoide, 3 Prismen, 2 Klinodomen, 3 Hemiorthodomen, 4 negative und 5 positive Hemipyramiden (Z. f. Kryst. X. 25); die Messungen von *vom Rath* stimmen damit sehr gut überein. Habitus der Krystalle bald kurzprismatisch und dann fast rhomböedrisch, indem ∞P sehr ähnliche Winkel mit ∞P und mit 0P (407°44′) bildet, bald mehr langprismatisch und rhombisch scheinend, indem 0P und 0P00 fast gleichgeneigt gegen 0P00 und ausgedehnt sind, bald auch mehr tafelförmig durch Vorwalten von 0P00. Spaltb. nach dem Klinopinakoid höchst vollk., weit ger vollkommen nach der Basis. — H. = 3,5...4; G. = 2,39...2,42. Glasglanz bis Diamantglanz; farblos und durchsichtig, datolithähnlich. Optische Axenebene senkrecht auf dem Klinopinakoid, wahrer Winkel der opt. Axen für Gelb 55° 20′; die spitze Bisectrix liegt in dem

stumpfen Axenwinkel β , gegen die Kante $0P: \infty R\infty$ unter 26° 25' geneigt. — Chem. Zus.: Bodewig erhielt bei der Analyse: 49,70 Borsäure, 27,42 Kalk, 22,26 Wasser, woraus er die Formel $Ca^2B^6O^{11}+5$ B^2O ableitet; Hiortdahl fand in durchsichtigen reinen Krystallen auch 4,28 Kieselsäure, 0,49 Thonerde und Risenoxyd, 0,48 Magnesia und entscheidet sich für die Formel $Ca^2B^6O^{15}+7$ B^2O . V. d. L. aufblätternd, decrepitirend, unvollständig schmelzend. In heisser Salzsäure völlig löslich, die erkaltete Sol. setzt Krystalle von Borsäure ab. — Death Valley in Californien, $\frac{1}{2}$ — 2 Cm. grosse prachtvolle Krystalle mit Quarz in Drusen einer derberen Varietät; letztere ist wohl identisch mit dem Price it, einem weichen kreideähnlichen Mineral aus Süd-Oregon und San Bernardino Co., Californien.

Anm. Ein ferneres sehr nahe stehendes wasserhaltiges Calciumborat, Pandermit genannt, bildet nach *Muck* schneeweisse, einem feinkrystallinischen Marmor ähnliche Knollen und Stöcke in grauem Gyps von Panderma am schwarzen Meer und führt auf die Formel Ca² B⁰ O¹¹ + 3 H² O, mit 55,79 Borsäure, 29,83 Kalk und 44,38 Wasser.

235. Natroborocalcit (Boronatrocalcit). Ulexit.

Weisse knollige Massen mit filzig-feinfaseriger Zusammensetzung und dem spec. Gew. = 4,8, welche sich sowohl bei Iquique in Peru, als auch in Südafrika und Neuschottland finden und zuerst von Ulex, später auch von Rammelsberg analysirt wurden. Die wahrscheinlichste Zusammensetzung ist wohl die nach der empirischen Formel Na²Ca²Bi²O²¹+48 E²O, welcher 45,70 Borsäure, 42,24 Kalk, 6,77 Natron und 35,32 Wasser entsprechen; Kraut, Lunge und A. Brun fanden etwas andere Resultate, welche aber nur wenig von dem vorstehenden abweichen. Neuerdings zieht Rammelsberg die Formel Na⁴Ca⁴Bi²O³³+27 E²O vor. An der Oberfläche sind die Knollen mit etwas Kochsalz sowie mit ein wenig Gyps und Glaubersalz gemengt; das Pulver ist in kochendem Wasser schwer, in verdünnter Salzsäure oder Salpetersäure leicht löslich.

Anm. Tinkalzit nennt Kletzinsky ein dem Natroborocalcit sehr nahe stehendes Mineral, welches von der Westküste Afrikas unter dem Namen Rhodizit in den Handel gebracht wird. Dasselbe bildet kleine Knollen bis zu 2 Loth im Gewicht, ist radialfaserig, blendendweiss, hat H. = 4,5, G. = 4,92, ist im Wasser theilweise, in Essigsäure vollständig löslich, und besteht wesentlich aus borsaurem Kalk und borsaurem Natron nebst Wasser, jedoch in anderen Verhältnissen als der Natroborocalcit. Phipson untersuchte eine Varietät aus Peru, welche in ihren Eigenschaften mit jener aus Afrika ganz übereinstimmt, und auch sehr nahe dieselbe chem. Zus. zeigt.

236. Szajbelyit, Peters.

Sehr kleine radialfaserige schneeweisse Kugeln innerhalb des körnigen Kalksteins von Rézbánya bildend, und nach A. Stromeyer wesentlich aus 88,85 Borsäure, 54,65 Magnesia und 7,0 Wasser bestehend, was der empirischen Formel 2 Mg⁵ B⁴ O¹¹ + 3 M² O zu entsprechen scheint; H. = 3,5; G. = 2,7. Die Kugeln umschliessen in ihrer Mitte wasserhelle Körnchen, welche, bei übrigens analoger Zus., 42,85 pCt. Wasser enthalten.

237. Hydroboracit, Hess.

Krystallinisch, bis jetzt von unbekannter Form; derb in strahligblätterigen Massen, fast wie blätteriger Gyps; H. = 2; G. = 4,9...2; weiss, stellenweise röthlich, durchscheinend. — Chem. Zus. nach den Analysen von Hess: Ca Mg B⁰0¹¹ + 6 M²0 mit 50,67 Borsäure, 43,54 Kalk, 9,67 Magnesia und 26,42 Wasser; v. d. L. schmilzt er leicht zu klarem farblosem Glas, wobei sich die Flamme grün fürbt; an kochendes Wasser gibt er etwas borsaure Magnesia ab; in erwärmter Salzsäure und Salpetersäure leicht löslich. — Am Kaukasus von unbekanntem Fundort; auch bei Stassfurt.

238. Sussexit, Brush.

Asbestähnliche faserige Trümer in Kalkspath; H. = 3; G. = 3,42; gelblichweiss bis fleischroth, seide- bis perlmutterglänzend, durchscheinend; nach mehren Analysen wasserhaltiges Mangan- und Magnesiumborat, (Ma, Mg)2B2O5 + M2O, mit 40 Manganoxydul und 47 Magnesia. Er gibt im Kolben Wasser, schmilzt im Ox.-F. zu schwarzer krystallinischer Masse, und fürbt dabei die Flamme gelblichgrün, mit Borax geschmolzen gibt er eine amethystfarbige Perle; in Salzsäure leicht löslich. — Franklingrube in Sussex Co., New-Jersey, mit Rothzinkerz, Willemit, Tephroit und Kalkspath.

Anm. An den Borsäure-Lagunen Toscanas findet sich nach Bechi als gelbe erdige Substanz der Lagonit, welcher wasserhaltiges borsaures Eisenoxyd, (Fe²) B⁶O¹² + 3 II²O zu sein scheint; die Analyse gab 37,74 Eisenoxyd, 49,53 Borsäure, 42,73 Wasser.

Ebenda kommt auch als eine in Wasser lösliche Efflorescenz in mikroskopischen, nach Des-Cloizeaux monoklinen Krystallen der gleichfalls von Bechi untersuchte Landerellit vor, welcher nach seiner Aualyse wasserhaltiges borsaures Ammoniak, $Am^2B^8\,0^{13}+4\,12\,0$ zu sein scheint; doch ist auch eine Substanz von der Zusammensetzung $Am^2B^{12}\,0^{19}+6\,12\,0$ nach Fouqué damit vermengt.

Dritte Ordnung: Nitrate.

1. Wasserfreie Nitrate.

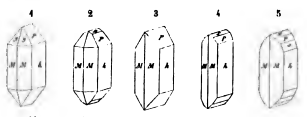
239. Natronsalpeter (Chilesalpeter).

Rhomboëdrisch, R=406°33' (405°50' nach Schrauf), isomorph mit Kalkspath oder Dolomit¹); A.-V.=4:0,8276; findet sich in Krystallen der Grundform und in krystallinischen Körnern.— Spaltb. nach R, ziemlich vollkommen; H.=4,5...2; G.=2,4...2,2; farblos oder licht gefärbt; durchsichtig bis durchscheinend, mit sehr starker negativer Doppelbrechung; schmeckt salzig kühlend.— Im gereinigten Zustand ist er salpetersaures Natron, NaN 0³, mit 36,49 Natron und 62,54 Salpetersäure, wogegen der rohe Natronsalpeter nach Hayes mit viel Kochsalz und etwas Glaubersalz verunreinigt ist; im Wasser leicht löslich, verpufft auf glühender Kohle, jedoch schwächer als Kalisalpeter, und schmilzt v.d. L. auf Platindraht, indem er die Flamme gelb färbt.— In Thon- und Sandlagern bei Iquique und Tarapaca im Departement Arequipa in Peru.

Gebrauch. Zur Darstellung von Salpetersäure und Kalisalpeter, bei der Schwefelsäurefabrication; zum Schiesspulver ist er nicht brauchbar, weil er die Feuchtigkeit aus der Luft anzieht.

240. Kalisalpeter (Salpeter).

Rhombisch, $\infty P = 118^{\circ} 49'$, $2P\infty = 70^{\circ} 55'$, isomorph mit Aragonit; $P\infty = 109^{\circ} 52'$ nach Schrauf; A.-V. = 0,5843: 1:0,7028; gewöhnliche Comb. der künstlich dargestellten Krystalle wie nachstehende Figuren:



- Fig. 4. ∞P.∞P∞.P.2P∞; wenn in dieser Comb. die Flächen des Brachydomas mit jenen der Pyramide, und die des Brachypinakoids mit denen des Prismas im Gleichgewicht ausgebildet sind, so erhalten die Krystalle das Ansehen der gewöhnlichen Comb. ∞P.P des Quarzes.
- Fig. 2. Die vorige Combination, zugleich mit Poo.
- Fig. 3. $\infty P . \infty P \infty . 2P \infty$.
- Fig. 4. Die Comb. Fig. 3, zugleich mit Poo, doch mehr tafelartig.
- Fig. 5. Die Comb. Fig. 4, zugleich mit 4P∞.

$$M: M = 118^{\circ} 49'$$
 $M: y = 144^{\circ} 4'$ $x: h = 125^{\circ} 4'$
 $M: h = 120 35$ $P: h = 144 32$ $s: h = 160 24$

Die Form der Krystalle ist säulenförmig; Zwillingskrystalle, Zwillings-Ebene eine Fläche von ∞P; die in der Natur vorkommenden Varr. erscheinen jedoch nur in

⁴⁾ Ueber die Isomorphie der beiden analog constituirten Na N 0^3 und K N 0^3 , mit einerseits Kalkspath, anderseits Aragonit, den beiden heteromorphen Modificationen von Ca C 0^3 , vgl. S. 238. Tschermak befand auch die Cohäsionsverhältnisse des Natronsalpeters ganz mit denen des Calcits übereinstimmend: durch Pressung entstehen Gleitflächen nach $-\frac{1}{4}R$, durch Eindrücken einer Messerklinge Zwillinge nach $-\frac{1}{4}R$; auch die Schlagfiguren und Aetzeindrücke sind ganz ident. — Uebrigens besitzt auch der Natronsalpeter noch die rhombische Form des Kalisalpeters und dieser die rhombödrische des Natronsalpeters, beide aber kommen in der Natur nicht vor.

nadel- und haarförmigen Krystallen, sowie als flockiger und mehlartiger Beschlag oder in feinkörnigen Krusten. — Spaltb. brachydiagonal, auch prismatisch nach ∞ P, undeutlich; Bruch muschelig; H. = 2; G. = 1,9 ... 2,1; farblos, weiss und grau; Doppelbrechung negativ; die optischen Axen liegen in der Ebene des makrodiagonalen Hauptschnitts, und bilden mit der Verticalaxe (als Bisectrix) sehr spitze Winkel; schmeckt salzig kühlend. — Der gereinigte Salpeter ist salpetersaures Kali, KNO3, mit 46,58 Kali und 53,42 Salpetersäure; im Wasser leicht löslich, verpufft auf glühender Kohle sehr lebhaft, und schmilzt v. d. L. auf Platindraht sehr leicht, indem er die Flamme violet färbt. Der natürliche Salpeter ist jedoch stets mit anderen Salzen mehr oder weniger verunreinigt. — In den Höhlen mancher Kalksteingebirge (Salpeterhöhlen), Ceylon, Calabrien, Homburg, Belgrad; als Efflorescenz der Oberfläche, Aragonien, Ungarn, Ostindien; in Ungarn, jedoch nur in der unmittelbaren Nähe der Dörfer und Bauerhöfe, auf einem Raum von 430 Quadratmeilen, zumal bei Kálló; sehr bedeutende Salpetergewinnung findet auch in Algerien, sowie bei Tacunga in Quito statt.

Gebrauch. Zu Schiesspulver, zur Darstellung der Salpetersäure und bei Bereitung des Vitriolöls, als Arzneimittel, als Flussmittel zu Glascompositionen, zur Reinigung des Goldes und Silbers, als Beizmittel in der Färberei und Druckerei.

Anm. Auch Barytsalpeter, **Ba** [N 03]², hat sich als natürliche Krystalle, bis 4 Mm. gross und farblos, in Chile gefunden. Da das künstlich dargestellte Salz tetartoëdrisch regulär krystallisirt, so müssen die natürlich vorkommenden Oktaëder als aus zwei ungefähr im Gleichgewicht stehenden Tetraëdern gebildet gelten.

2. Wasserhaltige Nitrate.

241. Kalksalpeter (Nitrocalcit).

Dieses Salz bildet weisse oder graue, flockige Efflorescenzen in den Kalksteinhöhlen von Kentucky in Nordamerika, und entspricht nach der Analyse von Shepard sehr nahe der Formel Ca [N 03]² + E20, mit 30,76 Kalk, 59,85 Salpetersäure, 9,89 Wasser. Nach Hausmann dürfte ein grosser Theil des gewöhnlichen, als Efflorescenz gebildeten sog. Kehrsalpeters hierher gehören.

Anm. Der Magnesiasalpeter (Nitromagnesit) findet sich zugleich mit dem vorigen in ähnlichen Formen und unter ähnlichen Verhältnissen, und ist angeblich $\mathbf{m}_g[N\,\mathbf{0}^3]^2 + \mathbf{m}^2\,\mathbf{0}$. Auch er dürste einen Theil des sogenannten Kehrsalpeters bilden.

Gebrauch. Wo sich der Kalksalpeter und Magnesiasalpeter in grösserer Menge finden, da werden solche durch Zusatz von Kalisalzen zur Darstellung von Kalisalpeter benutzt.

Vierte Ordnung: Carbonate.

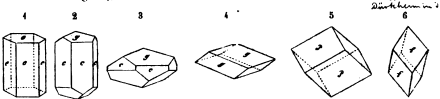
Mineralien von nicht-metallischem Habitus. Härte nicht über 5; solche, deren Basis kein schweres Metall ist, farblos; sämmtlich mit heisser, zum Theil auch schon mit kalter Chlorwasserstoffsäure aufbrausend.

1. Wasserfreie Carbonate.

242. Kalkspath (Calcit).

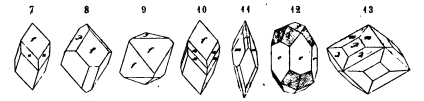
Rhomboëdrisch; R (P) $405^{\circ}3'$ bis $405^{\circ}48'$, die gewöhnlichste Varietät nach Breithaupt $405^{\circ}8'$; die ausgezeichnete reinste Var. aus Island $405^{\circ}5'$; A.-V. = 4:0,8543; ausserordentlicher Reichthum der Formen und Combinationen; nach Zippe kannte man im Jahre 4854 bereits 44 Rhomboëder, von denen besonders häufig $-\frac{1}{2}$ R (g) 435° , R, $\frac{5}{4}$ R $95\frac{1}{3}^{\circ}$, $-\frac{3}{2}$ R $88^{\circ}42'$, -2R (f) 79° und 4R (m) 66° vorkommen, dazu 0R (o) und 0R (c) als ganz gewöhnliche Grenzformen; 85 verschiedene Skalenoëder, darunter am häufigsten R3 (r), R2 und $\frac{1}{4}$ R3; auch das zweite hexagonale Prisma 0° P2 (u) ist nicht selten, während hexagonale Pyramiden mP2, von denen 7 bekannt sind, zu den seltneren Formen gehören. Doch schon $\frac{1}{8}$ S6 führte Sella $\frac{1}{8}$ 1 Formen auf, und gegenwärtig ist die Zahl derselben noch weit grösser; nach Des-Cloizeaux betrug sie i. J. $\frac{1}{8}$ 3 über $\frac{1}{8}$ 3 eine von J. R. Mc. D. Irby $\frac{1}{8}$ 38 veranstaltete kritische Zusammen-

stellung zählt 50 Rhomboëder und 155 Skalenoëder als sicher festgestellte Formen. Indess sind die meisten Gestalten sehr grosse Seltenheiten: wenigstens 90 pCt. aller Formen gehören entweder ∞R , oder $-\frac{1}{2}R$ oder R3 an. /Rinige der gewöhnlichsten Combinationen sind: ∞R . $-\frac{1}{2}R$ oder auch $-\frac{1}{2}R$. ∞R , sehr häufig; ehenso ∞R . 0 R oder 0R. ∞R ; ferner -2R. R (Fig. 122, S. 65), R. R3 (Fig. 124), R3. ∞R , R3. ∞R . -2R, R3. $\frac{1}{4}R3$ (Fig. 125) und viele andere, wie denn überhaupt schon über 750 verschiedene Combinationen bekannt sind!). Die Krystallslächen sind meist eben, bisweilen gekrümmt, /0R ist oft drusig oder rauh, $-\frac{1}{4}R$ gestreift parallel der Klinodiagonale seiner Flächen, während alle Rn und $\infty P2$ oft eine den Mittelkanten von R parallele Streifung zeigen.



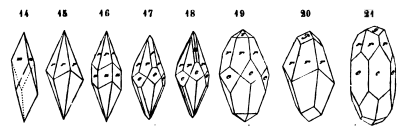
- Fig. 1.

 OR. OR, eine der allergewöhnlichsten Combinationen, theils säulenförmig, wie in der Figur, theils tafelförmig, wenn OR vorherrschend ausgebildet ist, und dann bisweilen als papierdünne Tafel.
- Fig. 2. ∞R.—¼R; gleichfalls eine der häufigsten Combinationen; ist das Rhomboëder vorherrschend, so erscheint sie wie
- Fig. 3. als —4R.∞R; sehr häufig.
- Fig. 4. -4R; dieses Rhomboëder ist sehr oft selbständig ausgebildet.
- Fig. 5. R; das Grundrhomboëder, selten als Krystallform, als Spaltungsform aus allen Individuen darzustellen.
- Fig. 6. —2R; als selbständige Form nicht selten; so auch die mit viel Quarzsand gemengten Krystalle von Fontainebleau und von Dürkheim in der Pfalz.



- Fig. 7. $-2R.\infty P2$; das Deuteroprisma stumpst die Mittelkanten von -2R ab.
- Fig. 8. 2R.R; das Grundrhomboëder stumpft die Polkanten von 2R ab.
- Fig. 9. $-2R.-\frac{1}{4}R$. Fig. 10. -2R.-2R2.
- Fig. 11. 4R.R3.
- Fig. 12. ∞R.R2.—¼R; die Flächen von R2 meist den Mittelkanten von R parallel gestreift, wie in der Figur.
- Fig. 43. R2. R2. R; die beiden Skalenoëder bilden mit einander horizontale Combinationskanten; die Mittelkanten von R2 sind den Mittelkanten, die schärferen Polkanten von R2 (w) den Polkanten von R parallel gestreift.

⁴⁾ Ueber die so reichhaltige Krystallreihe des Kalkspaths sind bereits mehre sehr umfassende Arbeiten geliefert worden; so von Bournon, in seinem dreibändigen, aber nicht sehr kritischen Traité complet de la chaux carbonalée, 4803; von Hauy in der zweiten Ausgabe seines Traité de Minéralogie, 4823, besonders aber von Zippe, in den Denkschriften der math.-naturwiss. Classe der Kais, Akad. zu Wien, Bd. 3. 4854, und von v. Hochstetter, ebendaselbst Bd. 6. 4854. Manche neue Combinationen beschrieb Hessenberg, in seinen Miner. Notizen, Heft 3, 4 und 5. Die schönen Krystalle vom Superiorsee in Nordamerika wurden von G. vom Rath in Ann. d. Phys. u. Ch. Bd. 482. 387, sowie von Hessenberg, a. a. O., Heft IX. 4, auch ebendaselbst S. 9 Krystalle von



- Fig. 44. 4R; auch dieses Rhomboëder erscheint zuweilen selbständig.
- Fig. 15. R3; unter allen Skalenoëdern ist dieses am häufigsten ausgebildet.
- Fig. 16. R3.∞P2.

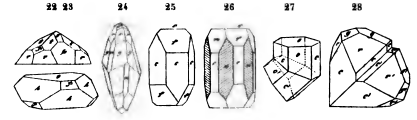
Fig. 47. R3.∞R.—2R.

Fig. 18. R3.∞R.—**‡**R3.

Fig. 49. R3.∞R.1R3; nicht selten.

Fig. 20. R3.R; ist aus R3 durch Spaltung leicht herzustellen.

Fig. 21. ∞R.R3.—4R.



- Fig. 22. R3.4R3.—4R.R.—1R. Die Comb., deren oberes Ende in Fig. 22 dargestellt ist, findet sich in grossen vollständigen Krystallen in Derbyshire; sie kommt aber auch zuweilen ganz so vor, wie sie unser Bild zeigt, d. h. unten durch die basische Fläche wie abgeschnitten, oder durch 0R begrenzt, also hemimorphisch; Ahrn im Pusterthale in Tirol. Bauer beschrieb einen hemimorphischen Kalkspath von Andreasberg, welcher an dem einen Ende nur OR, an dem anderen zwei Skalenoëder, sowie sehr untergeordnet 4R und OR trug, Frenzel andere aus dem Plauenschen Grunde bei Dresden, an deren einem Ende ∞ R.0R.R2.—4R, an deren anderem nur OR ausgebildet ist; Kloos solche von Brigels im Tavetsch, welche einerseits blos R3, anderseits vorherrschend —4R zeigen; doch ist es wohl in diesen Fällen nur eine individuelle Anomalie, aber kein specifischer Hemimorphismus.
- Fig. 23. Die untere Figur; $-\frac{1}{2}R.0R.R$; die Polkanten des Rhomboëders $\frac{3}{2}R$ (h) messen 88° 18′, so dass selbiges dem Hexaëder sehr ähnlich ist.
- Fig. 24. R5.R3.4R.R.

Fig. 25. ∞R.—2R.0R.

- Fig. 26. ∞ P2. ∞ R.0R.4R.—2R; das Deuteroprisma ist gewöhnlich den Mittelkanten von R parallel gestreift.
- Fig. 27. Zwilling rach dem Gesetz: Zwillings-Ebene eine Fläche von 4R.
- Fig. 28. Die eine Art der sog. herzförmigen Zwillinge, nach dem Gesetz: Zwillings-Ebene eine Fläche von R; den Individuen liegt die Comb. Fig. 21 zu Grunde.

Agaëte auf Gran Canaria, und Heft 11. S. 9 Krystalle vom Rödefjord auf Island, dagegen neue Formen aus dem Melaphyr des Nahethals von G. vom Rath in Ann. d. Ph.·u. Ch., Bd. 185, 872, ein ausgezeichneter Krystall aus dem Ahrnthal bei Bruneck in Tirol durch ihn ebendas., Bd. 455, 48 beschrieben. Ueber den Einfluss des Zwillingsbaues auf die Gestaltung der Kalkspathkrystalle gab Scharff eine Abhandlung im N. Jahrb. f. Min., 1870, 542. Die schön krystallisirten Kalkspathe aus den Blasearäumen des Mandelsteins bei Niederplanitz, und aus den Hohlräumen des oberdevonischen Kalksteins von Planitz und Wildenfels bei Zwickau beschrieb Schmorr (Programm d. Realschule zu Zwickau, Ostern 1874), diejenigen aus den Kalken und Dolomiten der Gegend von Giessen Stromann im XXII. Ber. d. oberhess. Ges. S. 284. v. Kokscharow charakterisirte die

Ueberhaupt sind Zwillingskrystalle nicht selten, und zwar nach verschiedenen Gesetzen; besonders häufig Zwillinge mit parallelen Axensystemen, welche meistentheils mit Juxtaposition beider Individuen und sehr symmetrisch gebildet erscheinen, indem von jedem Individuum gewöhnlich nur die eine (obere oder untere) Hälfte vorhanden ist, und beide Hälften in der Ebene des Mittelquerschnitts mit einander verwachsen sind; diese Zwillingsbildung kommt namentlich häufig bei R3 und den dazu gehörigen Combb. vor (Fig. 176, S. 105), auch bei der Comb. ∞R.—4R ¡Fig. 175) und bei ähnlichen Combb. sowie bei R selbst, und dann zuweilen mehrfach wiederholt. - Es gibt aber auch Zwillinge mit geneigten Axensystemen; so nach dem Gesetz: Zwillings-Ebene eine Fläche von R, dann sind die Hauptaxen beider Individuen fast rechtwinkelig auf einander (Fig. 183, S. 105, und die oben in Fig. 28 abgebildeten herzformigen Krystalle); noch häufiger nach dem Gesetz: Zwillings-Ebene eine Fläche von -4R, bei welchem die Hauptaxen beider Individuen den Winkel von 1274° bilden. Diese letztere Zusammensetzung unter anderen häufig bei R (Fig. 181, S. 105), auch in Spaltungsstücken aus derben Massen, und gewöhnlich vielfach repetirt, mit äusserst starker Verkürzung der inneren Individuen, welche nicht selten als papierdünne Lamellen erscheinen (§ 68 und Fig. 182, S. 105); ja, Oschatz hat gezeigt, dass selbst die Zusammensetzungsstücke des körnigen Marmors diese vielfache Zwillingsbildung besitzen. Die hohlen linearen Canäle, welche die Spaltungsstücke bisweilen zeigen, finden sich nach G. Rose stets in dergleichen feinen Zwillingslamellen, und sind entweder parallel einer Nebenaxe, oder einer Polkante von $-\frac{1}{4}$ R, je nachdem sie nur in einer solchen Lamelle, oder in der Durchschnittslinie zweier derselben liegen. Auch sehr seltene Zwillinge nach 2R, von welchen Edward Dana Kunde gab (Tschermak's Min. Mitth., 1874. 180; vgl. auch Groth, Miner.-S. d. Univ. Strassburg, S. 120); Mügge hält es für möglich, dass hier eine Verwechslung mit der Zwillingsbildung nach - 1R vorliegt. Die S. 144 erwähnten Schlagfiguren des Kalkspaths hat G. Rose noch genauer beschrieben.

Grössere Krystalle, aus kleineren aufgebaut, und mancherlei Gruppirungsformen, z. B. reihenformige, büschelformige, garbenformige, staudenformige, rosettenformige, treppenförmige Gruppen, kommen nicht selten vor. Körnige bis dichte Aggregate sehr häufig, derb, als Kalkstein ganze Gebirge und weite Landstriche bildend; minder häufig stängelige bis faserige Aggregate; als Zapfen, Röhren, und in den verschiedensten stalaktitischen Formen, welche bisweilen aus einem einzigen Individuum bestehen. - In Pseudomorphosen nach Gaylussit (? oder Cölestin, oder Gyps?), nach Aragonit (sog. Paramorphosen, von Schlackenwerth und Oberwern bei Schweinfurt), nach Anhydrit, Gyps, Baryt, Fluorit, Cerussit, Pektolith, Apophyllit, Analcim, Orthoklas und Granat nur selten, dagegen äusserst häufig als Versteinerungsmaterial, zumal von Korallen, Crinoiden, Conchylien und Holz. - Spaltb. rhomboedrisch nach R. sehr vollkommen, daher der muschelige Bruch nur selten zu beobachten ist; spröd; über die Gleitslächen und Schlagsiguren der Spaltungsslächen siehe oben S. 143 und 144; über die Aetzfiguren vgl. S. 239. H. = 3; G. = 2,6...2,8; der reine wasserhelle Kalkspath = 2,72; farblos oder weiss, aber oft grau, blau, grün, gelb, roth, auch braun und schwarz gefärbt; Glasglanz ist herrschend, auf manchen und namentlich auf gekrümmten Krystallflächen Fettglanz, auf OR Perlmutterglanz, doch ist die letztere Fläche oft matt; pellucid in allen Graden; ausgezeichnete negative Doppelbrechung (S. 460).

Chem. Zus. identisch mit Aragonit: die reinsten Varietäten Calciumcarbonat (kohlensaurer Kalk) Ca C • 3, mit 44 Kohlensaure und 56 Kalk; allein in den meisten Varie-

russischen Kalkspathe in seinen Material. z. Mineralog. Russl., Bd. 7. 59. Sehr ausführlich ist der Kalkspath von Des-Cloissesse in seinem Manuel de Minéralogie, T. II. 97, behandelt. Eine zusammenfassende Arbeit über den Kalkspath unter besonderer Berücksichtigung der Rhomboeder und Skalenoëder nebst tabellarischen Uebersichten der Formen und Winkelverhältnisse lieferte Irby (s. o.) als Güttinger Doctordissertation (Bonn 1878).

täten sind kleine Beimischungen der isomorphen Carbonate von Mg oder Fe, auch wohl von Mn oder Zn vorhanden, welche natürlich einigen Binfluss auf die Krystalldimensionen, das spec. Gewicht u. a. Eigenschaften ausüben müssen, weshalb in dieser Hinsicht kleine Schwankungen zu erwarten sind; Jenzsch hat in vielen Varietäten etwas Fluorcalcium nachgewiesen. Auch kommen mechanische Beimengungen oder Imprägnationen vor, wie namentlich von Quarzsand, welche die Krystallform nicht gestört haben, und den sog. krystallisirten Sandstein bilden, wie er von Fontainebleau in Frankreich, von Dürkheim in Rheinbayern, von Sievering bei Wien bekannt ist. V. d. L. unschmelzbar; brennt sich kaustisch unter starkem Leuchten, und verhält sich ausserdem wie Kalkerde; mit Salzsäure benetzt braust er sehr lebhaft; auch löst er sich, ohne pulverisirt zu sein und ohne Beihülfe von Wärme, sehr leicht in Säuren. Wird das sehr feine Pulver des Kalksteins auf Platinblech über der Spiritusslamme geglüht, so bildet cs dann nach v. Zehmen eine etwas zusammenhängende und selbst dem Platin adhärirende Masse. Die Kalksinter enthalten oft etwas Quellsäure.

Die sehr manchfaltigen Varietäten dieses äusserst wichtigen Minerals werden unter verschiedenen Namen aufgeführt; der eigentliche Kalkspath begreift die frei auskrystallisirten oder doch deutlich individualisirten Varietäten (sehr schön von Andreasberg, Freiberg, Tharand, Maxen, aus Derbyshire, Cumberland, und von anderen Localitäten); die aggregirten Varietäten sind entweder stängelig und faserig (Faserkalk und faseriger Kalksinter), oder schalig (Schieferspath), oder körnig bis dicht (Kalkstein, Kalktuff); die grösste Wichtigkeit haben die Kalksteine, zu welchen auch alle Marmorarten, und, als mehr oder weniger durch Thon und andere Beimengungen verunreinigte Varietäten, die Mergel und Mergelschiefer, als Structurvarietäten die oolitaischen Kalksteine und Rogensteine gehören. Die eigentliche Kreide scheint grossentheils aus mikroskopisch kleinen rundlichen Körnern zu bestehen. Die durch Kohle ganz schwarz gefärbten, undurchsichtigen Varietäten des Kalkspaths hat man Anthrakonit genannt. Die sogenannte Bergmilch scheint nach G. Rese ein kryptokrystallinisches Gemeng von Aragonit und kreideähnlichem Calcit mit etwas organischer Substanz zu sein.

Gebrauch. Es gibt wenige Mineralien von gleich allgemeiner Verbreitung und Benutzung wie der Kalk. Als wasserheller Kalkspath wird er, vermöge seiner Doppelbrechung, zu mehren optischen Instrumenten, als gelber, stark durchscheinender, späthiger Kalksinter unter dem Namen Kalkalabaster zu mancherlei Ornamenten benutzt. Der weisse körnigeKalkstein liefert den Bildhauer-Marmor, das Meterial zu Monumenten und architektonischen Gegenständen, sowie zu allerlei kosmetischen Utensilien; denselben Gebrauch gewähren die zahlreichen Varietäten der buntfarbigen und schwarzen Marmor-Arten, der Lumachell oder Muschelmarmor, und auch der Faserkalk wird, als Atlasspath (oder satin-spar der Engländer) kugelig oder halbkugelig geschliffen, zu kleineren Ornamenten verwendet. Die allerwichtigste Benutzung gewähren jedoch die verschiedenen Kalksteine als Bausteine, sowie, im gebrannten Zustand, als Hauptmaterial des gemeinen und des hydraulischen Mörtels, zu welchem letzteren besonders gewisse mergelige, 25 bis 30 pCt. Thon enthaltende Varietäten geeignet sind; manche Kalktuffe und andere sehr weiche Varietäten lassen sich sogar zu Quadersteinen zersägen, während die dünnplattenförmigen Kalksteine in manchen Gegenden das Deckmateterial der Dücher liefern. Der gebrannte Kalk spielt auch in der Seifensiederei, Färberei, Gerberei etc. eine wichtige Rolle. Eine andere sehr ausgedehnte Benutzung ist die zum Kalken und Mergeln der Felder und Wiesen. Der sehr dichte und homogene, hellfarbige und dünnschichtige oder plattenförmige Kalkstein liefert die Steinplatten zur Lithographie, und die Kreide findet als Zeichnen- und Schreibmaterial, als Putz- und Polirmittel eine vielfache Anwendung. Kreide oder weisser Marmor dienen auch gewöhnlich zur Darstellung der Kohlensaure für chemische und technische Zwecke.

Anm. 4. Der sog. Predazzit, welcher bei Predazzo in Tirol als eine mächtige Gebirgsmasse auftritt, und äusserlich einem weissen, krystallinisch-körnigen Kalkstein oder Marmor gleicht, wurde von Petzholdt als ein selbständiges Mineral betrachtet, welches nach der Formel 2Ca CO³ + H² Mg O² zusammengesetzt sei. Dagegen sprach schon Damour die Ansicht aus, dass der Predazzit nur ein inniges Gemeng von Kalkstein und Brucit sei, welcher letztere bisweilen deutlich zu erkennen ist. Roth versuchte zwar, die Selbständigkeit des Predazzits aufrecht zu erhalten, auch noch ein zweites Gestein, welches unter demselben gelagert ist, wie ein dunkelgrau gestreifter dichter Kalkstein erscheint, und nach der Formel Ca CO³ + H² Mg O² zusammengesetzt sei, unter dem Namen Pencatit einzuführen. Die Ansicht Damour's ist jedoch später durch die mikroskopischen Untersuchungen von Hauenschild vollkommen bestätigt worden, aus denen sich ergibt, dass der Predazzit und Pencatit nur Gemenge von Kalkstein und Brucit sind, welcher letztere bald mehr bald weniger vorhan-

den und meist in kleinen Schuppen ausgebildet ist. Lemberg gibt den sehr überzeugen den Versuch an, dass man eine kleine angeschliffene Platte des Predazzits nach vorberiger Erhitzung und Wiederabkühlung mit einer verdünnten Lösung von salpetersaurem Silber betropst, wodurch die Brucit-Theile schwarzbraun werden, während die Kalkspath-Theile weiss bleiben (Z. d. geol. G., XXIV. 227).

Anm. 2. Der Plumbocalcit Johnston's ist ein bleihaltiger Kalkspath, eine isomorphe Mischung von weit überwiegendem Calciumcarbonat mit etwas Bleicarbonat n(Ca C 03) + Pb C 03, rhomboëdrisch krystallisirend (R 105°7') und spaltend, weiss, perlmutterglänzend, und etwas weniger hart, aber schwerer als Kalkspath (G. = 2,773...2,824); derjenige von Leadhills in Schottland enthält nach v. Hauer 7,74, nach Delesse nur 2,34, derjenige ven Wanlockhead nach Johnston 7,8 pCt. Pb C 03 (Polkantenw. von R 104°53'). Zu Bleiberg in Kärnten kommen Rhomboëder vor, welche nach Schöffel über 23 pCt. kohlensaures Blei enthalten und auf einem krystallinischen Kalkstein sitzen, der 2 bis 9 pCt. davon enthält. Der Plumbocalcit ist deshalb ein sehr interessantes Mineral, weil bei ihm das Bleicarbonat Pb C 03 in Mischung mit Calciumcarbonat rhomboëdrisch krystallisirt, während es sonst für sich nur rhombisch bekannt ist.

Anm. 8. Der Kalkspath von Sparta in New-Jersey (R 104° 57'), in welchem das Rothzinkerz eingewachsen ist, hat G. = 2,8 und darüber, und hält nach Jenzsch 6,8 pCt. Manganoxydul; eine andere von Tyler analysirte Var. enthielt fast 44 pCt. Manganoxydul. Er ist also eine isomorphe Mischung von Calcium- und Mangancarbonat. Breithaupt führt ihn unter dem Namen Spartait auf. — Nach Genth findet sich bei Girgenti auf Sicilien ein strontianhaltiger Kalkspath, Strontianocalcit; auch der kohlensaure Strontian kommt für sich nur rhombisch vor. — Einen Baryterde-haltigen Kalkspath aus Cumberland vom Gew. 2,83 ...2,83 hat Breithaupt unter dem Namen Neotyp aufgeführt. Sjögren untersuchte einen Kalkspath von Längban's Gruben (röthliche, deutlich rhomboedrisch spaltbare Körner in weissem, körnigem Kalkspath), welcher ausser 10,06 Mangancarbonat auch 2,04 Barytcarbonat enthielt.

243. Dolomit (Rautenspath und Braunspath, Bitterspath z. Th., Perlspath).

Rhomboëdrisch, isomorph mit Kalkspath, R 106° 15' bis 106° 20'; A.-V. = 1:0,8322; die allergewöhnlichste Form ist (im Gegensatz zum Kalkspath, wo dieselbe nur äusserst selten auftritt) R selbst¹), auch gibt es Combinationen von R, -2R und $-\frac{1}{4}R$, und andere, in denen 0R, ∞R , 4R auftreten; das Rhomboëder R sehr häufig mit mehr oder weniger stark sattelförmig gekrümmten Flächen, seltener kugelig aufgebläht; nach diesem ist wohl 4R die häufigste Form; das Rhomboëder $-\frac{1}{4}R$ oft linsenförmig gestaltet; an Krystallen aus dem Binnenthal fand Hintze $\frac{1}{4}R$ anstatt R vorwiegend ausgebildet. Sehr seltene skalenoëdrische Formen sind bisweilen nur mit der Hälfte der Flächen ausgebildet²). Zwillingskrystalle, zumal des Grundrhomboëders, als Durchkreuzungszwillinge von +R und -R, mit parallelen Axensystemen; auch Zwillinge nach $-\frac{1}{4}R$, sowie nach $-\frac{1}{2}R$; die Krystalle selten einzeln eingewachsen, meist aufgewachsen, zu Drusen, bisweilen zu kugeligen, halbkugeligen, traubigen, nierförmigen, zelligen u. a. Aggregaten verbunden; mitunter pisolithisch; auch derb, in grob- bis feinkörnigen (oft

⁴⁾ Für den Dolomit und für alle folgende rhomboëdrisch krystallisirende Carbonate lassen sich oben gegebene Figuren zur Erläuterung benutzen, indem Fig. 413 auf S.64 das Rhomboëder R, Fig. 414 das Rhomboëder — 2R, Fig. 415 das Rhomboëder — 1R, und Fig. 417 das Skalenoëder R3 darstellt. Dasselbe gilt von den Figuren 4 bis 9, 14 und 15, welche S. 450 und 451 bei Kalkspath stehen.

²⁾ Nach Tschermak ist der Dolomit in der That (rhomboëdrisch-)tetartoëdrisch, wofür abgesehen von dem hemiëdrischen Auftreten jener Skalenoëder (z. B. 4R½, 4R½, ‡R8 nach Des-Cloizeoux) insbesondere die asymmetrische Gestalt der Aetzeindrücke sowie die Thatsache spricht, dass man auf verschiedenen Krystallen einerseits nach rechts, anderseits nach links gerichtet Aetzeindrücke erhalten kann; auch Haushofer hat schon beobachtet, dass bisweilen die Aetzfiguren auf derselb en Fläche partieenweise rechts und links geneigt sind, und solche äusserlich einfach erscheinenden Krystalle wären dann als Ergänzungszwillinge zu betrachten, in welchen rechte und linke Individuen in meist unregelmässiger Durchkreuzung auftreten. Auch ist bemerkenswerth, dass die Schlagfigur von derjenigen des Calcits abweicht, und dass sich weder durch Pressung Gleitflächen nach — ‡R, noch künstliche Zwillinge nach — ‡R herstellen lassen. Beim Magnesit und Eisenspathzeitig monosymmetrische Aetzfiguren (wie beim Calcit) und asymmetrische (wie beim Dolomit); vgl. Min. u. petr. Mitth. IV. 402.

locker und porös gebildeten, zuckerig-körnigen) sowie in dichten Aggregaten. Pseudomorphosen nach Kalkspath, Anhydrit, Fluorit, Baryt und Weissbleierz. - Spaltb. rhomboëdrisch nach R, Spaltungsflächen meist gekrümmt; H. = 3,5...4,5; G. = 2,85...2,95; farblos oder weiss, aber häufig roth, gelb, grau, grün, doch meist licht gefärbt; Glasglanz, oft perlmutterartig oder fettartig; durchscheinend. — Chem. Zus.: wesentlich isomorphe Mischung von Calcium- und Magnesiumcarbonat, (Ca, Mg) C 03, am häufigsten wohl ein Molekül von jedem Carbonat, also Ca CO3 + Mg CO3, mit 54,35 kohlens. Kalk und 45,65 kohlens. Magnesia, daher man den so zusammengesetzten Dolomit als Normal-Dolomit betrachten kann; vielleicht ist derselbe aber auch als Molekülverbindung Ca Mg C² 06 zu betrachten. Andere Dolomite, wie z. B. die von Kolosoruk bei Bilin und Glücksbrunn bei Liebenstein sind 3Ca CO³ + 2MgCO³; noch andere, wie jene vom Taberg in Schweden und von Hall in Tirol 2CaCO³ + MgCO³; auch kommen gewiss sehr viele Varietäten vor, in denen beide Carbonate nicht nach bestimmten Proportionen verbunden sind, obgleich sich dergleichen Proportionen immer berechnen lassen werden. Uebrigens ist noch zu bemerken, dass in der Regel etwas Eisencarbonat, und gar nicht selten ein wenig Mangancarbonat vorhanden ist, welche beide in den eigentlichen Brauns pathen sogar einen bedeutenden Antheil an der Zusammensetzung nehmen. V. d. L. ist er unschmelzbar, brennt sich kaustisch, und gibt gewöhnlich die Reactionen auf Eisen, oft auch die auf Mangan; mit Salzsäure benetzt brausen die meisten Varietäten gar nicht oder sehr wenig, auch lösen sie sich gewöhnlich nur im pulverisirten Zustand und unter Mitwirkung der Wärme vollständig auf. Wird das sehr seine Pulver des Dolomits einige Minuten auf Platinblech über der Spiritusslamme geglüht, so bleibt es nach v. Zehmen ein ganz lockeres Pulver, bläht sich aber während des Glühens etwas auf. — Häufig vorkommendes Mineral, als Dolomit ganze Gebirgsmassen bildend; die krystallisirten Varietäten unter anderen zu Campolungo am St. Gotthard, am Brenner und Greiner in Tirol, zu Schweinsdorf bei Dresden, Freiberg, Jonchimsthal, Tinz bei Gera, Glücksbrunn, Kolosoruk, Miëmo, Traversella u. a. O. Granc, in Gyps eingewachsene Krystalle der Combination 4R.0R finden sich nach G. Rose zu Hall in Tirol, Kittelsthal bei Eisenach, Compostella und am Cabo de Gata in Spanien. Pisolithisch zu Zepze in Bosnien und Rakovác in Slavonien.

Anm. 4. Diejenigen Dolomite, welche mehr Calciumcarbonat enthalten, als die Zusammensetzung des Normal-Dolomits erfordert, sind nach Karsten Gemenge von Normal-Dolomit und Kalkstein, welcher letztere sich durch Essigsäure in der Kälte ausziehen lässt, worauf dann der wahre Dolomit zurückbleibt. Dieselbe Ansicht hat auch Forchhammer wenigstens für die dichten kalkreichen Dolomite aufgestellt; v. Inostranzeff beobachtete, dass solche Massen u. d. M. aus stark zwillingsgestreisten Körnern und solchen ohne Zwillingsstreisung bestehen, von denen er die ersteren dem Kalkspath, die letzteren dem Dolomit zurechnet, eine Diagnose, gegen welche berechtigte Einwendungen zu erheben sind. Haushoser zeigte, dass die Angaben Karsten's über das Verhalten von Dolomit gegen Essigsäure in der Kälte nicht allgemein zutreffen (Journ. s. prakt. Chem., VII. 1873. 149; Sitzgsb. Münch. Akad. 5. Febr. 1884). Dass übrigens die krystallisirten Varr. von Kolosoruk, Hall u. a. O. als Gemenge angesehen werden können, ist wohl sehr zu bezweiseln.

Anm. 2. Der sog. Konit ist ein dichter, im Bruch kleinsplitteriger und matter, asch-, gelblich- bis grünlichgrauer, mit Kieselsäure gemengter, dolomitischer Kalk.

Anm. 3. Braunspath nennt man die isomorphen Mischungen von Calcium-, Magnesium- und Eisencarbonat, also die beträchtlich eisenhaltigen (ca. 5 bis 20 pCt. Fe CO³) Dolomite (Ca, Mg, Fe) CO³, welche deshalb bei der Verwitterung braun werden. Sie sind sehr häufig besonders auf den Erzgängen, z. B. von Freiberg, Schemnitz, wo sie gern Quarze und Kalkspathe überkrusten. Gewöhnlich findet sich auch etwas Mn CO³ zugemischt.

244. Ankerit, Haidinger.

Rhomboedrisch, R 406° 42', meist derb in kornigen Aggregaten; Zwillingsbildung nach

einer Fläche des Rhomboëders $-\frac{1}{4}$ R, oft vielfach wiederholt. Spaltb. nach R vollk., die Spaltungsflächen oft etwas gekrümmt; H. = 3,5...4; G. = 2,95...3,4; gelblichweiss bis licht gelblichgrau, braun verwitternd; zwischen Perlmutter- und Glasglanz. — Chem. Zus.: wesentlich eine isomorphe Mischung von vorwaltendem Calcium- und Eisencarbonat (mit zurücktretendem Magnesium- und Mangancarbonat) = (Ca, Fe, Mg, Mn) CO3; durchschnittlich 50 pCt. kohlens. Kalk, 32 bis 35 kohlens. Eisen, 8 bis 16 kohlens. Magnesia, 3 bis 5 kohlens. Mangan enthaltend; die meisten Ankerit-Analysen stimmen darin überein, dass sie fast genau zur stöchiometrischen Hälfte Calciumcarbonat aufweisen. Boricky schreibt die Formel: Ca Fe C² O6 + x(Ca Mg C² O6) und nennt diejenigen Verbindungen, worin x < 2 ist, Ankerit, die übrigen Parankerit. —V. d. L. decrepitirt er nach Schrötter sehr hoftig zu feinem Pulver, und wird schwarz und magnetisch; gibt mit Soda die Reaction auf Mangan; löst sich in Salpetersäure oder Salzsäure mit Brausen auf, schwieriger als Calcit, leichter als Dolomit, die Sol. gibt Reactionen auf Kalk und Eisenoxyd. — Admont und Eisenerz in Steiermark, Rathhausberg in Salzburg, Ems, Lobenstein.

245. Magnesit, v. Leonhard.

Der Magnesit zerfällt in die zwei Gruppen des Magnesitspaths und des dichten Magnesits, oder der phanerokrystallinischen und kryptokrystallinischen Varietäten:

a) Magnesitspath (Talkspath, Bitterspath z. Th., Giobertit).

Rhomboëdrisch, isomorph mit Kalkspath, R 107° 10' bis 107° 30', der von Snarum 107° 28' nach Breithaupt, jener von Bruck 107° 16' nach v. Zepharovich, der von Mariazell 107° 29' nach Rumpf; A.-V. = 4:0,8095; bis jetzt meist nur in einzeln eingewachsenen Krystallen der Form R. selten in aufgewachsenen, zu Drusen verbundenen Krystallen, an denen wohl auch die Combination coP2.0R vorkommt; häufig in körnigen und stängelig-körnigen Aggregaten. - Spaltb. nach R sehr vollk., Spaltungsflächen eben; H. = 4...4,5; G. = 2,9...3,1, die Var. von Snarum 3,017; farblos, bisweilen schneeweiss, aber meist gelblichweiss bis wein- und ockergelb, oder graulichweiss bis schwärzlichgrau gefärbt; lebhafter Glasglanz; durchsichtig bis kantendurchscheinend. — Chem. Zus.: wesentlich Magnesiumcarbonat, Mg € ●3, mit 52,38 Kohlensäure und 47,62 Magnesia, allein selten ganz rein, in der Regel mit kleiner Beimischung des isomorphen Carbonats von Eisen, auch wohl mit ganz geringen Mengen von Mangan- oder Calciumcarbonat; v. d. L. unschmelzbar, meist grau oder schwarz, und im letzteren Falle magnetisch werdend; mit Soda erfolgt oft die Reaction auf Mangan; von Säuren wird er meist nur als Pulver unter Mitwirkung von Wärme gelöst. — In Talkschiefer eingewachsen am St. Gotthard, am Greiner, im Zillerthal. Pfitschthal und Ultenthal in Tirol, von dort, sowie aus Vermont in Nordamerika, von Snarum in Norwegen, von Bruck, Flachau, Mariazell, aus dem Tragösthal und anderen Orten in Steiermark, fast rein als Mg CO3; in selbständigen Lagern.

b) Kryptokrystallinischer Magnesit (dichter Magnesit, oder auch Magnesit schlechthin).

Kryptokrystallinisch; bis jetzt nur nierförmig und derb, dicht, oft etwas zerborsten und rissig; u. d. M. krystallinisch-körnig erscheinend; Bruch muschelig bis uneben: H. = 3...5; G. = 2,85...2,95; schneeweiss, graulichweiss, gelblichweiss bis licht isabellgelb, matt, im Strich zuweilen etwas glänzend, kantendurchscheinend; haftet kaum an der Zunge. — Chem. Zus.: reines Magnesiumcarbonat, MgCO3, ohne eine Beimischung von isomorphen Metallcarbonaten, wohl aber zuweilen mit einigen Procenten Kieselsäure gemengt, was endlich in förmliche Gemenge von Opal und Magnesit übergeht; verhält sich v. d. L. wie reines Magnesiumcarbonat, verliert durch Glühen seine Kohlensäure und wird mit Kobaltsolution roth. — Baumgarten und Frankenstein in Schlesien, Hrubschitz in Mähren, Kraubat in Steiermark, Baldissero in Piemont.

Gebrauch. Der Magnesit lässt sich mittels Schwefelsäure zur Bereitung von Bittersalz und zur Darstellung von Kohlensäure benutzen; auch gebraucht man ihn bei der Porcellanfabrication, und neuerdings in Steiermark zur Fabrication feuerbeständiger Ziegel.

Anm. Den kieseligen Magnesit (Kieselmagnesit) hält G. Bischof für ein Gemeng von Magnesit und Magnesiumsilicat, wie schon Döbereiner 1816 erklärte.

246. Breunnerit.

Mit diesem Namen bezeichnet man allgemein die rhomboëdrischen isomorphen Mischungen von Magnesium – und Eisencarbonat; welche zwischen Magnesit und Eisenspath stehen. Gewisse Mischungsverhältnisse sind von Breithaupt mit besonderen Bezeichnungen belegt worden:

Mesitin; R 107° 14'; nur krystallisirt in schönen, stark glänzenden, erbsengelben bis gelblichgrauen, linsenförmigen Krystallen, welchen nach Hessenberg lediglich das Rhomboëder R zu Grunde liegt, dessen Flächen durch oscillatorische Combination mit einander eine linsenförmige Gestalt hervorbringen; von G. = 3,3...3,4, und vollk. Spaltbarkeit nach R. — Chem. Zus. nach Fritzsche, Gibbs und Patera: 2 Mg C 0° + Fe C 0°, mit 59,45 kohlens. Magnesia und 40,85 kohlens. Bisenoxydul. — Traversella in Piemont, und Werfen in Salzburg, hier mit Lazulith.

Pistomesit; das Vorkommniss von Flachau unweit Radstadt bei Salzburg erscheint derb, in grosskörnigen Aggregaten, deren Individuen nach einem Rhomboëder von 407° 48′ spalten, hat H. = 4, G. = 3,42...3,43, ist dunkel gelblichweiss, bräunt sich jedoch an der Luft, hat einen fast perlmutterartigen Glasglanz, ist schwach durchscheinend, und entspricht nach den Analysen von Fritzsche und Ettling der Formel MgC 03 + FeC 03, welche 42,0 kohlens. Magnesia und 58,0 kohlens. Eisenoxydul erfordert. Nach der Analyse von Stromeyer finden sich auch zu Traversella Mischungen beider Carbonate nach diese m Verhältniss. — Ausserdem sind noch manche fernere Breunnerite mit anderem Mischungsverhältniss der beiden Carbonate untersucht worden, welche mit zunehmendem Gehalt an MgC 03 in Magnesit übergehen.

247. Eisenspath (Siderit, Spatheisenstein).

Rhomboëdrisch, R 107°, doch etwas schwankend; A.-V. = 1:0,8171; in den Krystallen ist meist R vorherrschend, doch finden sich auch 0R, $-\frac{1}{4}R$, ∞R , -2R, ∞P2, R3; eine Uebersicht der 13 Formen gab Klein in N. Jahrb. f. Min. 1884. I. 258; die Rhomboëder oft sattelförmig oder linsenförmig gekrümmt; häufig derb in grossbis kleinkörnigen Aggregaten, selten in kleintraubigen und nierförmigen Gestalten (Sphärosiderit), noch seltener in Trümern von parallelfaseriger Zusammensetzung, häufig in dichten und feinkörnigen, mit Thon verunreinigten Varietäten, welche theils in runden oder ellipsoidischen Nieren, theils in stetig fortsetzenden Lagen und zuweilen rogensteinähnlich ausgebildet sind (thoniger Sphärosiderit, oder nach Kenngott besser thoniger Siderit schlechthin, vielleicht Pelosiderit, weil er von dem eigentlichen Sphärosiderit doch auffallend verschieden ist). morphosen nach Flussspath, Aragonit, Kalkspath, Dolomit, Baryt, Bleiglanz und Eisenkies. — Spaltb. rhomboëdrisch nach R, vollk.; H. = 3.5...4.5; G. = 3.7...3.9; gelblichgrau bis erbsengelb und gelblichbraun, Glas- bis Perlmutterglanz, durchscheinend (im zersetzten Zustand schwärzlichbraun, matt und undurchsichtig); wirkt nach Grichs nicht auf die gewöhnliche, wohl aber auf die astatische Magnetnadel. — Chem. Zus.: wesentlich Eisencarbonat oder kohlensaures Eisenoxydul, Fe € € 3, mit 62,08 Eisenoxydul und 37,92 Kohlensäure, allein sehr selten rein, wohl immer mit mehr oder weniger Beimischung der isomorphen Carbonate von Mangan oder Magnesium, oft auch von beiden; auch 'Calciumcarbonat istenicht selten bis zu 1 oder 2 pCt. vorhanden. V. d. L. unschmelzbar, schwärzt sich aber und wird magnetisch, indem Kohlensäure und etwas Kohlenoxydgas entweicht; mit Borax und Phosphorsalz gibt er die Reaction auf Eisen, mit Soda gewöhnlich die auf Mangan; in Säuren ist er mit Aufbrausen löslich; verwittert zu Eisenoxydhydrat. - Sehr wichtiges Eisenerz; Lobenstein, Müsen, Eisenerz in Steiermark, Hüttenberg in Kärnten, Freiberg, Clausthal u. a. O.; der (reine) Sphärosiderit, Steinheim und Dransberg; der thonige Siderit sehr häufig in der Steinkohlen- und Braunkohlenformation.

Gebrauch. Sowohl der eigentliche Eisenspath als auch der thonige Siderit liefern ein ganz vorzügliches Material für die Gewinnung von Eisen und Stahl, so dass viele der bedeutendsten Eisenwerke lediglich auf dem Vorkommen dieser Mineralien beruhen.

Anm. 4. Von den rhomboëdrischen Substanzen, welche durch die Mischung von vorwaltendem Eisencarbonat mit den isomorphen Carbonaten von Magnesium, Mangan oder Zink entstehen, sind hervorzuheben:

Sideroples it (R 407° 6') nennt Breithaupt einen Eisenspath vom G. = 3,64...3,66, welcher bei Böhmsdorf unweit Schleiz, bei Pöhl im Voigtlande, bei Dienten in Salzburg und bei Traversella vorkommt, und 44 bis 42 pCt. Magnesia enthält, so dass er zwischen dem Siderit und Pistomesit inne steht.

Breithaupt's Oligonspath von Ehrenfriedersdorf (R 407° 3') hält 36,84 Eisenoxydul und 25,54 Manganoxydul, und führt auf die Formel 3 Fe C O³ + 2 Mn C O³. — Sehr manganreiche Sphärosiderite, welche als schmutzigweisse oder gelbbraune Kügelchen auf Antimonglanz oder Baryt von Felsöbánya und Kapnik sitzen, analysirte Dietrich; in einem fand er 53,07 Fe C O³ und 44,36 Mn C O³.

Aus der Gegend von Aachen untersuchte Monheim eine grosse Anzahl von Mittelgliedern zwischen Eisenspath und Zinkspath. Diejenigen Mischungen, welche aus vorwaltendem Eisencarbonat mit 28 bis 40 pCt. Zinkcarbonat bestehen, nennt man Zinkeisenspath; vgl. Zinkspath.

Anm. 2. Unter dem Namen Kohleneisenstein führt Schnabel innige Gemenge von thonigem Siderit mit Kohle auf, welche dickschieferige Massen von schwarzer Farbe, dunkelbraunem bis schwarzem Strich, ohne Glanz, und vom Gewicht 2,2...2,9 darstellen, 35 bis 78 pCt. FeCO³ enthalten, und bis 2 Fuss mächtige Flötze im Steinkohlengebirge bei Bochum in Westphalen, Steyerdorf im Banat, in Schottland und England bilden, wo dieselben Blackband heissen.

248. Manganspath (Rhodochrosit, Dialogit, Himbeerspath).

Rhomboëdrisch und isomorph mit Kalkspath; R 106°51' bis 107° nach Mohs und Breithaupt, bei reinster Substanz 107° 13′ nach Sansoni; A.-V. darnach == 1:0,8183: die gewöhnlichsten Formen sind R und — 4R, z. Th. mit 0R und ∞P2, auch 4R mit OR, andere Gestalten selten, wie das an den bis 4 Cm. grossen Krystallen der Grube Eleonore bei Horhausen vorwaltende Skalenoëder R3; die Krystalle oft sattelförmig oder linsenförmig gekrümmt, meist zu Drusen vereinigt, auch kugelige und nierförmige Aggregate von stängeliger, und derbe Massen von körniger Textur; auch in Pseudomorphosen nach Kalkspath und Bleiglanz. — Spaltb. rhomboëdrisch nach R: H. == 3,5...4,5; G. = 3,3...3,6; reserroth his himberroth, Glas-oder Perlmutterglanz. durchscheinend. — Chem. Zus.: Mangancarbonat (kohlensaures Manganoxydul), In Co3 (entsprechend 64,72 Manganoxydul und 38,28 Kohlensäure), mit Beimischungen der Carbonate von Calcium, Magnesium, auch wohl von Eisen, welche in schwankenden Verhältnissen auftreten, und auf Krystallform, Farbe und Gewicht einwirken; der Manganspath von Horhausen, wohl die reinste unter allen bekannten Varr., enthält nach Sansoni 99,2 Mn CO3 und nur eine Spur Kalk, der dunkelrosenrothe von Vieille in den Pyrenäen hält nach Gruner 97,4 pCt., der ähnlich gefärbte von Kapnik fast 90, die himbeerrothe Var. von Oberneisen und Hambach bei Diez in Nassau über 89, der rosenrothe von der Grube Alte-Hoffnung bei Voigtsberg über 81, der helfrothe von Beschert-Glück bei Freiberg kaum 74 pCt, Mangancarbonat, V. d. L. zerknistert er oft sehr hestig, ist unschmelzbar und wird grünlichgrau bis schwarz, gibt die Reactionen auf Mangan; von Salzsäure bei gewöhnlicher Temp. langsam, in der Wärme rasch und mit starkem Brausen löslich. — Freiberg, Kapnik, Nagyag, Vieille, Oberneisen bei Diez in Nassau, Horhausen, Moët-Fontaine in den Ardennen.

Anm. 4. Mangano calcit nannte Breithaupt fleischrothe bis dunkelröthlichweisse radial auseinanderlaufende Stängel und Fasern von Schemnitz, welche der Hauptsache nach aus Mangancarbonat bestehen, aber nach ihm eine laterale, am deutlichsten brachydiagonale, Spaltbarkeit wie Aragonit besitzen sollen, so dass man darnach annahm, dieser Manganocalcit verhalte sich zu Manganspath, wie Aragonit zu Kalkspath. Krenner hat indessen unchgewiesen, dass die angebliche laterale Spaltbarkeit darin besteht, dass die Fasern und Stängel, wenn sie weniger verwachsen sind, ihrer Längsrichtung nach auseinandergebrochen werden können; die Stängel selbst haben eine entschieden rhomboëdrische Spaltbarkeit, ihre Längserstreckung fällt mit der Hauptaxe des Rhomboëders zusammen. Eine Dimorphie des Mangancarbonats ist demnach nicht erwiesen. H. = 4...5; G. = 3,027; glasglänzend, durchscheinend. Missoudakis fand 78 pct. Mangancarbonat, mit 48,7 Calciumcarbonat und 3,8 Eisencarbonat, Rammelsberg nur 67,5 Mn C 03, dagegen noch fast 10 pct. Mg C 03.

An m. 2. Ropper untersuchte ein rosenrothes, von ihm Mangandolomit genanates Mineral von Stirling in New-Jersey, welches nur 43 bis 44 pCt. Mangancarhonat gegen 50 Calciumund fast 6 Magnesium-Carbonat enthält.

249. Kohaltspath, Weisbach (Sphärocobaltit).

Sphäroidische Gebilde, im Bruch von grobstrahtiger Zusammensetzung, deren kugelige Oberfläche u. d. M. aus lauter kleinen flachen Rhomboëderchen mit der Basis besteht, wobei die Hauptaxen der Individuen mit den Längsrichtungen der Stängel zusammenfallen; H. = 4; G. = 4,02...4,18; die Sphäroide sind äusserlich schwarz sammetähnlich, innerlich von erythrinrother Farbe mit pfirsichblüthrothem Strich. — Chem. Zus. nach Abzug von etwas Eisenhydroxyd und etwas Wasser: Kobaltcarbonat (kohlensaures Kobaltoxydul), Ce CO3, mit 62,95 Kobaltoxydul und 37,05 Kohlensäure. Schwärzt sich beim Erhitzen; von Salz- und Salpetersäure in der Kälte wenig angreifbar, in der Wärme unter lebhafter Kohlensäure-Entwickelung auflöslich. — Schneeberg, mit Roselith zusammen, 1876 von Weisbach gefunden, nachdem schon 1850 Sénarmont rhomboëdrisches Kobaltearbonat künstlich dargestellt.

250. Zinkspath (Smithsonit, Galmey z. Th.).

Rhomboëdrisch und isomorph mit Kalkspath; R 107° 40'; A.-V. == 1:0,8062; die häufigsten Formen sind R, 4R und R3, auch kennt man 0R, −4R, 2R und ∞P2; die Krystalle meist klein und sehr klein, stumpfkantig und oft wie abgerundet; gewöhnlich nierförmige, traubige, stalaktitische und schalige, oft zellig durcheinander gewachsene Aggregate, auch derb, in feinkörniger bis dichter Zusammensetzung; in Pseudomorphosen nach Flussspath und Kalkspath. — Spaltb. rhomboëdrisch nach R; H. = 5; G. = 4,1...4,5; farblos, doch oft licht grau, gelb, braun oder grün gefärbt; Glas- bis Perlmutterglanz, durchscheinend bis undurchsichtig. — Chem. Zus.: Zinkcarbonat oder kohlensaures Zinkoxyd, Za CO3, mit 64,8 Zinkoxyd und 35,2 Kohlensäure, doch ist meist etwas isomorphes Carbonat von Eisen, Mangan, Calcium und Magnesium, zuweilen auch ein wenig von Blei und Spur von Cadmium zugemischt; ja, der schön gelb gefärbte von Wiesloch hält über 3 pCt. Cadmium-Carbonat; manche Varr. sind durch etwas Kieselsäure, Thonerde und Eisenoxyd verunreinigt, wie z. B. viele von Wiesloch; v. d. L. verliert er die Kohlensäure und verhält sich dann wesentlich wie Zinkoxyd; zuweilen gibt er auf Kohle im Red.-F. einen rothgesäumten Beschlag von Cadmiumoxyd; in Säuren leicht und mit Brausen, auch in Kalilauge löslich. — Chessy bei Lyon, Altenberg bei Aachen, Tarnowitz, Olkusz, Wiesloch in Baden, Dognacska und Rezbánya, Nertschinsk, Mendip und Matlock in England.

Gebrauch. Der Zinkspath liefert in seinen verschiedenen Varietäten eines der wichtigsten Erze zur Gewinnung des Zinks.

Anm. 4. Sehr interessante Mittelglieder zwischen dem Zinkspath einerseits, dem Eisenspath und Manganspath anderseits lehrte Monheim von den Galmeygruben der Umgegend von Aachen durch die Analyse kennen. Der Eisenzinkspath (Monheimit) schliesst sich unmittelbar an den S. 458 genannten Zinkeisenspath an; seine Rhomboëder haben meist grüne oder gelbe Farbe, Fettglanz und eine etwas schärfere Polkante; sie enthalten 23,98 bis 36,46 Eisencarbonat auf 74,08 bis 55,89 Zinkcarbonat (dazu etwas Calciumcarbonat), werden v. d. L. schwarz, geben auf Kohle den Beschlag von Zinkoxyd, und mit Borax oder Phosphorsalz die Farbe des Eisens. — Der Manganzinkspath von dieser Localität besitzt 7,62 bis 14,98 Mangancarbonat auf 72,42 bis 85,78 Zinkcarbonat.

An m. 2. Der von *Del Rio* als besonderes Mineral betrachtete pistaz – bis grasgrüne Herrerit von Albarradon in Mexico ist nach *Genth* nichts Anderes als eine Varietät des Zinkspaths, welche 3,4 pCt. färbendes kohlens. Kupferoxyd enthält.

251. Aragonit, Hauy.

⁴⁾ Die neueste Zusammenstellung sammtlicher 62 am Aragonit bekannten Formen veranstaltete v. Zepharovich im 71. Bande der Sitzungsber. d. Wiener Akad., 1875. — Eine wichtige

meist lang säulenförmig, ∞P∞.∞P.0P, Fig. 5, meist kurz säulenförmig, 6P4.∞P. Poo, wie Fig. 6, spitz pyramidal und spiessig; andere sehr spitz pyramidale Formen, dergleichen an den Krystallen von Gross-Kamsdorf vorkommen, bestimmte E. E. Schmid zu 6P und 9P, dazu auch das Doma 9Pco; ja Schrauf beobachtete an Krystallen von Dognacska die sehr spitzen Pyramiden 10P und 24P, sowie die sehr steilen Brachydomen 16P0, 20P0 und 24P0; die von Schmid gefundenen Formen erkannte auch Sandberger in dem Drusendolomit zwischen Würzburg und Rottendorf. An den spitzpyramidalen und lanzettförmigen Krystallen vom Lölling-Hüttenberger Erzberg maass v. Zepharovich ferner z. B. die Formen 14Poo, 24Poo, 14P, 24P. Ausserordentliche Neigung zur Zwillingsbildung und zur Bildung polysynthetischer Krystalle, daher einfache Krystalle sehr selten sind; Gesetz: Zwillings-Ehene eine Fläche von ∞P, Wiederholung theils mit parallelen, theils mit geneigten Zusammensetzungsslächen; vergl. oben S. 106 die Figuren 184 bis 186. Bei diesen Drillingen und Vierlingen kommt es häufig vor, dass von einem Individuum aus sich kleine blatt- oder stabförmige Fortsätze in die benachbarten erstrecken, so dass bisweilen ein äusserst complicirt ineinandergreisendes Gewebe gebildet wird, wie dies Leydolt an geätzten Platten erkannte.

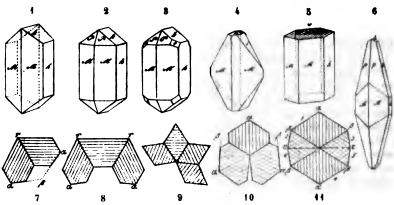


Fig. 1. ∞1°.∞1°.∞1°.∞1°. diese und die beiden folgenden Formen finden sich sehr schön an den Krystallen in den Basalten und basaltischen Tuffen, zumal bei Horschenz unweit Bilin.

- Fig. 2. Die vorige Comb. mit der Grundform P.
- Fig. 3. Die Comb. 2 mit der Brachypyramide 2P2 (s).
- Fig. 4. ∞ P. 2P ∞ . 0P; aus Spanien; die Polkante von 2P ∞ (i) misst 69° 30'.
- Fig. 5. ∞P.∞P∞.0P; ebendaher, auch von Leogang und Herrengrund, wo die basische Fläche mit einer brachydiagonalen Streifung versehen ist.

Die Figuren 7 bis 11 stellen Horizontalprojectionen oder Querschnitte von Zwillingskrystallen dar, wobei die Streifung die Richtung der Brachydiagonalen der einzelnen Individuen andeuten soll.

Fig. 7. Ein Zwilling; die Winkel α messen 116° 10', ebenso der Winkel r; der

und reichhaltige Abhandlung über Aragonit und Kalkspath gab G. Rose in den Abhandl. d. Berliner Akad. von 1856, 1859 und 1866. — Ueber die Zwillingsbildungen des Aragonit, Witherit und Alstonit, vgl. Sénarmont in Ann. de Chim. et de Phys. (8), T. 41. (1854.) 60. Auch Loydolt gab eine sehr lehrreiche Abhandlung über die Zwillinge des Aragonits, in den Sitzungsber. der Wiener Akad., Bd. 49. (1856.) 10, desgleichen Hankel in seiner Abhandlung über die thermoelektrischen Eigenschaften des Aragonits, 1872. 39.

Winkel β , welcher oft durch die Masse beider Individuen ausgefühlt ist, 127° 40'; die beiden noch übrigen Winkel 121° 55'.

- Fig. 8. Ein Drillingskrystall; α und $r=146^{\circ}$ 40'.
- Fig. 9. Ein Vierlingskrystall; nach diesem Schema sind die spiessigen Krystalle oft zusammengesetzt.
- Fig. 10. Ein Drillingskrystall, wie sie z. B. bei Herrengrund vorkommen; die Werthe der Winkel α und β wie in Fig. 7.
- Fig. 11. Bin Sechslingskrystall nach Sénarmont; lässt sich jedoch auch als ein Drillingskrystall mit Durchkreuzung der Individuen vorstellen; die Winkel α und β wie vorher, die Winkel $\varepsilon=168^{\circ}$ 30'. Dieses Schema liegt den meisten spanischen Krystallen zu Grunde, nur dass bald dieses bald jenes der vier mittleren Individuen ausfällt.

Die Krystalle einzeln eingewachsen oder zu Drusen verbunden; auch stängelige und faserige Aggregate, die letzteren entweder parallelfaserig in Platten und Trümern, oder radialfaserig in Kugeln (Erbsenstein), Krusten, Stalaktiten (Sprudelstein und alle Aragonitsinter) und zackigen Gestalten (Eisenblüthe). Als Pseudomorphose nach Gyps bildet er den sogenannten Schaumkalk, von welchem G, Rose gezeigt hat, dass sein spec. Gew. bis 2,989 beträgt, und dass er sich auch ausserdem wie Aragonit verhält; Paramorphosen nach Kalkspath, welche aus mikroskopisch kleinen spiessigen Individuen bestehen, beobachtete Sandberger in Drusenräumen von Basalt und Anamesit. — Spaltb. brachydiagonal deutlich, auch prismatisch nach ∞P , brachydomatisch nach $P \infty$ unvollk., Bruch muschelig bis uneben; H. = 3,5...4; G. = 2,9...3 (in Aggregaten herab bis 2,7, Kenngott bestimmte es zu 2,943 mit den Grenzen 2,92...2,96); farblos, doch oft gelblichweiss bis weingelb, röthlichweiss bis ziegelroth, auch lichtgrün, violblau, grau gefärbt; Glasglanz, durchsichtig bis durchscheinend. Optisch zweiaxig; die optischen Axen liegen im makrodiagonalen Hauptschnitt, die spitze Bisectrix fällt in die Verticalaxe; Doppelbrechung negativ; ho < v. Werden die Krystalle erwärmt, so zeigen sie bei der Abkühlung auf 🗪 Positive, auf ∞P∞ negative Elektricität. — Chem. Zus. identisch mit Kalkspath: Calciumcarbonat (kohlensaurer Kalk), CaCO3; bisweilen, aber nicht immer, mit 4 bis 4 pCt. kohlensaurem Strontian; Winkler fand in einer feinstängeligen Var. von Alstonmoor 24 pCt. kohlensaure Magnesia; auch hat *Jenzsch* in vielen Aragoniten etwas Fluorcalcium nachgewiesen, welches als Vertreter von Kalkerde zu betrachten sein dürfte. Im Kolben schwillt er an und zerfällt zu einem weissen, groben (oft spiessigen) Pulver, dessen Theile in der Pincette geglüht die Flamme carminroth färben, wenn Strontian vorhanden ist; auf Kohle brennt er sich kaustisch; in Salzsäure oder Salpetersäure ist er leicht und mit Brausen löslich. — Molina u. a. O. in Aragonien, Bastennes bei Dax (Landes), im Thon und Gyps; Leogang in Salzburg, Dognacska im Banat und Herrengrund in Ungarn, auf Erzlagerstätten; besonders häufig in Basalten und Basalttuffen vieler Gegenden, namentlich Böhmens (sehr schön bei Horschenz), Sasbach am Kaiserstuhl, auch in den Schwefelgruben Siciliens; die spiessigen Varietäten besonders auf Kalksteinlagern (Heidelbach bei Wolkenstein) und Brauneisenerzlagern (Saalfeld, Kamsdorf, Lölling-Hüttenberg), die Eisenblüthe bei Eisenerz in Steiermark, der Sprudelstein und Erbsenstein bei Carlsbad, der Schaumkalk bei Gera, Hettstedt und bei Lauterberg am Harz.

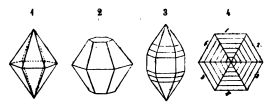
Gebrauch. Vom Aragonit haben die unter dem Names Erbsenstein und Sprudelstein bekannten Varietäten eine Benutzung gefunden, indem solche zu kleinen Ornamenten und Utensilien verarbeitet werden.

An m. Der Tarnowit zit ist ein Aragonit, welcher isomorphes Bleicarbonat (bis zu 9 pCt.) zugemischt enthält, und ausserdem alle Eigenschaften des Aragonits besitzt. Die Krystalle zeigen mitunter sehr verwickelte Combinationen, wie sie an dem Aragonit nicht bekannt sind, erscheinen aber gleichfalls als Zwillinge und Drillinge (Websky, Z. d. geol. Ges., IX. 737; Langer, Z. f. Kryst. IX. 496). — Friedrichsgrube bei Tarnowitz in Oberschlesien.

252. Withorit, Werner.

Rhombisch, isomorph mit Aragonit; OP 118° 30' (117° 48' nach Des-Cloizeaux),

P Mittelk. 440° 49′, 2P∞ Mittelk. 442°, nach Miller; A.-V. = 0,5949: 4: 0,7443; die Krystallformen scheinbar hexagonal, die Zwillingsbildungen ähnlich denen des Aragonits; ein paar gewöhnliche Combb. sind P.2P∞.0P, auch P.2P∞.∞P.∞P∞, sowie ∞P.∞P∞.2P∞ und dieselbe mit P; doch sind die Krystalle nach Haidinger und Senarmont keine einfachen Individuen, sondern Drillingskrystalle mit vollkommener Durchkreuzung der Individuen.



- Fig. 4. P.2Pco, beide Formen im Gleichgewicht ausgebildet, so dass sie scheinbar eine hexagonale Pyramide darstellen.
- Fig. 2. Die vorige Comb. mit der Basis 0P.
- Fig. 3. $\infty P.\infty P\infty P.2P\infty$, nebst den untergeordneten Pyramiden §P und 2P, sowie den untergeordneten Brachydomen 3P ∞ und 4P ∞ .

Dies ist die gewöhnliche Deutung der Formen; nach Sénarmont's optischen Untersuchungen sind sie jedoch nicht einfache Krystalle, sondern Sechslingskrystalle, welche in der folgenden Figur ihre Erklärung finden.

Fig. 4. Horizontalprojection eines zwillingsartig zusammengesetzten Krystalls; sechs Individuen sollen nach dem Gesetz: Zwillings-Khene eine Fläche von ©P, mit einander verwachsen sein; die in dem Bilde eingetragene Streifung soll die Lage der Brachydiagonalen andeuten, in deren Hauptschnitt die unter 5 bis 8° geneigten optischen Axen enthalten sind; es würden also die nach aussen erscheinenden Flächen in den pyramidalen Krystallen auf Brachydomen, in den säulenförmigen Krystallen auf das Brachypinakoid zu beziehen sein. Doch könnte man die Krystalle auch als Drillingskrystalle mit vollkommener Durchkreuzung der Individuen betrachten, so dass 1 und 4, 2 und 5, 3 und 6 je einem Individuum angehören.

Meist kugelige, traubige, nierförmige und derbe Aggregate von drusiger Oberfläche und radial-stängeliger Textur. — Spaltb. ∞P deutlich, $2P\infty$ und $\infty P\infty$ unvolk., Bruch uneben; H. = 3...3,5; G. = 4,2...4,3; farblos, meist licht graulich oder gelblich gefärbt, Glasglanz, im Bruch fettartig, durchscheinend, selten durchsichtig; optisch-zweiaxig, die optischen Axen liegen im brachydiagonalen Hauptschnitt, die spitze Bisectrix fällt in die Verticalaxe; $\varrho > v$; die Krystalle oft mit einer matten und trüben Kruste. — Chem. Zus.: Baryumcarbonat (kohlensaurer Baryt), Ba0, mit 77,68 Baryt und 22,32 Kohlensäure; v. d. L. schmilzt er zu einem klaren Glas, das nach der Abkühlung emailweiss erscheint; dabei färbt er die Flamme gelblichgrün; mit Soda auf Platinblech schmilzt er zu einer klaren Masse; auf Kohle kommt er nach einiger Zeit zum Kochen, wird kaustisch und verhält sich dann wie reiner Baryt; in nicht zu concentrirten Säuren mit Brausen löslich. — Alston in Cumberland, Anglesark in Lancashire, Fallowfield und Hexham in Northumberland, Leogang in Salzburg, Peggau in Steiermark.

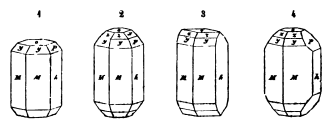
253. Alstonit, Breithaupt; Bromlit.

Rhombisch, isomorph mit Witherit und Aragonit; ∞P 448° 50′, P Mittelk. 440° 54′, 2P ∞ Mittelk. 444° 50′, 2P Mittelk. 442°, nach Miller; A.-V. = 0,5940: 4:0,7390; nach Des-Cloizeaux misst ∞P 424°; gewöhnliche Comb. P. 2P ∞ . ∞P , ähnlich einer hexagonalen Pyramide: Zwillings- und Drillingskrystalle, nach Senarmont sogar Zwölflingskrystalle, als spitze hexagonale Pyramiden erscheinend; Spaltb. ∞P und $\infty P\infty$, ziemlich deutlich; H. = 1...4,5; G. = 3,65...3,76; farblos, graulichweiss, sehwach fettglänzend, durchscheinend. — Chem. Zus.

nach Delesse und v. Hauer: isomorphe Mischung von Baryum- und Calciumcarbonat (in der Aragonitform), ungefähr im Verh. 4: 4, Ba CO3 + Ca CO3, mit 66,35 Baryumcarbonat und 33,65 Calciumcarbonat; demnach procentarisch ganz ident mit Barytocalcit zusammengesetzt. — Fallowfield bei Hexham in Northumberland, und Bromley Hill bei Alston in Cumberland; Johnston fand in einem Alstonit noch 6,65 pCt. des isomorphen Strontiumcarbonats.

254. Strontianit, Sulzer.

Rhombisch, isomorph mit Aragonit, ∞P (M) 117° 19′, $P \infty$ (x) 108° 12′, $2P \infty$ (P) 69° 16′ nach Miller; A.-V. = 0,6089: 1:0,7237; nach Hessenberg waren bereits 20 verschiedene einfache Gestalten bekannt, welchen später Laspeyres noch 5 neue zügesellte; zu den Pyramiden mP treten häufig die Brachydomen 2mP ∞ im Gleichgewicht auf, und bilden mit ihnen eine scheinbar hexagonale Pyramide.



- Fig. 1. ∞P.∞P∞.0P.P.2P∞, erscheint wie eine hexagonale Combination.
- Fig. 2. Die Comb. Fig. 4 noch mit ${}_{2}^{4}P(z)$ und Poo, erscheint ebenso.
- Fig. 3. ∞P. ∞P∞. 0P. P. \(\frac{1}{2} \)P.
- Fig. 4. Die Comb. wie Fig. 2, jedoch ohne P∞ und mit vorwaltendem 2P∞.

 $M: M = 117^{\circ} 19'$ $P: h = 145^{\circ} 22'$ M: h = 121 20 x: h = 125 54

Die Krystalle und Zwillingsbildungen sind ähnlich denen des Aragonits, oft nadelförmig und spiessig, büschelförmig gruppirt, auch tonnenähnlich nach oben verjüngt; derb, in dünnstängeligen und faserigen Massen. — Spaltb. prismatisch nach coP und brachydomatisch nach 2Pco (69° 16'), unvollk.; H. = 3,5; G. = 3,6...3,8; farblos, aber oft graulich, gelblich, und besonders grünlich (licht spargel- oder apfelgrün) gefärbt; Glasglanz, im Bruch fettartig; durchscheinend bis durchsichtig; opt. Verhalten ganz wie bei Aragonit. — Chem. Zus.: Strontiumcarbonat (kohlensaurer Strontian), SrCO3, mit 70,17 Strontian und 29,83 Kohlensäure, doch in der Regel etwas (bis 8 pCt.) Calciumcarbonat isomorph beigemischt. V. d. L. schmilzt er in starker Hitze, jedoch nur in den äussersten Kanten, schwillt dabei zu blumenkohlähnlichen Formen an, leuchtet stark und färbt die Flamme roth; in Säuren löst er sich leicht und mit Brausen auf; wird die salzsaure Sol. eingedampft und der Rückstand mit Alkohol übergossen, so brennt dieser mit carminrother Flamme. — Bräunsdorf bei Freiberg, Clausthal am Harz, Leogang in Salzburg, Strontian in Schottland, Hamm in Westphalen, hier Gänge im Kreidemergel bildend.

Gebrauch. Der Strontianit wird zuweilen zur Darstellung der Strontianerde oder gewisser ihrer Salze benutzt; besonders wichtig ist er zur Gewinnung des Zuckers aus der Melasse.

An m. 1. Die schönen Krystalle von Hamm hat Laspeyres zum Gegenstand eingehender Untersuchungen gemacht: bei einem Habitus herrschen sehr spitze Pyramiden sammt den zugehörigen (s. o.) Brachydomen (24P ∞ , 12P ∞ , 4P ∞ , 2P ∞); sogar 40P wurde gemessen; am Ende erscheinen stumpfe Formen, wie $\frac{1}{4}$ P, $\frac{3}{4}$ P ∞ ; 0P ist hier sehr selten (Verh. d. naturh. Ver. d. pr. Rh. u. W., Bd. 33. 1876. 308). — Hessenberg beschrieb früher eine reichhaltige Combination und Zwillingsbildung von Clausthal (in Mineral. Notizen, Nr. 1X. 1870. 41).

Anm. 2. Stromnit, welcher nach Traill in gelblichweissen, schwach perlautterglänzenden, dünnstängeligen Aggregaten von G. = 3,7 bei Stromness auf der Orkney-Insel Pomona vorkommt, soll 68,6 kohlensauren Strontian, 27,5 schwefelsauren Baryt und etwas kohlensauren Kalk führen, ist aber wohl nur ein Gemeng.

255. Cerussit, Haidinger, oder Bleicarbonat (Weissbleierz und Schwarzbleierz).

Rhombisch, isomorph mit Aragonit 1); P(t) vordere Polk. 130° 0', Mittelk. 108° 28', ∞ P(M) 117° 14', $P\infty$ (P) 108° 16', $2P\infty$ (u) 69° 20', die wichtigsten einfachen Formen sind ausserdem 0P(k), $\frac{1}{2}P\infty$ (s) 140° 15', $4P\infty$ (z) 38° 9', ∞ P ∞ (l), ∞ P3 (e), ∞ P ∞ (y); vorstehende Winkel nach den fast ganz übereinstimmenden Messungen von v. Kokscharow und v. Zepharowich. A.-V. = 0.6102: 1:0,7232.

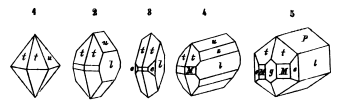


Fig. 1. P. 2 Poo; wie eine hexagonale Pyramide erscheinend.

Fig. 2. $P. \infty P \infty . 2P \infty . \infty P$; die Flächen u und l gewöhnlich horizontal gestreift.

Fig. 3. ∞ P ∞ . P. ∞ P. ∞ P3; tafelartige Krystalle, l oft vertical gestreift.

Fig. 4. ∞ P ∞ . 2P ∞ . 2P ∞ . P. ∞ P; horizontal säulenförmig oder auch tafelförmig.

Fig. 5. Poo. oppo. P. opp. oppo; horizontal saulenförmig.

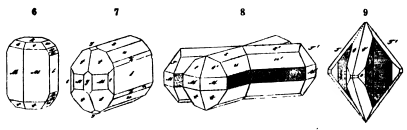


Fig. 6. $\infty P. \infty \check{P} \infty . 0P. P. 2\check{P} \infty . 3\check{P} \infty . 4\check{P} \infty$; vertical säulenförmig; ähnliche Krystalle sehr schön bei Kirlibaba.

Fig. 7. 00P00.4P00.4P00.P.00P.00P00.00P3.4P00.

Fig. 8. Bin Zwillingskrystall der Comb. 1 P∞. 2 P∞. ∞P∞. P. ∞P.

Fig. 9. Ein Zwillingskrystall der Combination Fig. 3.

 $t: t = 130^{\circ} \text{ 0'} M: M = 117^{\circ} 14' P: l = 125^{\circ} 52' t: P = 136^{\circ} 9'$

 $t:u = 432 \quad 50$ $M: l = 421 \quad 23$ $u: l = 445 \quad 20$ $s: l = 409 \quad 52$ $t: l = 445 \quad 0$ $e: l = 451 \quad 21$ $z: l = 160 \quad 56$ $t: M = 444 \quad 44$

Der Habitus der Krystalle ist theils pyramidal, theils horizontal-(selten vertical-) säulenförmig, theils tafelartig, die Brachydomen horizontal gestreift. An Cerussiten

⁴⁾ Ueber den Cerussit vgl. N. v. Kokscharow's Beschreibung der russischen Krystalle (im 6. Band der Materialien z. Mineral. Russl. 1870. 100); V. v. Zopharovich's Abhandlung über die Krystalle von Kirlibaba (Sitzungsb. d. Wiener Akad., Bd. 72. 1870. 489); Schrauf in Tschermak's Mineral. Mittheil., 1878. 203; Seligmann über die Krystalle von Braubach in Verh. d. nat. Ver. d. pr. Rheinl. u. W. 1876. 244, sowie N. J. f. Min. 1880. 1. 338; Alex. Schmidt über diejenigen von Telekes in Z. f. Kryst. VI. 1882. 545; letzterer zählt 17 bis dahin bekannt gewordene Formen auf. nämlich ausser den Pinakoiden 5 Prismen (darunter 1 Makroprisma und 3 Brachyprismen), 5 Makrodomen, 14 Brachydomen, 28 Pyramiden (darunter 5 Makro- und 12 Brachypyramiden. die übrigen aus der Hauptreihe). An den Krystallen von Sta Eufemia, Prov. Cordova in Spanien, fand Mügge noch 9 neue Formen, nämlich 6 Brachydomen, ferner 1 Makrodoma, 2 Pyramiden (N. Jahrb. f. Min. 1882. II. 140). Jeremejew beobachtete noch 3 neue Formen an Krystallen von Nertschinsk (vgl. Z. f. Kryst. VII. 687), Liweh, welcher die von Hausbaden bei Badenweiler beschrieb, daran noch 2 (ebendas. IX. 512).

von Rodna nahm Vrba eine Art von hemimorpher Ausbildung wahr, indem ∞P∞ und $^4\mathrm{P}\infty$ einerseits stark ausgedehnt, anderseits nur schmal erscheinen, und ferner $^\mathrm{P}\infty$ und 2P∞ gewöhnlich überhaupt nur auf der Seite auftreten, wo ∞P∞ breit entwickelt ist; meist Zwillingskrystalle nach dem Gesetz: Zwillings-Ebene eine Fläche von ∞ P, Berührungs- und Durchkreuzungszwillinge, auch Drillinge und mehrfach zusammengesetzte Krystalle; in diesen Zwillingen schneiden sich bei Durchkreuzung der Individuen die Brachypinakoide beider unter den Winkeln von 117° 14' und 62° 46'; in den Drillingen bilden dieselben Flächen vier Winkel von 62° 46', und zwei Winkel von 54° 28'. Am Altai, 68 Werst südwestlich von Schlangenberg in der Grube Solotuschinsk, kommen nach N. v. Kokscharow andere Zwillingskrystalle vor, nach dem Gesetz: Zwillings-Ebene eine Fläche des Prismas oo P3, in welchen zwei der beiderseitigen Flächen des Prismas ∞ P einen einspringenden Winkel von 174° 33' bilden; Sadebeck beschrieb später herzförmige Zwillinge dieser Art von Diepenlienchen bei Aachen, Schrauf dergleichen auch von Rezbanya und Leadhills, Zettler beobachtete sie zu Haus Baden bei Badenweiler, Seligmann von der Grube Friedrichssegen bei Braubach, wo sich an die Zwillinge nach ∞P3 wohl noch Krystalle nach ∞P zwillingsartig anlehnen. — Die Krystalle sind theils einzeln aufgewachsen, theils zu Gruppen und Drusen, selten zu bündelförmigen Aggregaten verbunden; Pseudomorphosen nach Bleiglanz und Bleihornerz, nach Anglesit, Leadhillit, Linarit, auch nach Fluorit, Eisenkies, Calcit und (7) Baryt; sehr feinkörnige und erdige Varietäten (Bleierde, diese übrigens verunreinigt durch Kalk, Thon, Eisenoxyd und etwas wasserhaltig). Bei Vilbeck in Franken als Bindemittel des Sandsteins; ebenso bisweilen bei Commern in Rheinpreussen, wo er auch nach v. Dechen in stalaktitischen Ueberzügen als ganz neue Bildung vorkommt. — Spaltb. prismatisch nach ∞P , und brachydomatisch nach $2P\infty$, beide ziemlich deutlich; Bruch muschelig; spröd und leicht zersprengbar; H. = 3... 3.5; G. = 6.4...6.6 (in der Bleierde bis 5.4 herabgehend); farblos, oft weiss, aber auch grau, gelb, braun, schwarz, selten grün oder roth gefärbt, die dunkeln Varr. durch Kohle oder durch allmähliche Umwandlung in Schwefelblei gefärbt (Schwarzbleierz); Diamantglanz, auch Fettglanz; pellucid in hohen und mittleren Graden. Die optischen Axen liegen im brachydiagonalen Hauptschnitt, die spitze Bisectrix in der Verticalaxe; Doppelbrechung negativ; durch die Wärme wird der optische Axenwinkel nicht unbeträchtlich grösser; $\rho > v$. — Chem: Zus.: Bleicarbonat (kohlensaures Bleioxyd), **PbC03** mit 46,48 Kohlensäure und 83,52 Bleioxyd; v. d. L. im Kolben verknistert er sehr stark, färbt sich gelb, verliert seine Kohlensäure und verhält sich dann wie Bleioxyd; auf Kohle reducirt er sich zu Blei, in Salpetersäure löst er sich vollständig unter Aufbrausen; auch in Kalilauge ist er löslich. — Ein häufiges Bleierz; besonders schöne Varr. bei Johanngeorgenstadt, Mies, Przibram, Zellerfeld, Clausthal, Friedrichssegen bei Braubach (mit 23 Formen nach Seligmann) und Ems in Nassau, Tarnowitz, Leadhills, bei Kirlibaba in der Bukowina, Telekes im Borsoder Comitat (hier 21 Formen nach Al. Schmidt), in Russland bei Beresowsk, auch mehrorts am Altai, vorzüglich aber in Transbaikalien bei Nertschinsk; die Bleierde bei Kall, Olkusz, Nertschinsk, Phönixville in Pennsylvanien.

Gebrauch. Zugleich mit anderen Bleierzen zur Gewinnung von Blei.

Anm. Der Igles i a sit vom Monte Poni bei Iglesias auf Sardinien ist nach der Analyse von Kersten ein zinkhaltiges Weissbleierz, bestehend aus 6 Mol. Bleicarbonat (92,10 pCt.) und 1 Mol. Zinkcarbonat (7,02 pCt.), und bemerkenswerth, weil in ihm ZnCO³ in isomorpher Mischung mit vorwaltendem PbCO³ auch rhombisch krystallisirt.

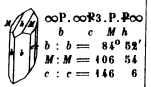
Fassen wir die zuletzt von Nr. 242 bis 255 besprochene isedimerphe Carbonatgruppe ins Auge, so findet sich:

n e	xagonai				rnombisch			
Ca C 03	als Kalkspath	٠.		•	als Aragonit			
	als Magnesit					: .	•	•
	im Strontianocalcit					•		,
Ba C O3	im Neotyp				als Witherit			

h e	xagonal				rhombisch
Fe C ●3	als Eisenspath.				
	als Manganspath				-
	als Kobaltspath				
Zn CO3					im Iglesiasit
Pb C 03	im Plumbocalcit				

256. Barytocalcit, Brooke.

Monoklin, $\beta = 77^{\circ}$ 34°; A.-V. = 4,1204 : 4 : 0,8476; ∞ P (b) 84° 52′, P (M) 406° 54′, P ∞ (h) 64°, nach Miller; die Krystalle stellen gewöhnlich Combb. dieser und einiger anderen Formen dar, wie z. B. die beistehende Figur; sie sind säulenförmig, klein zu Drusen vereinigt,



auch derb in stängelig-körniger Zusammensetzung. - Spaltb. nach P vollk, und nach Poo weniger deutlich; H.=4; G.= 3,68...3,66; gelblichweiss, glasglänzend, durchscheinend. — Chem. Zus. nach den Analysen von Children und Delesse: (Ba, Ca)C 03, worin Ba: Ca = 4: 1, also übereinstimmend mit Alstonit (Beispiel von Dimorphie) 1), der erstere erhielt 65,9 Baryumcarbonat und 33,6 Calciumcarbonat. V. d. L. ist er unschmelzbar; mit Soda auf Platinblech schmilzt er zu einer un-

klaren Masse; Borax löst ihn unter Brausen zu einem klaren, von Manganoxyd gefärbten Glas auf, das im Red.-F. farblos wird. Von Soda wird er zersetzt, der Baryt geht mit der Soda in die Kohle, während der Kalk zurückbleibt; in verdünnter Salzsäure mit Brausen löslich, in concentr. nur momentan aufbrausend. -- Alston in Cumberland, Långban in Schweden.

Anm. Nach Des-Cloizeaux ist es höchst wahrscheinlich, dass die Individuen eines krystallinisch-körnigen sog. Barytocalcits, welchen Sjögren (Stockh. Geol. För. Förh. III. 4877. 289) von Långban beschrieb, und bei welchem Lundström die zutreffende chem. Zus. fand. rhomboedrisch (R = ca. 105°, auch darnach spaltbar) sind (Bull. soc. min. 1881. Nr. 4.

2. Basische und wasserhaltige Carbonate.

a) Von leichten Metallen.

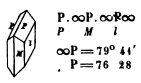
257. Thermonatrit, Haidinger (Kohlensaures Natron, Urao z. Th.).

Rhombisch, gewöhnliche Comb. rectanguläre Tafeln mit zweireihig angesetzten Randcopico.copy.Pco d : d' == 407° 50'

flächen, wie beistehende Figur; A.-V. = 0,3644: 4:4,2254. — Spaltb. brachydiagonal; H. = 4.5; G. = 4.5...4.6; farblos. - Chem. Zus. Na² C O³ + H² O, mit 14,51 pCt. Wasser, schmilzt nicht in der Wärme. - Lagunilla in Neu-Granada, Aegypten.

258. Natron (Kohlensaures Natron, Soda).

 $o: o' \Longrightarrow 88 50$



Monoklin, $\beta = 57^{\circ} 40'$; gewöhnliche Combination der könstlichen Krystalle wie beistehende Figur, als spitz rhomboidische Tafel mit zweireihig angesetzten Randflächen. A.-V. = 1,4186:1:P M l
4,4828. Die natürlichen Vorkommnisse bilden nur krystallinische Krusten oder mehligen Beschlag als Efflorescenzen des Bodens und verschiedener Gesteine. — Spaltb. orthodiagonal, auch klinodiagonal; H. = 1...1,5; G. = 1,4

...1,5; farblos. — Chem. Zus.: Na²CO³ + 10 M²O, mit 54,5 Wasser, verwittert schnell an der Luft; schmilzt bei gelinder Wärme in seinem Krystallwasser unter Ausscheidung von Thermonatrit, und zeigt übrigens dieselben Reactionen wie das Trona. In der Natur immer mit Thermonatrit, mit Natriumsulfat und etwas Chlornatrium gemengt.

Gebrauch. Zur Seifen- und Glasfabrikation, zum Bleichen und Waschen, als Beizmittel

¹⁾ Wegen des abweichenden Krystallsystems ist auch die Ansicht ausgesprochen worden, dass der Barytocalcit (im Gegensatz zum Alstonit) nicht die isomorphe Mischung der beiden Carbonate, sondern eine Molekular verbindung derselben, Ba CO3 + Ca CO3 oder Ba Ca C2O6 sei. Doch pflegen solche Verbindungen von sehr geringer Stabilität zu sein und äusserst leicht in ihre Constituenten zu zerfallen, was bei dem vorliegenden Mineral nicht zutrifft.

in der Färberei, zu Glasuren, zur Bereitung mehrer Farben, zur Darstellung des Berlinerblaues, als Beize des Tabaks.

259. Trona, Klaproth (Urao, in Südamerika).

Monoklin, $\beta=76\stackrel{3}{\stackrel{3}{\stackrel{6}{\circ}}}$; die Krystalle vorwaltend durch daher horizontal und breit säulenförmig; A.-V. = 2,84:4:2,99. Stängelige Aggregate. — Spaltb. orthodiagonal; H. = 2,5...3; G. = 2,4...2,2; farblos. — Chem. Zus.: Na 4 E [CO3] 3 + 2 E20 oder anderthalbfach kohlensaures Natrium mit 2Mol. Wasser = Na 2 CO3 + 2 (Na E CO3) + 2 M = 403° 45' + 2 E20, mit 47,4 pCt. Wasser, doch fast immer mit Chlornatrium und Natriumsulfat gemengt; verwittert nicht an der Luft; gibt im Kolben viel Wasser; löst sich in verdünnter Salzsäure unter starkem Aufbrausen; färbt auf Platindraht geschmolzen die Flamme röthlichgelb. — In Sukena unweit Fezzan; in den Natronseen Aegyptens, bei Lagunilla in Neugranada und Nizam in Ostindien.

Gebrauch. Wie der des gemeinen Natrons; da es nicht verwittert, so wird es in den steinarmen Gegenden von Fezzan sogar als Baustein benutzt.

260. Gaylüssit, Boussingault (Natrocalcit).

Monoklin, $\beta = 78^{\circ}$ 27', $\infty P = 68^{\circ}$ 51', $P = 110^{\circ}$ 30'; A.-V. = 1,4895 : 4 : 1,4440; die Krystalle oft säulenförmig verlängert nach P, einzeln eingewachsen in Thon. — Spaltb. prismatisch nach ∞P, unvollk.; Bruch muschelig; H. = 2.5; G. = 1,9...1,95; farblos, durchsichtig. Opt. Axenebene senkrecht zum Klinopinakoid. um die Orthodiagonale als spitze Bisectrix für verschiedene Farben gedreht; Dispersion $\rho < v$. — Chem. Zus.: Na²Co³ + Ca Co³ + 5 H²O, mit 30,40 pCt. Wasser; langsam und nur theilweise im Wasser löslich; im Kolben verknistert er, gibt Wasser, wird undurchsichtig und reagirt dann alkalisch; v. d. L. schmilzt er rasch zu einer unklaren Perle und färbt die Flamme röthlichgelb. — Lagunilla in Neu-Granada, auch am kleinen Salzsee bei Ragtown im Staate Nevada, hier nach Silliman sehr häufig. In Kalkspath umgewandelt, als sog. Pseudo-Gaylüssit, bei Sangerhausen in Thüringen in neuen Thonausfüllungen von Gypsspalten, ferner im Zechstein zwischen Amt Gehren und Königsee (nach E. E. Schmid); auch bei Tönningen in Schleswig, wo diese Gebilde überhaupt nach Meyn in der Marscherde von Eiderstedt häufig vorkommen und von den Landleuten Gerstenkörner genannt werden; ebenso nach G. vom Rath im Marschboden am Dollart; am nevadischen Natronsee überall den frischen Gaylüssit begleitend; Des-Cloizeaux hält diese Formen jedoch für Pseudomorphosen nach Gölestin (wogegen sich manche Bedenken erheben lassen), Groth für solche nach Anhydrit. Die manchmal den Pseudo-Gaylüssiten von Sangerhausen ähnlichen, in der Gegend von Archangel vom Meeresboden heraufgefischten sog. Heugabeln vom Weissen Meer (Bjelomórskija Rogúljki) sollen nach Jereméjew auch Pseudomorphosen nach Cölestin sein, aber nicht aus Kalkspath, sondern aus Aragonit bestehen.

Anm. Gaylüssit-Krystalle, ganz mit den natürlich vorkommenden übereinstimmend, haben sich mehrfach künstlich gebildet, u. a. in der Schönebecker Sodafabrik; über Dimensionen und Ausbildung vgl. Arzruni in Z. f. Kryst. VI. 24.

261. Hydromagnesit, v. Kobell.

Monoklin nach Dana, rhombisch nach Tschermak, ∞P 87° (87° 56′ nach Des-Cloizeaux); die Krystalle klein und dünn nadelförmig; doch nur sehr selten deutlich krystallisirt, gewöhnlich kryptokrystallinisch, in der Form rundlicher plattgedrückter Knollen; bisweilen in radial-stängeligen Aggregaten; Bruch erdig und unvollk. muschelig; H. == 4,5...2; G. == 2,44 ...2,48; weiss, matt, fühlt sich etwas fettig an, färbt ab und schreibt. — Chem. Zus.: Wasserhaltiges basisches Magnesiumcarbonat, sing C 0³ + ing [0 ii]² + sin² 0, oder Mg⁴[0H]²[CO³]³ + sin² 0, mit 48,95 Magnesia, 36,27 Kohlensäure, und 49,78 Wasser; v. d. L. ist er unschmelzbar, gibt im Kolben Wasser und verhält sich wie reine Magnesia; in Säuren löslich unter starkem Aufbrausen. — Im Serpentin bei Kumi auf Negroponte, zu Hoboken in New-Jersey, Texas in Pennsylvanien, Hrubschitz in Mähren, Kraubat in Steiermark.

Anm. 4. Das weisse, dichte Mineral von Baldissero in Piemont, welches Guyton unter dem Namen Baudisserit aufgeführt hat, scheint nur eine mit Kieselsäure innig gemengte Varietät des Hydromagnesits zu sein.

Anm. 2. Rammelsberg's Hydromagnocalcit oder Hydrodolomit, ein in gelblichweissen, dichten, zu grösseren Aggregaten verwachsenen Kugeln vom G. 2,495 vorkommendes travertinähnliches Mineral vom Vesuv, ist nach den Analysen von e. Kobell und Rammelsberg ein inniges Gemeng von Hydromagnesit und von dolomitischem Kalk etwa in dem Verhältniss von 4: 2.

Anm. 3. Lancasterit hat Silliman ein in kleinen Krystallen vorkommendes Mineral von Lancaster in Pennsylvanien genannt, welches G.=2,32...2;35 hat und mit 50 Magnesia 27,5 Kohlensäure, 22,5 Wasser ebenfalls ein basisches Magnesiumcarbonat darstellt. $\operatorname{Mg} 0^{-3} + \operatorname{Mg} 0^{-2} + \operatorname{Mg} 0$

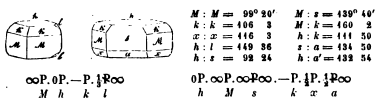
262. Dawsonit, Harrington.

Monoklin, nach Dimensionen unbekannt; dünnblätterige Krystalle; bisweilen faserig. H. = 3; G. = 2,40; weiss, glasglänzend, durchscheinend bis durchsichtig. — Chem. Zus.: sowohl die Analyse des canadischen Vorkommens (welches auch etwas Kalk hält) von Harrington, als die des toscanischen von Friedel führen auf die empirische Formel (Al²)03 + Na²0 + 2 C0² + 2 M²0, welche sich als Al [O M]² Na CO³ schreiben lässt, und 35,45 Thonerde, 24,54 Natron, 30,52 Kohlensäure, 42,49 Wasser erfordert. Aluminiumcarbonat existirt bekanntlich nicht selbständig. V. d. L. nicht schmelzbar, verliert sein Wasser erst bei 480°, ist nach der Rothgluth in verdünnter Salzsäure löslich. — Im Trentonkalk zu Mc Gill College bei Montreal in Canada; findet sich auch im ganzen Flussgebiete des Siele, der Zolfärata und der Senna in Toscana, um den Trachytkegel Monte Amiata, von Zinnober begleitet (Bull. soc. min. 1V. 28, 455).

b) Von schweren Metallen.

263. Kupferlasur, Werner (Azurit, Bendant; Chessylit).

Monoklin, $\beta=87^{\circ}$ 36', ∞P (M) 99° 20', -P (k) 106° 3'; diese und die folgenden Winkel nach Schrauf (Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 64. 1871. S. 123). A.-V.=0,8502:1:1,7611; nach Anderen ist ∞P 99° 32'. Vielen Krystallen liegt die Comb. $0P.\infty P.\infty P.0.-P$ zu Grunde, doch kommen auch ganz andere und z. Th. sehr verwickelte Combinationen vor; so gibt es Krystalle, welche vorherrschend von ${}_{1}P._{2}P\infty.0P$ gebildet werden, andere, in denen -P als kurze Säule vorwaltet u.s. w. Schrauf zählt im Ganzen 51 Partialformen auf. Groth führt eine Zwillingsbildung nach ${}_{2}P\infty$ bei Krystallen von Chessy an.



Der Habitus der Krystalle ist meist kurz säulenförmig, dick tafelartig oder auch lang säulenförmig, wenn sie durch vorherrschende Hemidomen nebst 0P und PP nach der Orthodiagonale in die Länge gestreckt sind; mittler Grösse bis sehr klein, meist in Drusen und Gruppen vereinigt, auch derb und eingesprengt in strahligen bis dichten, sowie angeflogen in erdigen Varietäten. Pseudomorphosen nach Rothkupfererz, Fahlerz und Dolomit. — Spaltb. klinodomatisch nach Poo 59° 42′, ziemlich vollkommen, Bruch muschelig bis uneben und splitterig; H. = 3,5...4; G. = 3,7...3,8; farbig, lasurblau, in erdigen Varr. smalteblau, Strich smalteblau; Glasglanz, pellucid in geringen Graden. Die Bbene der optischen Axen ist parallel der Orthodiagonale, ihre spitze Bisectrix liegt im klinodiagonalen Hauptschnitt und bildet mit der Verticalaxe einen Winkel von 42° 36′, mit der Klinodiagonale 75°. — Die Kupferlasur ist das basische Kupfercarbonat 2CuCO3+Cu[OII]² oder Cu³[OII]²[CO3]², mit 69,49 Kupferoxyd, 25,58 Kohlensäure, 5,23 Wasser; im Kolben gibt sie Wasser und schwärzt sich: v. d. L. auf Kohle schmilzt sie und liefert ein Kupferkorn; löst sich in Säuren mit

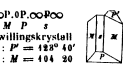
Brausen und auch in Ammoniak. — Auf Kupferlagerstätten; die schönsten Varr. zu Chessy bei Lyon, zu Neu-Moldova im Banat, Kolywan und Nischne Tagilsk in Sibirien, Redruth in Cornwall, Phönixville in Pennsylvanien, Burra-Burra bei Adelaide in Australien.

Gebrauch. Vorzüglich als Kupfererz zur Darstellung des Kupfers; auch zur Bereitung von Kupfervitriol, und als blaue Farbe.

264. Malachit, Wallerius.

Monoklin, $\beta = 61^{\circ} 50'$, $\infty P = 104^{\circ} 20'$, $P\infty : \infty P\infty 90^{\circ} 15'$ nach Hessenberg; A. Nordenskiöld fand $\beta = 61^{\circ} 57'$ und $\infty P = 104^{\circ} 52'$, wogegen v. Zepharovich's Messungen mit jenen von Hessenberg mehr übereinstimmen; fast immer mikrokrystallinisch, daher die Krystallformen, welche gewöhnlich die säulenförmige Comb. ∞P. ∞P∞.0P darstellen, und zwillingsartig nach ∞P∞ verbunden sind, nur selten deutlich ausgebildet erscheinen; die Zwillinge sind theils mit Durchkreuzung, theils nur mit Juxtaposition der Individuen ausgebildet wie in beistehender Figur. In der Regel nadel- oder haarförmig, oder dünn tafelförmig und

schuppig, in traubigen, nierförmigen, stalaktitischen Aggre- ∞P.0P.∞P∞ gaten von krummschaliger und radialfaseriger Textur, $\frac{M}{P} = \frac{r}{s}$ Zwillingskrystell welche endlich in das Dichte übergeht; auch derb, einge- $\frac{r}{P} : P' = 428^{\circ} \cdot 40'$ sprengt, angeflogen; als Pseudomorphose besonders nach | M : M = 104 20 Kupferlasur und Rothkupfererz, selten, aber sehr schön nach



Atacamit (bei Bogoslowsk, wie Tschermak berichtete), auch nach Kupfer, Kupferglanz, Kupferkies und Fahlerz, sowie in anderen Pseudomorphosen nach Kalkspath. Zinkspath und Cerussit. - Spaltb. basisch und klinodiagonal, sehr vollk.; die Aggregate haben theils büschel- und sternförmig faserigen, theils schuppigen, theils sehr feinsplitterigen Bruch; II. = 3,5...4; G. = 3,7...4,1; farbig, smaragd- bis spangrün, Strich span- bis apfelgrün; die Krystalle diamant- und glasglänzend, die Aggregate seidenglänzend bis matt; pellucid in niederen Graden. Die optischen Axen liegen im klinodiagonalen Hauptschnitt, ihre spitze Bisectrix ist gegen die Basis 85° 20' geneigt. — Chem. Zus.: das basische Kupfercarbonat Cn CO3 + Cn [O II] oder Cu²[O II] CO3, mit 71,90 Kupferoxyd, 19,94 Kohlensäure, 8,16 Wasser; gibt im Kolben Wasser und schwärzt sich; v. d. L. auf Kohle schmilzt er und reducirt sich endlich zu Kupfer; in Salzsäure mit Brausen, sowie auch in Ammoniak löslich. — Man kann blätterige, fascrige, dichte und erdige Varr. unterscheiden; sie finden sich mit anderen Kupfererzen oder mit Brauneisenerz an vielen Orten; Saalfeld, Rheinbreitbach, Betzdorf bei Siegen, Olsa in Kärnten, Chessy bei Lyon, Cornwall, Rezbánya, Saska und Moldova im Banat, Miedzana-Gora in Polen, Nischne Tagilsk und Gumeschewsk am Ural und vielorts in Nordamerika; überhaupt ein sehr verbreitetes Kupfererz.

Gebrauch. Der in grösseren Massen vorkommende dichte Malachit wird zu Tischplatten, Vasen, Dosen, Brochen, Leuchtern u. a. Ornamenten verarbeitet; auch benutzt man ihn zur Mosaik und bisweilen als Malerfarbe; die wichtigste Benutzung des Minerals ist jedoch seine metallurgische, zur Darstellung des Kupfers.

Anm. 1. Dass die Umwandlung der Kupferlasur in Malachit auf einem gegenseitigen Austausch von Kohlensäure gegen Wasser beruht, ergibt sich, wenn man die Formeln beider Mineralien, um sie directer mit einander vergleichen zu können, dualistisch etwas anders schreibt:

Kupferlasur =
$$3 \text{ Cu O.2 CO}^2 + \text{H}^2\text{O} = 6 \text{ Cu O.4 CO}^2 + 2 \text{H}^2\text{O}$$

Malachit = $2 \text{ Cu O.C O}^2 + \text{H}^2\text{O} = 6 \text{ Cu O.3 CO}^2 + 3 \text{H}^2\text{O}$.

Anm. 2. Der Kalkmalachit Zincken's in spangrünen, seidenglänzenden, traubigen. und nierförmigen Aggregaten von schaliger und radialfaseriger Textur, welcher wesentlich aus wasserhaltigem kohlensaurem Kupfer und kohlensaurem und schwefelsaurem Kalk bestehen soll, löst sich in Salzsäure mit Brausen unter Hinterlassung eines gallertartigen Rückstandes von Gyps, und dürfte deshalb ein Gemeng sein. - Lauterberg am Harz.

Anm. 3. Atlasit nennt Breithaupt einen Malachit, welcher 8 pCt. Chlorkupfer enthält, das Gewicht 3,84...3,87 hat, und in faustgrossen derben Massen von dünnstängeliger Textur bei Chañarcillo in Chile vorkommt. Er ist äusserlich dem Atacamit sehr ähnlich, und dürfte ein Mittelstadium derjenigen Metasomatosis darstellen, durch welche der Atacamit in Malachit übergeht, und auch die schönen von Gustav Rose beschriebenen Pseudomorphosen gebildet wurden, welche erst durch v. Kokscharow und Tschermak auf ihren wahren Archetypus zurückgeführt worden sind.

265. Zinkblüthe, Karsten (Hydrozinkit).

Nierförmige und derbe, erdige oder dichte, z. Th. oolithische, etwas spröde, oft eckig abgesonderte, und auf den Absonderungsklüften mit Galmei und Zinkspath erfüllte Massen von blassgelber bis schneeweisser Farbe und glänzendem Strich; G. = 3,252, doch mehr oder weniger schwankend nach Maassgabe der Aggregation. — Chem. Zus. nach den meisten Analysen: das basische Zinkcarbonat Zu CO³+2 Zu [ON]² oder Zn³[OH]⁴CO³, mit 75,24 Zinkoxyd, 13,62 Kohlensäure, 14,14 Wasser. — Mit Zinkspath zu Bleiberg und Raibl in Kärnten, im Höllenthal an der Zugspitze bei Partenkirchen, Cumillas und Udlas in der Provinz Santander in Spanien, Grube Guttrupala bei Iglesias auf Sardinien, Auronzo in der Lombardei, Friedensville in Pennsylvanien.

An m. 1. Nach Schnabel kommt bei Ramsbeck in Westphalen eine Art Zinkblüthe sehr häufig als secundäres Erzeugniss vor; sie bildet auf den Halden und in den Gruben weisse Efflorescenzen, deren Zusammensetzung von jener der soeben beschriebenen Zinkblüthe nur dadurch abweicht, dass ein Mol. Krystallwasser vorhanden ist.

Anm. 2. Das gediegene Blei von Långban ist nach A. E. Nordenskield häufig von einer Schicht eines wasserhaltigen kohlensauren Bleioxyds (Hydrocerussit genannt) umhullt, welche aus farblosen und weissen viereckigen, optisch einaxig negativen, mit einer vollk. Spaltb. versehenen Blättern besteht; löslich in Säuren unter Entweichen von Kohlensaure.

Anm. 3. Hier mag auch das von *Haidinger* mit dem Namen Wiserit belegte Mineral erwähnt werden. Faserige Aggregate, gelblichweiss bis röthlich, seidenglänzend; ist wasserhaltiges kohlensaures Manganoxydul, und findet sich nach *Wiser* am Berge Gonzen bei Sargans in der Schweiz auf Klüften von Hausmannit. *Kenngott* vermuthet, dass es sich zu dem Pyrochroit (vgl. diesen) verhalte, wie der Nemalith zu dem Brucit, und dass die Kohlensäure erst später aufgenommen worden sei.

266. Aurichalcit, Böttger.

Nadelförmige Krystalle; H. = 2; spangrün; perlmutterglänzend, durchscheinend. Nach Böttger's Analyse wasserhaltige Verbindung von Kohlensäure, Zinkoxyd und Kupferoxyd, mit 46 Zinkoxyd, 28 Kupferoxyd, 46 Kohlensäure, 40 Wasser, was man durch die Formel 2 BC 03 + 3 B [0 B]² ausdrücken könnte, worin R = Cu und Zn im Verhältniss von 2:3. Im Kolben gibt er Wasser und wird schwarz; auf Kohle im Red. - F. mit Soda gibt er starken Zinkbeschlag, und mit Borax oder Phosphorsalz die Reactionen des Kupfers; in Salzsäure mit Brausen löslich. — Loktewsk am Altai.

Anm. 4. Hierher gehört auch das von *Risse* mit dem Namen Messingblüthe belegte Mineral, welches in kleinen, lichtgrünlichblauen, strahligen bls faserigen Aggregaten bei Santander in Spanien vorkommt, und 55,3 Zinkoxyd, 48,4 Kupferoxyd, 44,4 Kohlensäure und 40,8 Wasser enthält, was ungefähr der Formel $RCO^3 + 2R[OI]^2$ entspricht, worin R = Cu und Zn im Verh, von 4: 3.

Anm. 2. Der Buratit Delesse's scheint ein kalkhaltiger Aurichalcit zu sein. Mikrokrystallinisch, in nadelförmigen Krystallen und in Aggregaten von faseriger Zusammensetzung; G. = 3,32; himmelblau, spangrün bis apfelgrün, perlmutterglänzend. — Chem. Zus. desjenigen von Loktewsk nach der Analyse von Delesse: 32 Zinkoxyd, 29,5 Kupferoxyd, 8,6 Kalk, 24,4 Kohlensäure, 8,5 Wasser. Die Varietät von Chessy enthielt nur 2,46 Kalk und 44,2 Zinkoxyd. Die trockenen Reactionen sind ähnlich denen des Aurichalcits; in Säuren ist er unter Brausen loslich, auch in Ammoniak unter Hinterlassung von kohlensaurem Kalk. — Findet sich mit Zinkspath zu Chessy, auch bei Volterra in Toscana, bei Framont und zu Loktewsk am Altai.

267. Nickelsmaragd, Emerald-Nickel, Texasit.

Bildet dünne, sehr feinkrystallinische, nierförmige Ueberzüge über dem Chromeisenerz von Texas in Pennsylvanien; H.=3; G.=2,57...2,69; smaragdgrün, schwach glänzend, durchscheinend; ist zufolge der Analysen von Silliman, Smith und Brush wasserhaltiges basisches Nickelcarbonat, NICO3+2NI(OB)²+4B²O, mit 59,60 Nickelcaydul, 41,69 Kohlensäure und 28,71 Wasser; gibt im Kolben viel Wasser, wird v. d. L. schwarz und verhält sich dann

wie Nickeloxyd; in Säuren mit Brausen löslich zu grüner Solution. — Fand sich auch am Cap Ortegal in Spanien (sog. Zaratit), auf der Insel Unst, und bei Pregratten in Tirol.

268. Uranothallit, Schrauf, oder Uran-Kalk-Garbonat, Vogl.

Krystallformen nicht hinlänglich bekannt; die sehr kleinen Blättchen und Prismen sechsseitig begrenzt, mit Winkeln von ca. 420° (Schrauf, Z. f. Kryst. VI. 444); bis jetzt nur eingesprengt in kleinkörnigen Aggregaten, als Anflug und in Ueberzügen auf Uranpecherz. — H. = 2,5...3; zeisiggrün, halbdurchsichtig und durchscheinend, auf Spaltungsfächen perlmutterglänzend, sonst glasglänzend. — Chem. Zus. nach der Analyse von Lindacker, womit eine spätere von Schrauf sehr gut übereinstimmt: 37,03 Uranoxydul, 45,55 Kalk, 24,48 Kohlensäure, 23,24 Wasser, was der Formel $\mathbb{U}[\mathbb{C}0^3]^2 + 2\mathbb{C}a\mathbb{C}0^3 + 10\mathbb{H}^20$ recht wohl entspricht. Im Kolben gibt er Wasser und wird schwarz; auf Kohle unschmelzbar; mit Borax und Phosphorsalz Uranreaction; in Salzsäure unter Aufbrausen vollkommen zu grüner Flüssigkeit, in Schwefelsäure mit Rückstand löslich. — Joachimsthal in Begleitung von Uranpecherz.

Anm. 1. Sehr nahe verwandt, aber auch noch Kupfercarbonat haltend, ist der Voglit Haidinger's. Derselbe bildet schuppige Aggregate auf Uranpecherz, deren Individuen ganz kleine rhomboidische Lamellen von etwa 400° und 80° Flächenwinkel darstellen; smaragdbis grasgrün, Strich blassgrün, perlmutterglänzend, mild und zerreiblich. — Chem. Zus. nach Lindacker: 37,0 Uranoxydul, 14,09 Kalk, 8,40 Kupferoxyd, 13,9 Wasser, 26,41 Kohlensäure, also wohl ein neutrales wasserhaltiges Carbonat von Uran, Kalk und Kupfer. — Eliaszeche bei Joachimsthal.

Anm. 2. Liobigit nennt Smith ein grünes, in Begleitung des Uranpecherzes zu Adrianopel vorkommendes Mineral, welches wohl ein wasserhaltiges basisches Carbonat von Uran und Kalk ist, mit 38 Uranoxyd, 8 Kalk, 10 Kohlensäure, 45 Wasser; gibt mit Salzsäure eine gelbe Lösung.

269. Bismutit, Breithaupt.

Derb, eingesprengt, als Ueberzug und in nadelförmigen Pseudomorphosen nach ged. Wismuth; doppeltbrechend nach Weisbach; Bruch muschelig bis uneben, sehr spröd; H. = 4...4,5; G. = 6,42...6,27 nach Weisbach, nach Anderen etwas höher; gelblichgrau, strohgelb, auch berg- und zeisiggrün; schwach glasglänzend bis matt, in dünnen Schliffen graugelb pellucid. — Chem. Zus. nach Winkler: 95,90 Wismuthoxyd, 2,94 Kohlensäure, 4,04 Wasser, entsprechend der empirischen Formel Bie C011 + \mathbb{H}^2 0; nach Plattner findet sich auch ein kleiner Gehalt an Schwefelsäure. V. d. L. zerknistert er, schmilzt auf Kohle sehr leicht, und reducirt sich unter Aufbrausen zu einem leichtflüssigen Metallkorn, welches die Kohle mit Wismuthoxyd beschlägt; in Salzsäure unter Brausen löslich. — Ullersreuth bei Hirschberg und Sparenberg im Voigtlande, Schneeberg, Johanngeorgenstadt.

Anm. 1. Rammelsberg beschrieb einen dem Galmei ähnlichen, porösen und zelligen Wismuthspath aus den Goldgruben von Chesterfield-County in Süd-Carolina, welcher aus 90 Wismuthoxyd, 6,56 Kohlensäure und 3,44 Wasser besteht, und daher wasserhaltiges basisches Wismuthcarbonat, etwa 3 Bi²C05+Bi²[0 H]⁶+H²0 ist; auch vermuthet er, dass der Bismutit in seinen reinsten Varietäten mit diesem Wismuthspath identisch sein dürste; Genth sand auch 3,9 bis 5 pCt. Wasser. Frenzet untersuchte einen graulichweissen und trüben Wismuthspath von Guanaxuato in Mexico, welcher ganz übereinstimmende Zus., aber nur 1,80 Wasser besass.

Anm. 2. Das von Hausmann als Grausilber aufgeführte, von Haidinger Selbit genannte kohlensaure Silberoxyd, welches zu Real-de-Catorce in Mexico vorkommt, erscheint derb und eingesprengt, als eine aschgraue bis graulichschwarze, matte, undurchsichtige, weiche, pulverförmige Substanz, welche sich auf Kohle sehr leicht zu Silber reducirt und in Salpetersäure mit Brausen löst. Das bei Altwolfach in Baden vorkommende, ähnlich erscheinende Mineral ist nach Sandberger ein sehr inniges Gemeng von erdigem Silberglanz, etwas gediegenem Silber und Braunspath; doch soll sich nach Dufrénoy auch dort wirkliches kohlensaures Silberoxyd finden.

270. Lanthanit, Haidinger (Hydrocerit).

Rhombisch, $\infty P = 92^{\circ}$ 46', P Mittelkante = 105° 12' nach v. Lang; A.-V. = 0,9528: 1: 0,9548; findet sich nur selten in kleinen tafelförmigen Krystallen der Comb. 0P. ∞P . ∞P . gewöhnlich derb in feinkörnigen, schuppigen, bis erdigen Aggregaten. — Spaltb. basisch; H.=2; G.=2,6...2,7; weiss, gelb oder rosenroth, perlmutterglänzend bis matt. — Nach Mosander ist dieses Mineral wasserhaltiges kohlensaures Lanthanoxyd und nicht Ceroxydul,

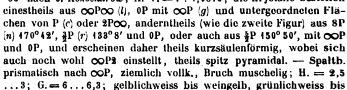
wie man früher glaubte; dies wird durch die Untersuchungen von Smith, Blake und Genth bestätigt, welche 55 Lanthanoxyd (nebst etwas Didymoxyd), 24 Kohlensäure und 24 Wasser fanden, woraus sich die Formel (Le^2)[CO^3] +9 L^2 0 ergibt; in Säuren mit Brausen löslich; v. d. L. schrumpft es ein, bleibt unschmelzbar, wird welss und undurchsichtig, nach dem Erkalten aber braun und metallisch glänzend. — Riddarhytta in Schweden, Bethlehem in Pennsylvanien, Cantongrube in Georgia.

3. Chlor- und Fluor-haltige Carbonate.

271. Bleihornerz oder Kerasin, Beudant (Hornblei, Phosgenit).

Tetragonal, P 443° 56' nach v. Kokscharow; A.-V. = 4: 4.0876; die Krystalle bestehen





spargelgrün, graulichweiss bis grau; fettartiger Diamantglanz; pellucid in verschiedenen Graden; Doppelbrechung positiv. — Chem. Zus. nach den Analysen von Rammelsberg und Krug v. Nidda: empirisch Pb2Cl2CO3 oder Verbindung von 4 Mol. Bleicarbonat mit 4 Mol. Chlorblei = PbCO3 + PbCl2, mit 49 Bleicarbonat und 54 Chlorblei; v. d. L. schmilzt es leicht im Ox.-F. zu undurchsichtiger gelber Kugel, welche eine etwas krystallinische Oberfläche zeigt; im Red.-F. bildet sich Blei unter Entwickelung saurer Dämpfe; in verdünnter Salpetersäure mit Brausen löslich, die Sol. reagirt auf Chlor. — Sehr selten, zu Matlock und Cromford in Derbyshire, Gibbas und Monte Poni (vgl. dar. Hansel in Z. f. Kr. II. 4878. 294) auf der Insel Sardinien, und zu Tarnowitz, wo die vollständig ausgebildeten und oft ziemlich grossen Krystalle meist ganz in Bleicarbonat umgewandelt sind.

272. Parisit, Medici-Spada; nach dem Entdecker J. Paris benannt.

Hexagonal, P 464° 58'; A.-V.=4: 6,563, also eine sehr spitze hexagonale Pyramide, vielleicht auch rhomboëdrisch, da Sartorius v. Waltershausen die abwechselnden Polkanten der Pyramide verschieden fand; Spaltb. basisch, sehr vollkommen, Bruch kleinmuschelig; H. = 4...5; G. = 4,35; bräunlichgelb in das röthliche, Strich gelblichweiss; Glasglanz im Bruch, fast Perlmutterglanz auf den Spaltungsflächen; kantendurchscheinend; optisch - einaxig, starke pos. Doppelbrechung, $\omega = 1,569$, $\varepsilon = 1,670$. — Chem. Zus. nach der Analyse von Bunsen: eine ziemlich complicirte Verbindung von kohlensaurem Ceroxydul (nebst Didymund Lanthanoxyd), etwas Fluorcalcium und Ceroxydulhydrat, mit 2,4 Wasser, 23,3 Kohlensäure, 11,5 Fluorcalcium und Ceroxydul u. s. w. Eine spätere Analyse von Damour und Sainte-Claire-Deville ergab 23,48 Kohlensäure, 42,52 Ceroxydul, 9,58 Didymoxyd, 8,26 Lanthanoxyd, 2,85 Kalkerde, 40,40 Fluorcalcium und 2,46 Fluorcerium, aber kein Wasser. V. d. L. unschmelzbar; in Salzsäure unter Brausen schwer löslich. — Dies sehr seltene Mineral findet sich in den Smaragdgruben des Muzothals in Neu-Granada, auch in den Kischtimskischen Goldwäschen am Ural, doch hier nur als Geschiebe, und von etwas abweichender chemischer Zusammensetzung, indem darin das Lanthan über das Cer überwiegt und das Calcium fehlt; auch G = 4,784.

273. Bastnäsit, Huot, oder Hamartit, A. E. Nordenskiöld.

Hexagonal mit prismatischem Habitus, gewöhnliche Combination OOP. OOP2.0P; weitere Dimensionen nicht bekannt. — H. = 4...4,5; G. = 4,98...5,48; wachsgelb bis röthlichbraun, glas- bis harzglänzend. — Chem. Zus.: das Vorkommen von Riddarhytta ist dasjenige Mineral, welches früher von Hisinger als » basisches Fluorcerium « bezeichnet, dessen flüchtiger Bestandtheil von A. Nordenskiöld aber nicht als Wasser, sondern als Kohlensäure erkannt wurde; des Letzteren Analyse ergab 28,49 Ceroxyd, 45,77 Lanthanoxyd (mit Didym), 49,50 Kohlensäure; der Fluorgehalt berechnet sich zu 8,67. Allen und Comstock fanden später bei dem amerikanischen Vork. Kohlensäure und Fluor ganz übereinstonend, ferner 64,04 Ceroxyd, 34,76 Lanthanoxyd. Darnach gestaltet sich die Formel zu 2 (R²) (CO³)³ + (R²) F6, worin R = Ce. La, Di. — V. d. L. unschmelzbar; sehr leicht zersetzbar durch Salzsäure unter Entwickelung von Kohlensäure. — Bastnäs - Grube bei Riddarhytta in Schweden mit Allenit; neuerdings auch, theilweise in Feldspath eingewachsen, in der Nähe des Pikes Peak in Colorado, wo das Mineral aus Tysonit (vgl. diesen) hervorgegangen ist (Am. Journ. of sc. (3) XIX. 390).

4. Verbindung von Carbonat mit Sulfat.

274. Leadhillit, Beudant.

Monoklin, wie schon Haidinger aus seinen Messungen ableitete und Laspoyres wieder erwies, nachdem Miller und Des-Cloizeaux das Mineral für rhombisch gehalten hatten; $\beta = 89^{\circ}$ 47' 38"; A.-V. == 1,7476: 4: 2,2154. Die Krystalle meist tafelartig nach 0P und in ihrer einfachsten Ausbildung auf den ersten Anblick an hexagonale Combinationen erinnernd. Doch kommen auch sehr complicirte Combinationen vor, betreffs deren Formen und Winkelverhältnisse man die Abhandlung von Laspeyres in Z. f. Kryst. I, 4877. 494 vergleichen möge. Zwillingskrystalle und noch häufiger Drillingskrystalle, Zwillings-Ebene eine Fläche von 🗪 3, auch eine solche von OP; nach Mügge lassen sich künstlich durch Erhitzen ausserordentlich zahlreiche und feine Zwillingslamellen hervorbringen; schalige Aggregate. Spaltb. basisch höchst vollk., sehr wenig spröd. H.=2,5; G.=6,26...6,55; gelblichweiss in grau, grün, gelb und braun geneigt; diamantartiger Perlmutterglanz auf 0P, sonst Fettglanz; peilucid in hüheren Graden. Die Ebene der optischen Axen steht normal zu co-Roo, die spitze (negative) Bisectrix liegt in coron im stumpfen Axenwinkel und bildet mit der Verticalaxe 0° 42′ 22″, d. h. ist normal zu OP; die optische Normale fällt also mit der Klinodiagonale zusammen. Dispersion ziemlich bedeutend, $\rho < v$. Der Winkel der optischen Axen verengert sich bei der Erhitzung: bei 20° Temperatur beträgt er 20°, bei 60° Temp. misst er nur 16°, bei 122° Temp. ist der Leadhillit einaxig, wobei die Substanz sich trübt; zufolge Mügge ist dazu eine höhere Temperatur, über 285° erforderlich. — Die chem. Zus. wurde nach vielen Analysen als eine Verbindung von 3 Mol. Bleicarbonat mit 4 Mol. Bleisulfat, 3 Pb C 03 + Pb S 04 (mit 80,80 Bleioxyd, 11,95 Kohlensäure, 7,25 Schwefelsäure) aufgefasst. Laspeyres wies indessen, zuerst an dem sardinischen, dann auch an dem schottischen Vorkommniss einen Wassergehalt nach, und erhielt 81,98 Bleioxyd, 8,03 Kohlensäure, 8,12 Schwefelsäure, 4,87 Wasser; int Folge dessen ertheilt er dem Leadhillit die empirische Formel 110 Pb 18 C9 85 Q56 oder Pb 18 C9 S5 Q51 + 5 H2 Q. welche sich vielleicht als M2Pb4C2SO10 vereinfachen lässt. V.d.L. auf Kohle schwillt er etwas an, wird gelb, aber beim Erkalten wieder weiss und reducirt sich leicht zu Blei; in Salpetersäure mit Aufbrausen löslich unter Hinterlassung von Bleisulfat. — Leadhills in Schottland, Taunton in Somersetshire, Grube Malo Calzetto unweit Iglesias auf Sardinien (hier bis 2 Mm. dicke, 10 Mm. im Quadrat messende Krystalle, von Max Braun entdeckt, vgl. unten Maxit), Nertschinsk in Sibirien.

Anm. 4. Ein ferneres Vorkommen des Leadhillits machte *B. Bertrand* von Matlock in Derbyshire bekannt; krystallographisch identisch mit den anderen Leadhilliten, ist es optisch verschieden, indem hier der Winkel der optischen Axen 72° (für Gelb) beträgt, auch bei steigender Temperatur die Axen sich sehr langsam einander nähern; bei 250° beträgt ihr Winkel bei diesem Leadhillit noch 66° und seine Krystalle büssen noch nichts von ihrer Durchsichtigkeit ein; bei höherer Temperatur decrepitiren sie sehr stark (Comptes rendus Bd. 86. 1878. 348).

Anm. 2. Auf dem Susannagange bei Leadhills soll dieselbe Substanz auch heteromorph in rhomboëdrischen Krystallformen vorkommen; R 72° 30′, also ein spitzes Rhomboëder, dessen Mittelecken gewöhnlich durch ©R, und dessen Polecken durch 0R abgestumpft sind; A.-V. = 1:2,2124. — Spaltb. basisch vollk.; H. = 2,5; G. = 6,55; weiss, grün und braun. Haidinger hat dieses Vorkommen Susannit genannt; es findet sich nach Dana auch bei Moldova. Kenngott macht es indessen sehr wahrscheinlich, dass dieser Susannit nur ein Drillingsgebilde des Leadhillit ist (N. Jahrb. für Min., 1868. 319). Bertrand führt übrigens ein Stück Leadhillit von Leadhills an, an welchem er graugefärbte Stellen mit zwei Axen (21°) und grüngefärbte mit einer optischen Axe beobachten konnte.

Fünfte Ordnung: Selenite, Arsenite, Antimonite.

1. Selenite.

275. Chalkomenit, Des-Cloizeaux und Damour.

Monoklin, $\beta = 89^\circ$ 9'; beobachtete Formen ∞ P (108° 20'), ∞ P ∞ 0 (mit ∞ P 144° 10'), P ∞ 0, -623, -2126, sämmtlich mit glänzenden und ebenen Flächen, ferner 0P (mit P ∞ 0 161° 6'), -8P ∞ 0, -4P2, letztere mehr oder minder gerundet. A.-V.=0,7223: 4:0,2460. Krystallinische Krusten, aus blauen, durchsichtigen kleinen Kryställichen zusammengesetzt. G.=3,76 etwas zu hoch. Optische Axenebene normal zum Klinopinakoid, Axenwinkel schr klein. — Chem. Zus.: die Analyse von *Damour* ergab ein wasserhaltiges selenigsaures Kupferoxyd,

Cu Se 03 + 2 120, welchem entspricht 35,09 Kupferoxyd, 49,00 selenige Säure, 45,91 Wasser. — Gibt für sich erwärmt zuerst etwas saures Wasser, dann Selenigsäure-Anbydrid, welches in weissen Nadeln sublimirt. Löslich in den gewöhnlichen Säuren. — Bildet Krusten auf einem buntkupferähnlichen Erz im Cerro de Cacheuta, s. ö. von Mendoza in Argentinien, mit Clausthalit, Zorgit u. s. w. (Bull. soc. min. 1V (1881). 51. 164. 225).

Anm. An demselben Orte kommen nach E. Bertrand auch weisse perlmutterglänzende Blättehen von wahrscheinlich selenigsaurem Blei (Molybdomen it von $\mu \dot{\rho} \lambda \nu \beta \dot{\rho} \dot{\sigma} \sigma$ Blei und $\mu \dot{\eta} \nu \eta$ Mond), kleine kobaltbiüthfarbene monokline Kryställehen von selenigsaurem Kobalt (Cobaltomen it), sowie sehr seine weisse Nädelchen von secundär entstandener seleniger Säure vor.

2. Arsenite.

276. Trippköit, vom Rath.

Tetragonal, P Polkante 114° 56′, Mittelk. 104° 40′; ½P Polk. 134° 47′; P: ½P=160° 36′; andere Formen 3P, sowie einige ditetragonale Pyramiden, wie ½P3, ¾P3, ferner ©P, ©P© und 0P. A.-V.=1: 0,9160. Krystalle, höchstens 1—2 Mm. gross, vorwaltend gebildet von P, 0P und ©P©. Spaltb. nach ©P© und ©P, beide volk.—Blaugrün, lebhaft glänzend. einaxig positiv.— Chem. Zus. nach der qualitativen Analyse von Damour ein arsenigsaures Kupferoxyd n Cu 0.As²0³. Leicht löslich in Salpetersäure und Salzsäure. Beim Erhitzen entweicht sogleich arsenige Säure, welche einen aus feinsten Oktaëderchen bestehenden Beschlag bildet.— Mit Olivenerz in Drusen von Rothkupfer zu Copiapo in Chile (Z. f. Kryst. V. 1881, 245).

277. Ekdemit, A. E. Nordenskivld.

Tetragonal, doch nur in derben grobkörnigen Massen; spaltb. ziemł. vollk. nach OP. H. = 2,5...3; G. = 7,14. Hellgelb ins grüne, stark glasglänzend auf der Spaltungsfläche, fettglänzend auf den Bruchflächen, in dünnen Splittern durchscheinend, optisch einaxig. — Chem. Zus.: 59,67 Bleioxyd, 22,16 Blei, 7,58 Chlor, 10,59 arsenige Säure, entsprechend der Formel Pb5As208 + 2Pb Cl2. Schmilzt leicht zu einer gelben Masse, unter Entweichung eines weissen Sublimats von Chlorblei; leicht löslich in Salpetersäure und warmer Salzsäure. — Bei Långban in Wermland, eingesprengt in gelbem Calcit (A. B. Nordenskiöld, Stockh. Geol. För. Förh. 111. 376; Z. f. Kryst. 11. 306).

3. Antimonite.

278. Romëit, Damour.

Tetragonal, P 410° 50', nach Dufrénoy, also sehr oktaëder-ähnlich; A.-V. = 1:1,029. Nach Bertrand soll die scheinbare Pyramide aus 8 rhomboëdrischen Individuen bestehen, welche ihre Basis in der betreffenden Krystallfläche, ihre Pole im Mittelpunkt haben, was natürlich nur möglich wäre, sofern die Form ein reguläres Oktaëder darstellte. Krystalle klein, gruppirt; ritzt Glas; G. = 4,67...4,71; honiggelb bis hyacinthroth, übrige Eigenschaften unbekannt. — Die letzte Analyse von Damour versucht Rammelsberg in erster Linie so zu deuten, dass der Romëit als ein Doppelsalz von antimonigsaurem und antimonsaurem Kalk erscheint. Ca² Sb³ 06 (wobei Sb 0² = antimonsaure antimonige Säure, Sb² 0³, sb² 0⁵); darnach würde das Mineral enthalten: 63,86 Antimon, 46,94 Sauerstoff, 49,78 Kalk, was mit der Analyse sehr gut stimmt. — Nach Breithaupt ist aber der Romëit isomorph mit Scheelit und dann könnte er nur antimonigsaurer Kalk sein, Ca Sb² 0⁴, entsprechend dem wolframsauren Kalk; dies stimmt aber bei weitem nicht so gut mit der Analyse, indem dann nur 46,29 Kalk, aber 69,75 Antimon erforderlich wären; etwas Kalk wird übrigens durch Eisen- und Manganoxydul ersetzt. Unlöslich in Säuren; schmilzt v. d. L. zu schwärzlicher Schlacke. — St. Marcel in Piemont, eingewachsen in Feldspath oder Manganerz.

Anm. Schneebergit nannte Brezina durchsichtige, honiggelbe, glas- bis diamant-glänzende, ½—4 Mm. grosse Oktaëder, spröd und muschelig brechend, von H.=6,5 und G.=4,4, welche bei der qualitativen Analyse als Hauptbestandtheile Antimon und Kalk ergaben, ausserdem merkliche Mengen von Eisen, Spuren von Kupfer, Wismuth, Zink, Mangan, Schwefelsäure; unschmelzbar v. d. L., unlöslich in Säuren. — Eingewachsen im Auhydrit und Kupferkies bei der Bockleitner Halde am Schneeberg in Tirol (Verh. geol. Reichsanst. 4880, Nr. 47).

279. Nadorit, Flajolot.

Rhombisch; $\infty P = 132^{\circ}$ 54'; A.-V. = 0,4365: 4: 0,8896. Krystalle flech tafelartig nach $\infty P\infty$; spaltb. makrodiagonal. H. = 3; G. = 7,02; gelbbraun, graulichbraun; fett- bis diamantglänzend, durchscheinend; opt. Axenebene parallel dem Brachypinakoid, die Verticalaxe ist die positive Bisectrix; Axenwinkel sehr gross, Dispersion stark, $\varrho > v$. — Nach den Analysen von Flajolot, Pisani und Tobler Pb Cl802, was gedeutet zu werden pflegte als eine Verbindung von antimonigsaurem Blei mit Chlorblei, Pb 8b204 + Pb Cl2, mit 52,48 Blei, 30,44 Antimon, 8,42 Sauerstoff, 8,99 Chlor. Groth erblickt im Nadorit die Substanz [Pb Cl]8b02, d. h. ein Salz der antimonigen Säure H Sb 02, in welcher das Wasserstoffatom durch die einwerthige Gruppe Pb Cl ersetzt ist. — Löslich in Salzsäure und in einem Gemisch von wässeriger Salpetersäure mit Weinsteinsäure. — Am Gebel Nador in der algierischen Prov. Constantine in Drusenräumen eines im Nummulitenkalk liegenden Galmeilagers (Z. d. geol. Ges. Bd. 24, S. 40).

Sechste Ordnung: Sulfate.

4. Wasserfreie Sulfate.

280. Glaserit; Arcanit, Haidinger; Kalisulfat.

Rhombisch, isomorph mit Mascagnin; A.-V. = 0,5727: 1: 0,7464; P etwas spitze Pyramide, Polkanten 87°30′ und 131°8′, Mittelkante 112°40′ nach Mitscherlich, dazu OP 120°24′, POO 106°32′, 2POO 67°38′, 0P u. a. Formen, auch Zwillings- und Drillingskrystalle; meist als Kruste und Beschlag. — Spaltb. basisch unvollkommen; H. = 2,5...3; G. = 2,689...2,709; farblos; Geschmack salzigbitter. — Chem. Zus.: wasserfreies neutrales Kaliumsulfat, K²80⁴, mit 5⁴,07 Kali und 45,93 Schwefelsäure, oft mit mehr oder weniger Natriumsulfat gemischt; v. d. L. zerknisternd, schmelzend, und beim Erstarren krystallisirend; färbt die Löthrohrstamme violett und wird auf Kohle im Red.-F. hepatisch; die wässerige Solution präc. durch Weinsäure und durch Chlorbaryum. — Bei Racalmuto in Sicilien, nach G. vom Rath, in schönen, ganz aragonitähnlichen Zwillings- und Drillingskrystallen, welche aus 61,47 schwefelsaurem Kali und 38,53 schwefelsaurem Natron bestehen, bemerkenswerth, weil das letztere in seinem eigenen A.-V. dem Glascrit nicht eben nahe kommt.

Anm. Das Kalisulfat ist dimorph, da es nach *Mitscherlich* auch rhomboëdrisch krystallisirt, R 88° 14′; auch zeigte *Scacchi*, dass es mit einer grösseren Menge Natronsulfat verbunden rhomboëdrisch in Formen krystallisirt, welche mit denen des rhombischen Salzes polysymmetrisch sind (Z. d. geol. G., Bd. 17, S. 89). Das in den vesuvischen Laven natürlich vorkommende Kalisulfat gehört, wie *Scacchi* nachwies, zu dieser rhomboëdrischen Modification (Aphthalos genannt) und ist kein Glaserit.

284. Mascagnin, Karsten.

Rhombisch, isomorph mit Glaserit; A.-V. = 0,5613: 4:0,7840; ∞ P = 121°8′, $\stackrel{?}{P}\infty$ = 407°40′; gewöhnliche Comb. ∞ P. ∞ P ∞ P ∞ P. 2P ∞ .0P; meist in Krusten und Stalaktiten. — Spaltb. brachydiagonal, ziemlich vollk.; H. = 2...2,5; G. = 4,7...4,8; farblos, weiss und gelblich; mild; schmeckt scharf und etwas bitter. — Chem. Zus.: Ammoniumsulfat, [NH]2804, mit 39,4 Ammoniak und 60,6 Schwefelsäure; im Wasser leicht löslich; im Kolben verknistert er, schmilzt dann, gibt Wasser, zersetzt und verflüchtigt sich endlich gänzlich. — Als Sublimat in Klüften mancher Laven des Vesuv und Aetna; an den Suffionen in Toscana.

282. Thenardit, Casaseca.

Rhombisch, nicht isomorph mit Glaserit 1); A.-V. = 0,4734:1:0,8005; ziemlich spitze Pyramiden P, Polkanten 74°48' und 435°44', Mittelkante 123°48' nach Mitscherlich, mit 0P und ∞ P 129°24', welche zu Drusen und Krusten verbunden sind; Zwillinge nach ∞ P zufolge Bärwald (Z. f. Kryst. VI. 36). — Spaltb. basisch unvollk., brachydiagonal noch weniger vollk., Bruch uneben. H. = 2,5; G. = 2,675...2,68; farblos, wasserhell und durchsichtig, häufig mit zart röthlichem Ton, überzieht sich beim Liegen an der Lust mit einer oberstächlichen weissen Kruste. Optische Axenebene das Brachypinakoid, spitze Bisectrix die Brachydiagonale, Dop-

⁴⁾ Vertauscht man, wie *Hausmann* hervorhebt, beim Thenardit die Makrodisgonale und die Verticalaxe, so wird $\infty P = 148^{\circ}$ 16' und das A.-V. = 0,5977:4:4,3525; die dadurch bezweckte Annäherung an den Glaserit (c:c=5:8) ist indessen doch nur unvollkommen erreicht; vgl. auch *Mügge*, N. Jahrb. f. Min. 1884. II. 1.

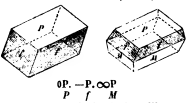
pelbrechung positiv. Geschmack schwach salzig. — Chem. Zus.: wasserfrese neutrales Natriumsulfat, Na²8 04, mit 43,68 Natron und 56,32 Schweselsäure; im Wasser leicht löslich; v. d. L. färbt er die Flamme gelb, schmilzt und lässt sich auf Kohle zu Schweselnatrium reduciren. — Im Steinsalzgebirge zu Espartinas bei Aranjuez und zu Tarapaca; Wüste Atacama; am Balchasch-See in Centralasion, bei Schemacha am Kaukasus; am Rio Verde, Maripoca Co. in Arizona; nach Kayser auch als Efflorescenz auf Oberharzer Gruben.

Gebrauch. Zur Sodabereitung.

An m. Alumian nennt Breithaupt ein in der Sierra Almagrera auf zersetztem Thonschiefer vorkommendes Mineral, welches in feinkörnigen Aggregaten von schneeweisser, grünlichweisser, apfelgrüner und licht himmelblauer Farbe auftritt, H.=2.5...3, G.=2.77...2.89 hat, und nach der Analyse von Utendörffer aus 39 Thonerde und 64 Schwefelsäure besteht, folglich nach der Formel (Al^2) S^2 09 zusammengesetzt ist; dasselbe Salz kommt nach Goebet als Efflorescenz am Ararat vor.

283. Glauberit, Brongniart (Brongniartin).

Monoklin, $\beta = 68^{\circ}$ 16', ∞P (M) 83° 20', -P (f) 116° 20', $0P : \infty P = 104$ ' 15' nach früheren Messungen; v. Zepharovich fand an den Krystallen von Westeregeln $\beta = 67^{\circ}$ 49', ∞P 83° 2', ∞P : 0P 104° 29\frac{1}{2}', 0P : -P 147° 31'; nach ihm A.-V. = 1,2199 : 1 : 1,0275, womit das von Laspeyres an den Krystallen von Aranjuez



ermittelte fast völlig übereinstimmt; gewöhnliche Combination op.—P, nicht selten mit ∞ P, wie nebenstehende Figuren, auch wohl ∞ P ∞ und mehre fernere Pyramiden, desgleichen Klinodomen 2P ∞ , $\frac{3}{7}$ P ∞ ; meist dick tafelartig durch Vorherrschen von oP, die Flächen ihren Comb.-Kanten parallel gestreift; auch derb in dünnschaligen Aggre-

gaten. — Spaltb. basisch vollk., auch Spuren nach ∞P ; H. = 2,5...3; G. = 2,7...2,8: farblos, graulich- und gelblichweiss bis weingelb, röthlichweiss bis fleischroth und ziegelroth; Glas- bis Fettglanz; durchsichtig bis durchscheinend, jedoch in seuchter Lust an der Oberfläche sich mit einem Ucberzug von Gypskryställchen bedeckend und trübe werdend; die Ebene der optischen Axen ist normal zu $\infty R\infty$, die spitze Bisectrix bildet nach Laspeyres mit der Normalen auf OP einen Winkel von etwas über 80; der sehr kleine Winkel der Axen wird durch Erwärmung (z. B. für gelbes Licht bei 45,8°) = 0, worauf dann die Axen in der Symmetrie-Ebene auseinander gehen (vgl. Laspeyres in Z. f. Kryst. I. 1877. 529); schmeckt salzigbitter. — Das Mineral ist eine Verbindung von 1 Mol. Natriumsulfat (54 pCt.) und 1 Mol. Calciumsulfat (49 pCt.), Na²804 + Ca 804; nur theilweise löslich in Wasser, mit Hinterlassung des schwefelsauren Kalks; v. d. L. zerknistert er heftig, schmilzt leicht zu klarem Glas und wird auf Kohle im Reductionsfeuer hepatisch; auf Platindraht geschmolzen färbt er die Flamme röthlichgelb. - Im Steinsalzgebirge zu Villarubia in Spanien, Vie in Lothringen, Varengeville bei Nancy, Westeregeln bei Stassfurt (1873 sehr schön gefunden), Berchtesgaden, Ischl, Priola in Sicilien, Mavo Salt Mines im Pendschab, Iquique in Peru (4 bis 5 Cm. grosse, nach -P prismatische Krystalle). In der Varietät aus Peru fand Ulex 1 bis 5 pCt. Borsäure.

284. Anhydrit (Karstenit, Muriazit).

Rhombisch; ∞P (s) 90° 4′, $P\infty$ (r) 96° 30′ nach Hessenberg, dessen letzte Messungen mit denen von Grailich so ziemlich, mit jenen von Miller dagegen weniger übereinstimmen; Combb. $0P.\infty \overline{P}\infty.\infty P$, auch $0P.\infty \overline{P}\infty.\infty P$ 00 mit untergeordneten Flächen von P und $2\overline{P}2$; eine Comb. fast aller bisher bekannt gewesenen Formen von Aussee zeigt die nachstehende Figur.



 $0P. \infty \overline{P} \infty . \infty \overline{P} \infty . \infty P. \overline{P} \infty . P. 2\overline{P} 2 . 3\overline{P} 3$ $P \quad M \quad T \quad s \quad r \quad o \quad n \quad c$ $M: s = 135^{\circ} \quad 2' \quad T: r = 131^{\circ} \quad 55'$ $M: o = 123 \quad 41 \quad M: c = 153 \quad 26$ $M: n = 143 \quad 8 \quad P: o = 128 \quad 22$

Die Krystalle sind meist dick taselartig, aber überhaupt selten; bei Berchtesgaden finden sich rectangulär tafelförmige Krystalle, gebildet von vorwaltenden ∞ P ∞ und $\infty \overline{P}\infty$ nebst mehren Brachydomen; bei Stassfurt kommen im Kieserit kleine, aber vollständig ausgebildete Krystalle vor, welche die Combination eines Prismas mit einem Doma zeigen, von Girard, Fuchs und Blum beschrieben, auch von ihnen und von Schrauf gemessen worden sind, jedoch keine hinreichend genauen Resultate ergaben, um sie auf die von Miller, Grailich und Hessenberg angegebenen Formen beziehen zu können; erst Hessenberg hat sie wohl richtig gedeutet, indem er zeigte, dass sie vorherrschend von dem Brachydoma P∞ oder auch 3P∞ gebildet und durch ein unbestimmbares verticales Prisma begrenzt werden, dessen scheinbare Flächen nur in einer oscillatorischen Combination der beiden verticalen Pinakoide bestehen. Meist derb in grossund grobkörnigen bis feinkörnigen und fast dichten Aggregaten, auch stängelige Zusammensetzungen; bisweilen Zwillingsbildung, auch lamellare in derben Massen, Zwillings-Ebene eine Fläche von Poo, daher Neigung der beiderseitigen Flächen T=96°30'; nach Hessenberg kommen auf Santorin noch andere Zwillinge vor, in denen eine Fläche von ∞ P2 die Zwillings-Ebene liefert, weshalb die beiderseitigen Flächen T einen Winkel von 53° 40' bilden; die Individuen werden fast nur von den drei Pinakoiden begrenzt, und die sie trennende Zwillings-Ebene ist spiegelglatt. Sehr selten finden sich Pseudomorphosen nach Gyps, wie bei Sulz am Neckar nach G. Rose. — Spaltb. brachydiagonal und makrodiagonal sehr und fast gleich vollk., doch die erstere etwas vollkommener als die zweite, deren Spaltungsflächen meist stark vertical gestreift sind, basisch vollk., prismatisch nach oP unvollkommen; die vollkommenste Spaltungsfläche ist nach Hessenberg leicht und sicher daran zu erkennen, dass sie, wenn ein kleines Spaltungsstück in einem Glasrohr etwas erhitzt wird, sehr deutlich starken Perluutterglanz erhält. H. = 3...3,5; G. = 2,8...3; farblos, weiss, aber häufig blaulichweiss, blaulichgrau bis smalteblau und violblau, röthlichweiss bis fleischroth, graulichweiss bis rauchgrau gefärbt; auf $\infty P\infty$ starker Perlmutterglanz, auf der Spaltungsfläche 0P Fettglanz, sonst Glasglanz; durchsichtig und durchscheinend. optischen Axen liegen im makrodiagonalen Hauptschnitt, und sind gegen die Verticalaxe als spitze Bisectrix 21º 46' geneigt. — Chem. Zus.: Calciumsulfat, Ca 804, mit 58,84 Schwefelsäure und 41,16 Kalk; v. d. L. schmilzt er schwer zu weissem Email; er gibt auf der Kohle im Red.-F. Schwefelcalcium, mit Borax ein klares Glas, welches bei starker Sättigung nach dem Erkalten gelb ist; mit Soda kann er auf Kohle nicht zu einer klaren Masse geschmolzen werden, indem die Kalkerde als eine unschmelzbare Substanz zurückbleibt; mit Flussspath schmilzt er leicht zu einer klaren Perle, welche beim Erstarren undurchsichtig wird, bei längerem Glühen aber anschwillt und unschmelzbar wird; in Salzsäure ist er nur sehr wenig, als feines Pulver in conc. Schwefelsäure dagegen volikommen und verhältnissmässig leicht löslich, wobei die Lösung durch Wasser nicht getrübt wird (zufolge v. Zepharovich); von kohlensauren Alkalien wird er zersetzt. --- Mit Gyps und Steinsalz in den Stöcken und Lagern der Salzgebirge: Aussee in Steiermark, Hallein, Ischl, Berchtesgaden, Hall in Tirol, Sulz am Neckar, Bex im Waadtland, Bisleben, Stassfurt, Wieliczka; auf Gängen bei Andreasberg; in Einschlüssen der Lava von Aphroessa bei Santorin.

An m. 1. In seiner Arbeit über den Anhydrit (Mineralog. Notizen Nr. 10, 1871) stellt Hessenberg nach dem Vorgang von Grailich die Krystalle so aufrecht, dass T = 0P, $M = \infty P \infty$ und $P = \infty P \infty$.

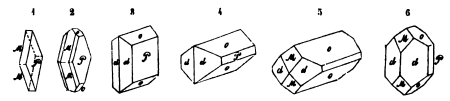
Anm. 2. Hausmann glaubte beweisen zu können, dass der Anhydrit homöomorph mit Baryt und Cölestin sei. Es haben jedoch Grailich und v. Lang, sowie später Hessenberg das Ungenügende seiner Betrachtung nachgewiesen. Da die drei Mineralien Baryt, Cölestin und Anglesit isomorph sind, so hat Sartorius v. Waltershausen gleichfalls versucht, denselben Isomorphismus für den Anhydrit, Thenardit und Glaserit nachzuweisen, wobei freilich Pyramiden, welche noch niemals an diesen Mineralien beobachtet worden sind, als Grundform eingeführt werden müssen; weshalb er

denn selbst erklärt, dass diese Mineralien »nur bedingungsweise mit Baryt, Cölestin und Anglesit isomorph sein können« (Nachrichten von der K. Ges. der Wisszu Göttingen, 1870. 235). Arzruni sieht in dem (sehr geringen) Gehalt von Calciumsulfat in den von ihm geprüften Cölestinen einen genügenden Beweis für die Isomorphie beider Verbindungen.

Anm. 3. Der sogenannte Vulpinit von Vulpino bei Bergamo ist nur eine graue, länglich-körnige Varietät, und der sogenannte Gekrösstein von Bochnia und Wieliczka eine weisse, fast dichte, in gekrösartig gewundenen Lagen ausgebildete Varietät des Anhydrits. — Wo der Anhydrit den Wechseln der Temperatur und der Feuchtigkeit unterworfen ist, da nimmt er allmählich Wasser auf, und verwandelt sich in Gyps, welcher daher oft eine epigenetische Bildung nach Anhydrit ist. Dass sich aber auch umgekehrt der Anhydrit aus Gyps bilden kann, dies haben Hoppe-Seyler und G. Rose gezeigt (Monatsber. d. Berl. Akad., 1871, Juli, S. 363). Wird z. B. Gyps in einer concentrirten Lösung von Kochsalz überhitzt, so verwandelt er sich in Anhydrit.

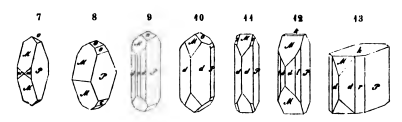
285. Baryt (Schwerspath).

Rhombisch, isomorph mit Cölestin und Anglesit; P (die Pyramidenflüchen in der zweiten unter den nachstehenden Figuren), Poo (M) 78° 20', Poo (o) 405° 22', coP2 (d) 77° 44' nach Dauber; diese drei Formen, sowie coPoo (P) erscheinen vorwaltend in den meisten Combinationen, welche ausserordentlich manchfaltig sind, wie denn die Krystallreihe des Baryts eine der reichhaltigsten im Gebiet des rhombischen Systems ist¹); der Habitus der Krystalle ist entweder tafelartig durch Vorwalten von coPoo, oder säulenförmig durch Vorwalten prismatischer Formen, gewöhnlich des Domas Poo oder des Prismas coP2, daher die Säulen sehr häufig horizontal zu stellen sind. Reuss bemerkt, dass manche Krystalle, wie z. B. die schönen von Dufton in Westmoreland, oftmals eine hemimorphische Ausbildung zeigen; dasselbe beobachtete v. Zepharovich an Krystallen von Hüttenberg, und Schrauf, jedoch in anderer Richtung, an Krystallen von Felsöbánya. Einige der gewöhnlichsten Combb. sind:



- Fig. 1. ∞P∞.P∞; eine häufig vorkommende Combination, und die Hauptform der meisten rhombisch-tafelartigen Krystalle.
- Fig. 2. Die vorhergehende Combination mit P und Pco; nicht selten.
- Fig. 3. ∞P∞.∞P2.P∞; sehr häufig, und die Hauptform der meisten rectangulär-tafelartigen Krystalle.
- Fig. 4. Dieselbe Comb. wie Fig. 3, nur nach Poo säulenförmig gestreckt; häufig.
- Fig. 5. Die vorige Comb. mit Hinzufügung von P∞; sehr gewöhnlich.
- Fig. 6. Dieselbe Comb. wie Fig. 5, nur nach coP2 säulenförmig gestreckt.
- Fig. 7. ∞P∞.P∞.ωP.P∞. Fig. 8. ∞P∞.P∞.P∞.2P∞.
- Fig. 9. ∞ P ∞ .P ∞ . ∞ P $1.\infty$ P; diese Comb. erscheint oft als längliche acht-

⁴⁾ Die Zahl der bis jetzt bekannten einfachen Formen des Baryts beträgt 67. Helmhacker beschrieb (Denkschr. d. Wien. Akad., 4874) die schönen Krystalle von Svárev in Böhmen (unter denen es solche gibt, welche Combinationen von 20 einfachen Gestalten sind, und weit über 400 Flächen besitzen), Strüver jene von Vialas bei Villefort im Dép. der Lozère; Vrba die von Swoszowice in Z. f. Kryst. V. 1881. 433, Al. Schmidt die von Telekes im Borsoder Comitat (ebendas. VI. 554), Miers solche von La Croix im Elsass (ebendas. VI. 600), Busz die von Mittelagger im Aggerthal, Rheinprovinz (ebend. X. 32).



seitige Tafel, als ein Verbindungsglied der rhombisch- und der rectangulärtafelartigen Krystalle.

Fig. 10. Dieselbe Comb. wie Fig. 6, nur noch mit 2Pcc.

Fig. 11. ∞P∞. ωP2. P∞. P. Fig. 12. ωP∞. P∞. ωP4. ωP4. 0P.

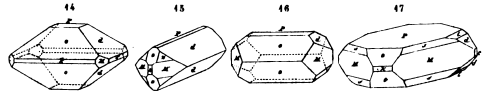
Fig. 13. $0P.\infty P\infty.\infty P2.\infty P5.P\infty$.

 M: M = 101° 40'
 0:0 = 74° 36'
 P:0 = 127° 48'

 d:d = 77 43
 d:0 = 418 40
 P:d = 444 8

 u:u = 416 22
 P:l = 458 4
 P:r = 462 8

Beispielsweise fügen wir zu den vorigen Figuren noch vier andere, welche nach Grailich und v. Lang in einer anderen Stellung gezeichnet sind, nämlich so, dass das Pinakoid P als Basis 0P und das Makrodoma M als Protoprisma ∞P erscheint, dessen scharfe Seitenkanten nach vorn und hinten gewendet sind. Die Buchstaben-Signatur der Flächen ist dieselbe, wie in den Figuren 4 bis 43.



- Fig. 14. Poo. 1Poo. 0P. ooP. ooPoo. ooPoo. Auvergne und Felsöbánya.
- Fig. 15. $\sqrt[4]{P}\infty$. $\sqrt{0}$ P. $\sqrt{0}$ P. $\sqrt{0}$ P. $\sqrt{0}$ P. Auvergne, Przibram, Marienberg.
- Fig. 16. Poo. 0P. op. 1Poo. Dies ist dieselbe Combination, wie Fig. 5.
- Fig. 47. 0P. ∞ P. $\stackrel{?}{P}\infty$. $\stackrel{?}{4}$ P ∞ . $\stackrel{?}{\infty}$ P ∞ . ∞ P ∞ . Schemnitz, Felsöbánya, Offenbánya.

Bine andere sehr gebräuchliche Aufstellungsweise der Barytkrystalle ist diejenige, dass ebenfalls das Pinakoid P als Basis OP und das Makrodoma M als Protoprisma OP erscheint, letzteres aber seinen stumpfen Winkel nach vorn und hinten wendet.

Die Krystalle einzeln, doch öfter in Drusen und mancherlei Gruppen vereinigt; auch in schaligen, stängeligen, faserigen, körnigen und dichten Aggregaten; in Pseudomorphosen nach Witherit und Barytocalcit. — Spaltb. brachydiagonal vollk., makrodomatisch nach Poo etwas weniger vollk., basisch und makrodiagonal Spuren; H. = 3...3,5; G. = 4,3...4,7 (das Normalgewicht ist nach G. Rose 4,482); farblos und zuweilen wasserhell, aber meist röthlichweiss bis fleischroth, auch gelblich, grau, blaulich, grünlich und braun gefärbt; Glas- oder Fettglanz; pellucid in hohen und mittleren Graden. Optisch-zweiaxig; die optischen Axen liegen bei der ersteren Stellung der Krystalle im basischen, bei der zweiten Stellung im brachydiagonalen Hauptschnitt; die spitze Bisectrix fällt in die Brachydiagonale. — Chem. Zus.: Baryumsulfat, Ba 8 4, mit 34,32 Schwefelsäure und 65,68 Baryt; manche Varietäten halten einige pCt. Strontiumsulfat isomorph beigemischt, wie z. B. eine von Clausthal 6,7, eine aus dem Binnenthal im Wallis 9, und eine von Görzig in Anhalt sogar 45 pCt. (G. = 4,488); v. d. L. zerknistert er hestig und schmilzt sehr schwer, oder rundet sich nur an den Kanten, wobei die Flamme gelblichgrün gefärbt wird; mit Soda auf Platinblech schmilzt er zu

einer klaren, nach der Abkühlung trüben Masse, ebenso auf Kohle, doch breitet sich später die Perle aus und dringt in die Kohle ein; im Red.-F. gibt er Schwefelbaryum, welches, nach vorheriger Behandlung mit Salzsäure, die Alkoholflamme nicht roth färbt; von Salzsäure nicht angreißbar, dagegen (wie v. Zepharovich hervorhob) als feines Pulver durch concentr. Schwefelsäure beim Erwärmen vollkommen löslich; einige Tropfen der klaren Lösung erzeugen im Wasser sogleich eine Trübung und später einen Niederschlag; durch kohlensaure Alkalien nicht zersetzbar. — Häufig vorkommendes Mineral; deutlich krystallisirte Varr. von Freiberg, Marienberg, Clausthal, Przibram, Svárov, Kapnik, Offenbánya, Felsöbánya, Courtade (Auvergne), Duston und vielen a. O. der sog. Stangenspath von Freiberg, der Bologneserspath von Bologna; der Faserbaryt von Kurprinz bei Freiberg, Rattenberg in Tirol, Chaudesontaine bei Lüttich; der körnige Baryt von Peggau in Steiermark; der dichte von Goslar und Halsbrücke bei Freiberg, Meggen in Westphalen; die Baryterde von Freiberg.

Gebrauch. Der weisse derbe Baryt wird pulverisirt zur Verfälschung des Bleiweisses gemissbraucht; ausserdem dient das Mineral besonders zur Darstellung der Baryterde und mancher ihrer Präparate; auch wohl zu den sogenannten Lichtmagneten.

Anm. 4. Dass der sog. Wolnyn von Rosenau, Muszaj und Bereghszasz in Ungarn, von Miask und Kussinsk im Ural wirklich nur Baryt sei, wie schon *Beudant* erkannte, dies bewies krystallographisch und optisch *Schrauf* (in Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 39. 286). Die ungarischen Krystalle sind dadurch ausgezeichnet, dass sie nach der Makrodiagonale säulenförmig verlängert erscheinen.

Ann. 2. Allomorphit hat Breithaupt ein rhombisches Mineral genannt, welches bis jetzt nur derb in schaligen Aggregaten bekannt ist; Spaltb. nach drei auf einander senkrechten Richtungen, von welchen die erste sehr, die andere minder deutlich, die dritte undeutlich ist; H.=3; G.=4,36...4,48; weiss; Perlmutterglanz auf der vollkommensten Spaltungsfläche, ausserdem Glasglanz; durchscheinend bis kantendurchscheinend. — Chem. Zus. nach Gerngross und v. Hauer wesentlich dieselbe wie die des Baryts; v. d. L. zerknistert er und schmilzt ziemlich schwer zu Email; unlöslich in Säuren. — Unterwirbach bei Rudolstadt; Dana vermuthet, dass dieses Mineral eine Pseudomorphose nach Anhydrit ist.

An m. 3. Der Kalkbaryt (Werner's krummschaliger Schwerspath) hat ganz ähnliche Krystallformen (nach Breithaupt $P\infty = 404^{\circ}$ 53'); die Krystalle sind jedoch meist tafelförmig gebildet, und fast immer zu mandelförmigen, rosettenförmigen, kugeligen und nierförmigen Aggregaten verbunden, welche letztere durch wiederholte Aggregation nierförmige gebogene krummschalige Massen bilden; G.=4,0...4,3; verwittert leicht. — Chem. Zus.: Baryumsulfat mit Calciumsulfat; mit Soda auf Platinblech geschmolzen gibt er eine durch die unaufgelöste Kalkerde unklare Masse. — Freiberg, Derbyshire.

Anm. 4. Das von Dufrénoy unter dem Namen Dreelit eingeführte Mineral besitzt folgende Eigenschaften. Rhomboëdrisch; R 93°, die Krystalle aufgewachsen auf Sandstein; Spaltb. rhomboëdrisch nach R unvollk.; H. = 8...4; G. == 8,2...8,4; weiss. Perlmutterglanz auf Spaltungsflächen, äusserlich matt. — Chem. Zus. nach Dufrénoy: wesentlich Baryumsulfat (64,7) mit Calciumsulfat (44,8) und Calciumcarbonat (8); ausserdem noch über 9 pCt. Kieselsäure, etwas Thonerde und Wasser, so dass die chem. Constitution noch etwas zweifelhaft erscheint; v. d. L. schmilzt er zu einem weissen blasigen Glas; mit Salzsäure braust er etwas auf, löst sich aber nur theilweise. — Grube la Nuissière bei Beaujeu, im Dep. der Saône und Loire.

286. Barytocölestin, Thomson.

Krystallinisch; die seltenen Krystalle sind isomorph mit denen des Baryts und Cölestins. obschon, wie Nominar gezeigt hat, ihre Winkel nicht zwischen diejenigen dieser letzteren fallen (S. 243); an einem Krystall aus dem Binnenthal maass Nominar $o: o = 74^{\circ}54\frac{1}{2}'$; $d: d = 79^{\circ}25'$; der vom Greiner spaltet nach v. Zepharovich nach einem Prisma von $403^{\circ}44^{\circ}$; die Krystalle erscheinen als spiessige rhombische Tafeln oder, wie am Greiner, als ungestaltete Individuen mit zellig zerfressener bis erdiger Oberfläche; gewöhnlich nur derb in radialstängeligen und schaligen Aggregaten; spröd und sehr leicht zerbrechlich; H.=2.5; G.=4.238 nach Breithaupt, des vom Greiner im Mittel =4.438 nach v. Zepharovich; blaulichweiss.— Chem. Zus.: Isomorphe Mischung von Baryum— und Strontiumsulfat in verschiedenen Verhältnissen; die Var. von Drummond-Island im Erie-See führt nach Thomson's Analyse mit 40 Schwefelsäure, 35 Strontian und 25 Baryt sehr nahe auf die Formel $28r8.0^{\circ}+8a8.0^{\circ}$ (nach

Arzruni enthält das Vorkommniss gar keinen Baryt und ist Cölestin); der vom Greiner ist nach Ullik's Analyse 48r8 04 + 38a 804; da die zerfressenen und erdigen Partieen dieser letzteren Var. aus schwefelsaurem Baryt und kohlensaurem Strontian, in abnehmenden Verhältnissen des letzteren bis auf \(\frac{1}{4} \) pCt. bestehen, so vernuthet V. Zepharovich, dass sie nur ein Gemeng von Baryt und Cölestin sein möge; v. d. L. schwer schwelzbar. — Jocketa in Sachsen, Imfeld im Binnenthal (Wallis), am Greiner in Tirol, hier im Talkschiefer mit Dolomit, Magnesit und Apatit, Drummond-Insel im Erie-See. Der Barytocölestin von Nürten in Hannover, enthält nach Gruner 26 pCt., nach Turner 20,4 pCt. Baryumsulfat.

287. Cölestin, Werner.

Rhombisch, isomorph mit Baryt und Bleisulfat; die Winkel etwas schwankend 1), $\overline{P}\infty$ (M) 75° 50′, $\overline{P}\infty$ (o) 104° 0′ nach Auerbach, welcher die Krystalle so aufrecht stellt, dass in den nachstehenden Figuren

 $o = \infty P$, $P = \infty P \infty$, $M = \overline{P} \infty$, $d = 2 \overline{P} \infty$

wird, (was jedenfalls die zweckmässigste Stellung ist); er führt demgemäss als die gewöhnlichsten Formen ausser diesen vier noch 4P ∞ , dazu als nicht seltene die drei Pyramiden P, 2P und 3P auf. In anderer Stellung gezeichnet sind die drei folgenden gewöhnlichen Combinationen:

Diese Krystalle sind meist säulenförmig in der Richtung der Brachydiagonale (durch das Brachydoma P∞); andere erscheinen tafelförmig durch das Brachypina-koid, so zumal die Comb. ∞P∞. P∞, wie Fig. 4 (S. 478), andere wie Fig. 47 (S. 479); die von Kenngott an sicilianischen Krystallen von Racalmuto und aus dem Val Guarnera als Contactzwillinge angeführten Verwachsungen nach ∞P∞ (nach welcher Fläche im rhombischen System keine eigentliche Zwillingsbildung vorkommen kann) sind wohl nur Parallel-Aggregate. Gewöhnlich zu Drusen vereinigt; auch derb in stängeligen und schaligen Aggregaten, in Platten und Trümern von parallelfaseriger, und in Nieren von feinkörniger bis dichter Zusammensetzung. - Spaltbar brachydiagonal vollkommen, makrodomatisch nach Poo weniger vollk., auch basisch, unvollk.; H. = 3...3,5; G. = 3,9...4, Normalgewicht an Krystallen von Dornburg = 3,962 nach Kopp; farblos und bisweilen wasserhell, häufig blaulichweiss, blaulichgrau, smalteblau bis indigblau, selten röthlich (nach E. E. Schmid in der Lettenkohle des Salzschachts bei Erfurt, sowie in Dolomiten und Quarziten des Röths am Hausberge bei Jena) oder gelblich gefärbt; Glas- bis Fettglanz; pellucid in hohen und mittleren Graden. Optisch-zweiaxig; die optischen Axen haben eine ganz ähnliche Lage, wie in den Krystallen des Baryts. - Chem. Zus.: wesentlich Strontiumsulfat Sr S 04 mit 43,61 Schwefelsäure und 56,39

⁴⁾ Dauber discutirte die Winkel des Cölestins, und fand die Polkante von $M=75^{\circ}$ 45' 43", die Polkante von $o=104^{\circ}$ 6' 84", wonach sich auch die übrigen Winkel etwas ändern würden. Die Messungen von v. Kokscharow stimmen sehr nahe überein mit denen von Miller. Auerbach (Sitzgsber. d. Wiener Akad. Bd. 59. 4869. 549) fand an sehr reinen Krystallen von Herrengrund und Bex $M:M=104^{\circ}$ 40', $o:o=76^{\circ}$ 0' und d:d wie oben, erklärte (ohne indessen Analysen zu erwähnen) die Schwankungen der Winkel aus Beimischungen von Baryterde, und bemerkt, dass nur der Winkel d:d constant sei. Manross fand an ganz reinen künstlich dargestellten Krystallen $M:M=104^{\circ}$ 40'. Die Krystalle von Rüdersdorf und Mokattam beschrieb Arzruni in Zeitschr. d. geol. Ges., Bd. 24. 1872. 477; er mass das Spaltungsprisma für das erste Vorkommniss = 404° 19', für das zweite = 404° 2', und führte aus, dass die Winkelverhältnisse weder in ersichtlicher Weise von einer Beimischung von Ca SO4 noch von Ba SO4 abhängig sind. — Eine Zusammenstellung sämmtlicher Formen (bis jetzt 52) und wichtigeren Winkel gab Al. Schmidt in Termézetrejzi Füzetec, Bd. IV. 1880 (vgl. Excerpt in Z. f. Kryst. VI. 1882. 99, auch N. Jahrb. f. Min. 1881. II. 169).

Strontian, auch enthalten manche Cölestine geringe Mengen Kalk oder Baryt (vgl. Barytocölestin); der von Clifton bei Bristol enthält von 1,2 bis selbst 10,9 pCt. Ba SO4; v. d. L. zerknistert er und schmilzt ziemlich leicht zu einer milchweissen Kugel; dabei färbt er die Flamme carminroth (nach v. Kobell besonders deutlich, wenn die im Red.-F. geglühte Probe mit Salzsäure befeuchtet worden ist); auf Kohle im Red.-F. gibt er Schwefelstrontium; wird dieses in Salzsäure gelöst, die Sol. eingedampft und dann mit Alkohol versetzt, so brennt derselbe mit carminrother Flamme. Von Salzsäure wird er nur wenig angegriffen; gegen conc. Schwefelsäure verhält er sich wie Baryt; von kohlensauren Alkalien wird er nach H. Rose zu kohlensaurem Strontian zersetzt. — Girgenti u. a. Gegenden Siciliens, La Perticara bei Rimini (ebenfalls mit Schwefelkrystallen), Pschow unweit Ratibor, wo in einem tertiären Kalkstein nach v. d. Borne und Websky sehr formenreiche Combb. vorkommen, Rüdersdorf bei Berlin, Jühnde bei Göttingen (im Muschelkalk), Bács bei Klausenburg, Stefansstolln bei Steierdorf im Banat (im Neocomkalk), Herrengrund in Ungarn, Montecchio maggiore bei Vicenza, Bristol in England, Ville-sur-Saulx in Frankreich (in Kimmeridgemergeln), Meudon und Montmartre bei Paris, Dornburg bei Jena (E. E. Schmid in Ann. d. Phys. u. Chem., Bd. 420. 637), Strontian-Island im Huronsee, Kingston in Canada, Frankstown in Pennsylvania u. a. O. Nordamerikas, auch Mokattam in Aegypten, hier innerhalb der Nummulitenformation in zwei verschiedenen Horizonten.

Gebrauch. Zur Darstellung der Strontianerde und gewisser ihrer Verbindungen, zumal des gewässerten Chlorstrontiums und des salpetersauren Strontians, welche beide in der Feuerwerkerei zur Bildung des rothen Feuers dienen; bei der Zuckerfabrikation.

288. Anglesit, Bendant (Bleisulfat, Bleivitriol, Vitriolbleierz).

Rhombisch, isomorph mit Baryt und Cölestin¹), wie eine Vergleichung der folgenden Gestalten darthut, wenn darin c als P und m als P angenommen wird. Wenn wir die von Victor v. Lang in seiner trefflichen Monographie des Bleivitriols gewählte Stellung zu Grunde legen, bei welcher das Spaltungsprisma (m) als Protoprisma eingeführt wird, während die in den folgenden Figuren mit z bezeichnete Pyramide wie gewöhnlich als Grundform P gilt, so werden nach v. Kokscharow's Messungen:

für P (z) die Polkanten 890 38' und 4120 48', die Mittelkanten 1280 49',

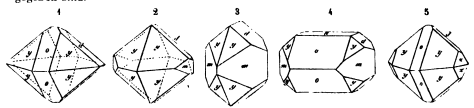
für $\stackrel{\frown}{P2}$ (y) die Polkanten 126° 34′ und 90° 12′, die Mittelkanten 113° 37′, für ∞ P (m) die Seitenkanten 103° 43′ und 76° 17′, welche letztere Kante in den folgenden Figuren nach vorn gewendet ist 2),

für $\frac{1}{2}$ $\stackrel{?}{\longrightarrow}$ (d) die Polkante 101° 13', die Mittelkante 78° 47', für Poo (o) die Polkante 75° 36', die Mittelkante 104° 24',

2) Die Stellung ist dieselbe, in welcher auch die Figuren 44 bis 47 des Baryts (S. 479) gezeichnet sind; vom krystallographischen Gesichtspunkte aus würde es zweckmässiger sein. den stumpfen Winkel des Prismas nach vorn zu wenden. Es hat jedoch v. Lang auf Grund optischer Verhältnisse die angegebene Stellung gewählt.

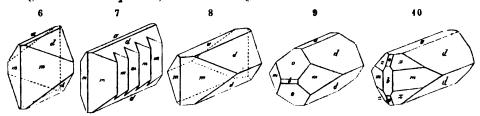
⁴⁾ Victor v. Lang führt in seiner Monographie des Anglesits (Silzgsber. d. Wiener Akad. Bd. 36. 4859. 244) schon 84 einfache Formen an und gibt die Bilder von 478 Combinationen, von welchen die nachstehenden 19 copirt sind; die von ihm gemessenen Winkel stimmen fast vollkommen mit den Angeben v. Kokscharow's überein. Auch Dauber discutirte die Winkel des Anglesits, und fand nur sehr wenig abweichende Werthe (Ann. d. Phys. u. Ch., Bd. 108. 1859). Hessenberg beschrieb sehr schöne Krystalle vom Monte Poni, v. Zepharovich eben dergleichen von Schwarzenbach und Miss in Kärnten, v. Kokscharow die russischen Vorkommnisse. Ueber Ungarns Anglesite, ihre Winkelverhältnisse und den Ausbildungshabitus an den verschiedenen Fundorten machte Kronner sehr ausführliche Mittheilungen in Z. f. Kryst. I. (1877). 324 (nebst den Bildern neuer Combinationen). Quintino Sella's Studien über die sardinischen Anglesite, welche ihn auf 38 (übrigens nicht sämmtlich schon definitiv festgestellte) Formen leiteten, sind in vorläufigem Auszug mitgetheilt in Trans. Accad. d. Lincei, III. 450, April 4879 (vgl. Z. f. Kr. IV. 400 oder N. Jahrb. f. Min. 1880. I. 164). Ueber die Anglesite der Grube Hausbaden bei Badenweiler mit ihren verschiedenen Typen vgl. Liweh in Z. f. Kryst. IX. 4884, 504; ebendas. X. 88 auch Franzenau über die von Felső-Vissó in Ungarn. — Im Ganzen sind bis jetzt, mit Einschluss der von Sella genannten, 85 Formen bekannt.

womit denn auch die wichtigsten der in den folgenden Bildern vorkommenden Winkel gegeben sind.



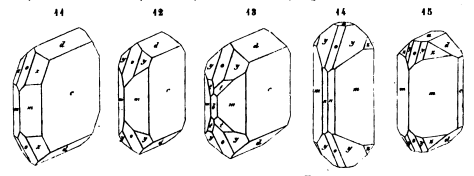
Krystalle theils pyramidal durch die vorwaltende Brachypyramide P2, theils vertical kurzsäulenförmig nach ∞P , theils horizontal säulenförmig nach $P\infty$.

- P_2 . P_{∞} . P_{∞} , von Siegen. Fig. 1.
- $P2.1\overline{P}\infty.\infty P$, ebendaher. Fig. 2.
- Fig. 3.
- Fig. 4.
- P2. P∞. 4P∞.P, von Pila in Ungarn. Fig. 5.



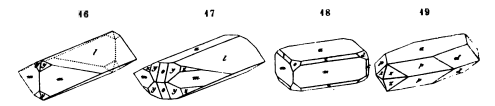
Krystalle meist horizontal säulenförmig nach dem Makrodoma 4₽∞.

- ∞P. 4P∞. 0P; Anglesea; diese Comb. erscheint oft mit oscillatorischer Wiederholung des Prismas ∞P, wie in der folgenden
- was, wenn es in sehr feinem Maassstabe stattfindet, endlich die Ausbildung Fig. einer mehr oder weniger stark gereiften Fläche coPco zur Folge hat.
- $\sqrt{P} \infty . \infty P . 0P$; Anglesea u. a. 0. Fig. 8.
- Die vorige Comb. mit Poo und oo Poo; Anglesea. Fig. 9.
- Die Comb. Fig. 8 mit P, 00 P00 und P00; Anglesea. Fig. 10.



Krystalle theils rectangulär tafelförmig nach ∞P∞, theils vertical säulenförmig nach ∞P.

- ∞P∞.1P∞.∞P.P.P∞, von Siegen. Fig. 11.
- ∞P∞.1P∞.∞P.P2.P∞, ebendaher. Fig. 12.
- Die Comb. Fig. 12 mit 2P2 und ∞P∞, Siegen. Fig. 13.
- $\infty P. \infty P2. P2. P. P\infty. 0P$, vom Monte Poni auf Sardinien, $n: n = 115^{\circ}$ 1'. Fig. 14.
- ∞P. ∞P∞ . 4P∞ . 0P. P. P2 . P∞, ebendaher. Fig. 15.



Krystalle theils horizontal säulenförmig nach $\frac{1}{4}P\infty(l)$, theils rhombisch tafelförmig nach 0P.

Fig. 16. $4\overline{P}\infty . \infty P$. \overline{P} 2, Leadhills und am Harz, $l: l = 44^{\circ} 38'$, $m: l = 107^{\circ} 23'$.

Fig. 17. Die Comb. Fig. 16 mit 0P, P und P∞, Leadhills.

Fig. 18. 0P. ∞ P. P. $\tilde{P}\infty$. $\frac{1}{2}\tilde{P}\infty$. ∞ $\tilde{P}\infty$, von Müsen.

Fig. 19. $0P. \frac{1}{4}P\infty . \frac{3}{4}P\frac{3}{4} . P$, aus dem Breisgau, $p: a = 125^{\circ} 44'$, $p: d = 155^{\circ} 14'$.

Die Krystalle sind meist klein, einzeln aufgewachsen und in Drusen verbunden; Pseudomorphosen nach Bleiglanz. — Spaltb. prismatisch nach ∞ P und basisch, nicht sehr vollkommen; Bruch muschelig; sehr spröd; H. = 3; G. = 6,29...6,35, nach Breithaupt 6,12....6,35; Normalgewicht = 6,316, nach Mohs, Filhol und Smith; farblos, oft wasserhell, auch gelblich, grau, braun gefärbt; Diamant- und Fettglanz, durchsichtig bis durchscheinend; die optischen Axen liegen im brachydiagonalen Hauptschnitt und bilden einen grossen Winkel; die spitze Bisectrix fällt in die Brachydiagonale. — Chem. Zus.: Bleisulfat, Pb 804, mit 26,43 Schwefelsäure und 73,57 Bleioxyd; im Kolben zerknistert er, auf Kohle im Ox.-F. schmilzt er zu einer klaren Perle. welche nach dem Erkalten milchweiss ist, im Red.-F. gibt er Blei; mit Soda und Kieselerde Reaction auf Schwefel; zu den Flüssen verhält er sich wie Bleioxyd; in Salzsäure schwer, in Kalilauge völlig löslich; Verhalten gegen conc. Schwefelsäure wie bei Baryt. — Zellerfeld, Badenweiler, Grube Friedrich bei Wissen a. d. Sieg, Schwarzenbach und Miss in Kärnten, Moravicza, Dognácska, Felsőbánya und Borsabánya in Ungarn, Leadhills, Insel Anglesea, Wirksworth in Derbyshire, Iglesias und Monte Poni auf Sardinien, Beresowsk, Nertschinsk u. a. O.; prachtvoll bei Phönixville in Pennsylvanien.

Gebrauch. Wo das Bleisulfat in grösserer Menge vorkommt, da wird es mit anderen Bleierzen zur Gewinnung von Blei benutzt.

Anm. 4. Bei Coquimbo kommt nach *Field* ein schwarzes, mattes, erdiges Mineral vor, welches das Gewicht 6,2 hat, und anfangs weggeworfen wurde, bis man erkannte, dass es 96,74 Bleisulfat und 8,46 Eisenoxydul enthält. Es ist aus Zersetzung von Bleiglanz entstanden, und wird als schwarzes amorphes Bleisulfat aufgeführt.

Anm. 2. Breithaupt führt auch ein selensaures Blei, Pb 8e04, von Hildburghausen, unter dem Namen Selenbleispath auf; dasselbe findet sich in kugeligen Aggregaten und derb, ist schwefelgelb und deutlich spaltbar nach einer Richtung.

Anm. 3. Zinkosit hat *Breithaupt* ein mit Zinkblende vorkommendes Mineral vom Gange Jaroso in der Sierra Almagrera in Spanien genannt. Die sehr kleinen Krystalle sind rhombisch und homoomorph mit Bleisulfat und Baryt; H. = 3; G. = 4,831; gelblich- und graulichweiss bis licht weingelb; Glas- bis Diamantglanz, durchsichtig und durchscheinend. — Chem. Zus.: Zinksulfat, Zu 804. — Der blassgrüne oder himmelblaue durchscheinende Hydrocyanit, welcher sich bei der Eruption des Vesuvs im October 1868 als Sublimationsproduct gebildet hat, ist Cu 804 und besitzt nach *Scacchi* eine prismatische Form mit Winkeln ähnlich denen des Anglesits.

Anm. 4. Sardinian nennt Breithaupt einen Bleivitriol, welcher nach Th. Richter's Analyse in seiner Substanz mit dem Anglesit übereinstimmt, aber monoklin krystallisirt, demzufolge ein Beispiel von Dimorphismus liefert. Die Krystalle zeigen vorwaltend ein verticales Prisma von 427¾° mit Abstumpfungen der stumpfen und scharfen Seitenkanten, und einer auf die stumpfen Seitenkanten aufgesetzten schiefen Basis (75¾°), sowie einem Klinodoma von 426° 50′; spaltbar nach einem Prisma von 401½° und klinodiagonal; G.=6,38...6,39; Glanz und Farbe wie bei dem Anglesit. Findet sich bei Monte Poni auf Sardinien; auch einen Theil des Bleivitriols von Zellerseld erkannte Breithaupt als Sardinian.

289. Lanarkit, Beudant.

Monoklin, $\beta = 88^{\circ}$ 14'; A.-V. = 0,8684 : 4 : 4,3836 nach Schrauf (Z. f. Kryst. I. 1877. 34); gewöhnlichste Formen OP, ∞ P ∞ , 4P ∞ , -3P3, -2P4O, ausserdem einige mit -4P ∞ vicinale Flächen; die Krystalle sind nach der Orthodiagonale zu scheinbaren Prismen verlängert, und namentlich sind Orthodomen an ihnen entwickelt; auch in dünnstängeligen Aggregaten. — Spaltb. sehr vollk. nach der Fläche der Basis, spurenhaft nach ∞ P∞; mild, in dünnen Blättchen biegsam (nach Breithaupt sehr leicht zersprengbar); H. = 2...2,5; G. == 6,8...7 (nach Thomson 6,319); dunkel grünlichweiss, gelblichweiss bis grau; diamantähnlicher Perlmutterglanz auf 0P, sonst z. Th. fettglänzend. — Chem. Zus.: nach den früheren Analysen von Brooke und Thomson galt der Lanarkit als eine Verbindung von 4 Mol. Bleisulfat mit 4 Mol. Bleicarbonat, PbSO⁴ + PbCO³. Allein Pisani und Flight haben später in einem Vorkommniss von Leadhills, welches sich krystallographisch und optisch als echter Lanarkit erwies, keine Kohlensäure, sondern nur Schwefelsäure und Bleioxyd gefunden (45,2 Schwefelsäure und 84,8 Bleioxyd); darnach ist der Lanarkit Pb2 805, was man nach Rammelsberg als eine Verbindung von 4 Mol. Bleisulfat (57,6) mit 4 Mol. Bleioxyd (42,4), Pb 804+Pb 0 auffassen kann, oder, wohl besser mit Groth als [Pb20]804. V. d. L. auf Kohle schmilzt er zu einer weissen Kugel, welche etwas reducirtes Blei enthält, in Salpetersäure löst er sich nur theilweise mit Brausen. - Leadhills in Schottland, selten.

- 2) Wasserhaltige Sulfate.
- a) Wasserhaltige einfache Sulfate.

290. Glaubersalz oder Mirabilit, Haidinger.

Monoklin, $\beta = 72^{\circ}$ 15', ∞ P (o) = 86° 31', P (n) = 93° 12', $\Re \infty$ (z) = 80° 38'; A. -V. = 1,1161: 1: 1,2382; die Krystalle meist in der Richtung der Orthodiagonale verlängert, vorwaltend durch 0P und M: $T = 107^{\circ}$ 45', M: $r = 130^{\circ}$ 10'. $\frac{M}{T} = 107^{\circ}$ 45', M: $r = 130^{\circ}$ 10'. $\frac{M}{T} = 107^{\circ}$ 10'.

Die natürlichen Varr. bilden meist nur Efflorescenzen und krustenartige Ueberzüge auf Gesteinen und altem Gemäuer. — Spaltb. orthodiagonal, sehr vollk.; Bruch muschelig; H. = 4,5...2; G. = 4,4...4,5; farblos, pellucid; Geschmack kühlend und salzigbitter. — Chem. Zus.: neutrales Natriumsulfat mit 10 Mol. Wasser, Na²8 0⁴ + 10 N²0, mit 24,85 Schwefelsäure, 19, 27 Natron und 55,88 Wasser; in Wasser leicht löslich; verwittert und zerfällt an der Luft, indem es 8 Mol. Wasser verliert; im Kolben schmilzt es in seinem Krystallwasser; auf Platindraht geschmolzen färbt es die Flamme röthlichgelb; das entwässerte Salz schmilzt auf der Kohle und wird im Red.-F. hepatisch. — In den Salzbergwerken zu Hallstatt, Aussee, Berchtesgaden und in Mineralquellen und Salzseen; im Thale des Ebro, bei Logroño und Lodosa, wechsellagert das Glaubersalz mit Kochsalz in bedeutender Mächtigkeit und Ausdehnung; als 2 M. mächtige Schicht bei Bompensieri in Sicilien: Nöschel fand am Kaukasus, 25 Werst von Tiflis bei Muchrevan, ein 5 Fuss mächtiges Lager von reinem Glaubersalz, welches sich über eine halbe Quadratwerst ausbreitet und von Thon und Mergel bedeckt wird.

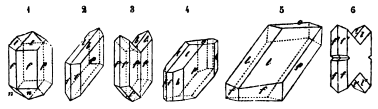
Gebrauch. Als Arzneimittel, zur Glasbereitung und zur Darstellung von Natron.

Anm. Reussin nannte Karsten ein bei Sedlitz und Franzensbad in büschelförmigen und flockigen Efflorescenzen vorkommendes, mit 31 pCt. Magnesiumsulfat verbundenes Glaubersalz.

294. Gyps.

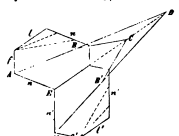
Monoklin, $\beta = 81^{\circ}$ 5' nach den unten bei Fig. 1 angegebenen Messungen von Des-Cloizeaux, berechnet von Hessenberg, wie auch die folgenden Winkel; A.-V. = 0,6894: 4: 0,4456; die gewöhnlichsten Formen sind ∞ P (f) 111°30', P (n) 138°32', -P (l) 143°30' und ∞ Poo (p); auch kommen nach Soret viele Klinoprismen ∞ Pn

vor, wie besonders $\mathfrak{OR}_{\frac{3}{2}}$ und \mathfrak{OR}_{2} , deren vordere oder klinodiagonale Seitenkanten respective 88° 48' und 72° 35' messen; ein paar andere wichtige Formen sind die Hemidomen $\frac{1}{2}P\infty$ (o), welches die Verticalaxe unter 87° 20' schneidet, und $-\frac{1}{2}P\infty$. welches mit der schiesen Basis den Winkel von $10^{\circ}54'$ bildet; eine vollständige Uebersicht aller 34 bekannten Formen, welchen später Laspeyres noch 2 hinzusügte, gab Brezina in Tschermak's Mineral. Mittheil., 1872. 18. Ein paar häufige Combb. sind:



- Fig. 1. ∞P.∞P∞.P. + P; die Grundform ist vollständig ausgebildet; vergl. auch Fig. 155 auf S. 80; nach Des-Cloizeaux sind die Winkel f: f = 111° 30′.
 l: l = 143° 30′, l: f = 130° 51′; die Polkante von +P (n) ist gegen die Klinodiagonale 33° 19′, gegen die Verticalaxe 65° 36′ geneigt, während dieselben Winkel für die Polkante von -P (l) 28° 35′ und 52° 29′ messen.
- Fig. 2. ∞ P ∞ . ∞ P.—P; die Grundform ist nur mit der negativen Hemipyramide ausgebildet; eine der gewöhnlichsten Combinationen.
- Fig. 3. Ein Zwillingskrystall der in Fig. 2 abgebildeten Form; sehr häufig; beide Individuen sind in der Fläche des Orthopinakoids verbunden, während die Flächen p und p' in eine Ebene fallen; je nachdem diese Zwillinge mit dem unteren oder oberen Ende aufgewachsen sind, zeigen sie an ihrem freien Ende eine einspringende oder eine ausspringende vierslächige Zuspitzung: übrigens kommen nach demselben Gesetz auch solche Zwillinge vor, in denen die Individuen seitwärts, mit ihren rechten, oder mit ihren linken Flächen des Klinopinakoids (p) verwachsen sind.
- Fig. 4. ∞ P ∞ . ∞ P ∞ . ∞ P ∞ P ∞ ; Bex im Kanton Waadt; die Flächen o sind meist etwas gekrümmt, und etwa 87° gegen die Verticalaxe geneigt.
- Fig. 5. —P.∞P.∞P∞. 1P∞; diese Form liegt zum Theil den linsenförmigen Krystallen zu Grunde.
- Fig. 6. Ein Zwillingskrystall wie Fig. 3, jedoch mit vollkommener Durchkreuzung beider Individuen, nach Oborny.

Die Krystalle erscheinen theils kurz und dick, theils lang und dünn säulenförmig, gewöhnlich nach ∞ P, bisweilen auch nach -P verlängert, theils auch tafelartig; auch kommen oft linsenförmige Krystalle vor, denen Fig. 5 oder auch die Comb. -P. $-\frac{1}{2}$ P ∞ . 0P. ∞ P zu Grunde liegt, deren Flächen mehr oder weniger gekrümmt sind, wie denn auch an anderen Krystallen oft convexe Flächen vorkommen. Zwillingskrystalle sehr häufig, nach zwei verschiedenen Gesetzen: 1) Zwillings-Axe die Normale



von ∞ P ∞ , oder Zwillings-Ebene das Orthopinakoid: nach diesem Gesetz sind besonders die säulenförmigen Krystalle der Comb. Fig. 2 verwachsen (Fig. 3), und 2) Zwillings-Axe die Normale von —P ∞ , nach diesem Gesetz erscheinen besonders die linsenförmigen Krystalle verbunden.

Zur Erläuterung dieser letzteren Zwillingskrystalle mag beistehendes, in der Ebene des klinodiagonalen Hauptschnitts gezeichnete Diagramm dienen, in welchem zur leichteren Orientirung die beiden sechsseitigen Figuren mit den Buchstaben n, f, l

mit aufgenommen sind, welche die klinodiagonalen Durchschnitte zweier Krystalle der

in Fig. 4 abgebildeten Combination darstelfen, während EC die Projection der Zwillings-Ebene bedeuten soll.

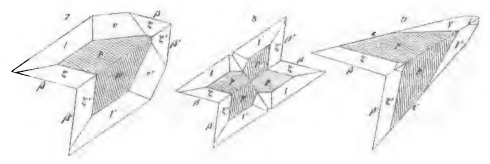
In den linsenförmigen Krystallen pflegt nun jedes einzelne Individuum durch die Flächen —P(t) und — $\frac{1}{2}P\infty$ (AB) oder 0P (BC) begrenzt zu sein, welche jedoch gewöhnlich in eine einzige, convexe Fläche verfliessen; auch die untere, durch die beiden Hemipyramiden P(n und n') bewirkte Begrenzung ist meist krummflächig. Findet nun blos Juxtaposition statt, was am öftesten der Fall ist, so erhalten die Zwillinge (und deren Spaltungslamellen) im Profil ein pfeilspitzenähnliches Ansehen; der ausspringende Winkel der Pfeilspitze beträgt entweder 25° 26' (ADA') oder 57° 11' (BCB'), je nachdem — $\frac{1}{2}P\infty$ oder 0P sehr vorwaltend ausgebildet ist; der einspringende Winkel AEA' beträgt 123° 48'. Dergleichen linsenförmige Zwillingskrystalle kommen besonders schön am Montmartre bei Paris vor.

Ganz eigenthümlich erscheinen die schönen bei Wasenweiler, am s.-ö. Fuss des Kaiserstuhls vorkommenden linsenförmigen Gypszwillinge, welche *Hessenberg* in Nr. 10 seiner Mineralogischen Notizen (1871, S. 30) ausführlich beschrieben und abgebildet hat. Es finden sich dort zwei Varietäten; die eine zeigt die Combination

-P. coRco. Rco. § Pco. § R§; Fig. 7 und 8; die andere dagegen statt -P das Hemil p v β ζ

doma -1 Pco (ε), und statt Rco das Klinodoma 3 Rco (ν), übrigens dieselben drei

doma $-\frac{1}{3}$ Poo (ε) , und statt Roo das Klinodoma $\frac{3}{3}$ Roo (γ) , übrigens dieselben drei Gestalten P, β und ζ ; Fig. 9. Die Figuren 7 und 9 zeigen zwei Contactzwillinge dieser Combinationen; in beiden misst der einspringende Winkel $\beta\beta'=95^{\circ}$ 40', welchen Werth in Fig. 7 auch der gegenüberliegende ausspringende Winkel hat, wogegen



in Fig. 9 die beiderseitigen Flächen $\epsilon\epsilon'$ den Winkel 35° 22' bilden; die Fig. 8 stellt einen Durchkreuzungszwilling der ersten Varietät dar. Die auf den Flächen P und P' eingezeichnete Streifung entspricht der faserigen Spaltungsfläche $P\infty$, welche sehr häufig durch Risse angedeutet ist.

Laspeyres entzisserte eigenthümliche kleine, nach dem ersten Gesetz gebildete Gypszwillinge von Eisleben, welche in ihrer Form Pilzen oder Doppelkegeln ähnlich sehen (Tschermak's Mineral. Mittheil., 1875. 120). — Oborny beschreibt Zwillingskrystalle der Fig. 2 mit parallelen Verticalaxen und sast rechtwinkeligen Klinopinakoiden beider Individuen; bei ihnen dürste das Gesetz: Zwillings-Ebene eine Fläche von ∞R_3^2 anzunehmen sein, da die vordere Seitenkante dieses Klinoprismas 88° 48' misst.

Die Krystalle sind einzeln eingewachsen, oder zu Gruppen und Drusen verbunden; oft gebogen oder schlangenförmig gewunden, wobei allermeist $\infty P \infty$ die Krümmungen und Runzelungen zeigt, $\infty P \infty$ eine Ebene ist; ausserdem erscheint der Gyps derb in gross-, grob-, klein- und feinkörnigen bis dichten Aggregaten; in Platten und Trümern von stängeliger und faseriger Zusammensetzung (Fasergyps); in schuppigen Aggregaten (Schaumgyps) und als erdiger Gyps; in Pseudomorphosen nach Kochsalz, Anhydrit und Kalkspath.

Spaltb. klinodiagonal höchst vollk., hemipyramidal nach P viel weniger vollk., die beiden pyramidalen Spaltungsflächen meist oscillatorisch hervortretend, daher

scheinbar eine einzige, faserige oder gestreifte Fläche Poo bildend; orthodiagonal unvollk, in flachmuscheligen Bruch verlaufend. Ausser diesen längst bekannten Spaltungsrichtungen hat Laspeyres auf das Vorhandensein einer bereits von Hauy nicht übersehenen ferneren aufmerksam gemacht, welche der Krystallfläche o= 100 folgt: E. Reusch hat nachgewiesen, dass parallel der Fläche $\beta = \frac{1}{2}$ Poo eine auch als Schlaglinie hervortretende Spaltungsrichtung existirt, welche mit der Faserrichtung sehr nahe 140 bildet; eine andere solche Richtung gibt es, fast horizontal liegend, in der Zone 1400:00800, eine sernere parallel der Kante -400:00800. Mild, in dünnen Blättchen biegsam (doch nicht in allen Varietäten); H. = 1,5...2; G. = 2,2...2,4, nach Kenngott 2,313...2,328 an 15 Varr. bestimmt; farblos und oft wasserhell, auch schneeweiss, aber häufig gefärbt, besonders röthlichweiss bis fleisch- und blutroth; gelblichweiss bis wein- und honiggelb und gelblichbraun, graulichweiss bis schwärzlichgrau, selten grünlich oder blaulich; Perlmutterglanz auf den vollkommensten, Seidenglanz auf den pyramidalen Spaltungsflächen; ausserdem Glasglanz; pellucid in hohen und mittleren Graden. Doppelbrechung negativ. Die optischen Axen liegen bei der gewöhnlichen Temperatur im klinodiagonalen Hauptschnitt; mit der Verticalaxe bildet die eine den Winkel von 83°, die andere den Winkel von 22°; bei höheren Tempp. vermindert sich ihr Neigungswinkel, und bei 80°C, ungefähr fallen beide in eine gegen die Verticalaxe 5210 geneigte Linie. - Ueber die Grösse und Lage der opt. Elasticitätsaxen vgl. r. Lang in Sitzber. d. Wien. Akad. II. Abth. Decbr. 1877, über die thermische Ausdehnung Beckenkamp in Z. f. Kryst. VI. 1882. 450. — Chem. Zus.: Calciumsulfat mit 2 Mol. Wasser, Ca 804 + 2 1120, mit 32,55 Kalk, 46,52 Schwefelsäure und 20,93 Wasser; im Kolben gibt er Wasser; v. d. L. wird er trübe und weiss, blättert sich auf und schmilzt zu einem weissen Email, welches alkalisch reagirt; auf Kohle im Red.-F. gibt er Schwefelcalcium; mit Soda auf Kohle nicht zu einer klaren Masse schmelzbar, weil die Kalkerde ungelöst zurückbleibt; mit Flussspath schmilzt er zu einer klaren Perle, die beim Erkalten weiss und undurchsichtig wird; er ist löslich in 380 bis 460 Theilen Wasser, und die Sol, gibt die Reactionen auf Kalk und Schwefelsäure: in Säuren löst er sich nicht viel leichter auf; in kochender Auflösung von kohlensaurem Kali wird er vollständig zersetzt. - Sehr verbreitetes Mineral im Gebiet gewisser Sedimentär-Formationen; Castellina in Toscana, Girgenti, Montmartre, Bex, Oxford, Reinhardsbrunn, Kaaden in Böhmen, Wasenweiler im Breisgau und viele a. O. liefern schöne krystallisirte Varietäten.

Gebrauch. Sowohl der rohe als der gebrannte Gyps werden mit sehr viel Erfolg als Verbesserungsmaterial des Bodens, zum Gypsen der Felder und Wiesen benutzt. Der gebrannte und mit Wasser angemachte Gyps wird als Mörtel, zur Herstellung von Estrichen, Stuckaturen, Büsten, Statuen, Abgüssen und Formen aller Art, auch zur Bereitung des künstlichen Marmors (Gypsmarmor) gebraucht; auch dient er als Zusatz von Glasuren, zur Glasund Porzellanmasse. Der dichte und feinkörnige weisse Gyps wird unter dem Namen Alabaster zu Vasen, Säulen, Statuen und anderen Ornamenten, der feinfaserige Gyps zu Perlen und anderen Schmuckgegenständen verarbeitet.

Anm. Nach Escher ist in der Wüste Sahara eine Sandsteinbildung sehr verbreitet, in welcher Gyps als Cäment der Sandkörner erscheint; in dem darüber liegenden Sande kommen sehr zahlreiche Krystalle und Krystallgruppen von Gyps vor, welche recht vielen Sand in sich außenonimen haben, ohne doch in ihrer Ausbildung sehr außallend gestört worden zu sein. Sie bilden ein Seitenstück zu den bekannten Kalkspath-Krystallen von Fontainebleau.

292. Kieserit, Reichardt.

Gewöhnlich mikrokrystallinisch; derb, in sehr feinkörnigen bis dichten Aggregaten, welche ganze Schichten bilden. Bei Hallstatt findet er sich jedoch nach Tschermak auch grobkörnig, sowie krystallisirt in ziemlich grossen monoklinen Krystallen. $\beta=88^{\circ}53'$; A.-V. = 0.9147: 1:1.7445; als vorherrschende Form erscheint die vollständige und im Gleichgewicht ausgebildete Grundpyramide $\pm P$, mit einer vierflächigen Zuspitzung ihrer Polecken durch die in ähnlicher Weise ausgebildete Pyra-

mide $\pm \frac{1}{3}P$; dazu noch, als Abstumpfung der orthodiagonalen Combinationsecken beider Pyramiden, das Klinodoma $\frac{1}{4}R\infty$. Tschermak fand:

```
die klinodiagonale Polkante von +P = 101^{\circ} 32'
- - -P = 102 26
- - -11P = 127 10
- - -12P = 128 9
die Mittelkante von . . . . \pm P = 93 0 \text{ und}
die obere Kante von . . . . \frac{1}{2}P\infty = 104 2;
```

die Krystalle haben einige Aehnlichkeit mit denen des Lazuliths, zeigen auch vielsache Zwillingsbildung nach dem Gesetz: Zwillings-Ebene eine Fläche von - P. Spaltbarkeit nach den Hemipyramiden P und $\frac{1}{4}$ P vollkommen, auch nach $\frac{1}{4}$ P ∞ und -P ∞ , unvollkommen; H. = 3; G. = 2,569, in Aggregaten herab bis 2,517; farblos, graulichweiss, auch gelblich gefärbt; schimmernd, durchscheinend mit blaulichem Lichtschein in der Richtung der Normale des Hemidomas 4Pco. Ebene der optischen Axen das Klinopinakoid. — Chem. Zus. nach vielen Analysen: Magnesiumsulfat mit 4 Mol. Wasser, MgSO4 + M2O, mit 28,97 Magnesia, 57,99 Schwefelsäure und 13,04 Wasser. Einige dieser Analysen ergaben einen grösseren Wassergehalt, was wohl darin begründet war, dass das Mineral sehr begierig Wasser anzieht, und endlich in Bittersalz übergeht. An der Luft überzieht es sich bald mit einer trüben Verwitterungsrinde; im Wasser wird es sehr langsam aber vollständig gelöst; mit wenig Wasser beseuchtet erhärtet es, fast wie gebrannter Gyps. - Dieses in technischer Hinsicht wichtige Salz findet sich bei Stassfurt in zoll- bis fussstarken Schichten, welche mit Steinsalz wechselnd eine bis 180 Fuss mächtige Ablagerung bilden; in ihm kommt Sylvin in grossen, und Anhydrit in kleinen Krystallen vor; auch bei Kalusz in Galizien und bei Hallstatt in Oesterreich ist es reichlich vorhanden.

Anm. Röthlichweisse stalaktitische Knollen des entsprechenden Mangansulfats von der Formel Ma 804 + M20 aus einer aufgelassenen Grube bei Felsöbanya beschrieb v. Schröckinger unter dem Namen Szmikit (Verh. geol. R.-Anstalt 4877. 444).

293. Bittersalz, oder Epsomit, Beudant.

Rhombisch, isomorph mit Zinkvitriol und Nickelvitriol; A.-V. = 0,9901:1:0,5709; die Pyramide P meist hemiëdrisch, als rhombisches Sphenoid ausgebildet, wie in der zweiten Figur; gewöhnl. Comb. ∞ P. P und ∞ P· $\frac{P}{2}$, dazu oft ∞ P ∞ , die Krystalle säulenförmig; ∞ P = 90° 38′, l:M=129° 3′, Polkante des Sphenoids 101° 54′. Die natürlichen Varietäten in körnigen, faserigen, erdigen Aggregaten, als

Efflorescenz des Erdbodens und verschiedener Gesteine. — Spaltb. brachydiagonal, vollk.; H. = 2...2,5; G. = 1,7...1,8; farblos, pellucid. Optisch-zweiaxig, die optischen Axen liegen in der Basis, und ihre Bisectrix fällt in die Makrodiagonale; Doppelbrechung negativ; Geschmack salzigbitter. — Chem. Zus.: Magnesiumsulfat mit 7 Mol. Wasser, MgSO4 + 7 N2O, mit 16,25 Magnesia, 32,53 Schwefelsäure und 51,22 Wasser; in Wasser leicht löslich; im Kolben gibt es Wasser, schmilzt dann und bleibt unverändert; auf Kohle erhitzt schmilzt es anfangs, verliert dann sein Wasser und seine Säure, fängt an zu leuchten, und wirkt nun alkalisch; mit Kobaltsolution im Ox.-F. stark geglüht, schwach rosenroth. — Als Efflorescenz des Bodens (Steppen Sibiriens, Catalonien, Gegend zwischen Madrid und Toledo) und mancher Gesteine (Gneiss bei Freiberg, Schieferthon bei Offenburg in Baden); auch auf Erzlagerstätten (Herrengrund, Neusohl), wo kleine Mengen von Metalloxydulen die Magnesia zu vertreten pflegen; aufgelöst in Mineralwässern (Epsom, Seidschütz, Püllna).

Manches natürliche Bittersalz hält nur 6 Mol. oder 48 pCt. Wasser.

Gebrauch. Als Arzneimittel und zur Darstellung reiner und kohlensaurer Magnesia.

Anm. Mg 804 + 7 M20 ist dimorph, indem man es aus übersättigten Lösungen künstlich auch in monoklinen Krystallen erhalten kann, welche aber schnell trübe

werden, so dass hier die rhombische Form die beständigere ist. Diese Dimorphie ist deshalb sehr interessant, weil die ganz analog constituirten Bisen- und Kobaltsulfate mit 7 Mol. Wasser isomorph sind mit jener monoklinen Gestalt. Das dimorphe Mg 80⁴ + 711²0 ist daher ebenso das verbindende Glied zwischen den rhombischen und monoklinen Substanzen R 80⁴ + 711²0, wie das als Kalkspath und Aragonit dimorphe Ca CO³ die Reihe der rhomboëdrischen und der rhombischen wasserfreien Carbonate

294. Zinkvitriol, oder Goslarit, Haidinger.

RCO3 verknüpft (vgl. Eisenvitriol).

Rhombisch, isomorph mit Bittersalz, doch fällt die Hemiëdrie seltener auf, indem P gewöhnlich mit allen 8 Flächen als $\frac{P}{q}$ und $-\frac{P}{q}$ entwickelt ist; gewöhnliche Comb. der künstlichen Krystalle $\infty P.\infty P\infty .P$, wobei $\infty P=90^{\circ}$ 42', Krystalle säulenförmig verlängert; A.-V. = 0,9804 : 4 : 0,5631; die natürlichen Varietäten meist körnige Aggregate von stalaktitischen, nierförmigen, krustenförmigen Gestalten; doch fanden sich auf der Mordgrube bei Freiberg im Inneren hohler Stalaktiten nach Frenzet Krystalle mit ∞P(91°5' nach Schrauf). ∞P∞. P. 2P∞. P∞. 2P∞. — Spaltb. brachvdiagonal, vollkommen; H. = 2...2,5; G. = 2...2,1; farblos, graulichweiss, schmeckt widerlich zusammenziehend; optische Beziehungen wie beim Bittersalz. — Ist im reinen Zustand Zinksulfat mit 7 Mol. Wasser, ZnSO4 + 7 M²O, entsprechend 28,23 Zinkoxyd, 27,88 Schwefelsäure, 43,89 Wasser; einige natürliche Zinkvitriole scheinen nur 6 Mol. Wasser zu enthalten; sehr leicht löslich in Wasser, verliert bei 400° 40 pCt. Wasser, wobei er schmilzt; gibt, mit Kohlenpulver geglüht, schwefelige Säure; mit Soda auf Kohle gibt er im Red.-F. starken Beschlag von Zinkoxyd (welches sich durch Kobaltsolution grün färbt), sowie Schwefelnatrium. — Als secundäres Erzeugniss (namentlich aus Zinkblende entstehend), Goslar, Schemnitz, Fahlun.

Gebrauch. Der künstlich dargestellte Zinkvitriol (oder weisse Vitriol) wird als Arzneimittel, in der Färberei und Druckerei und bei der Darstellung gewisser Lackfarben und Firnisse gebraucht.

Anm. Fauserit nannte Breithaupt einen rhombischen Manganvitriol, welcher sich in den Bergwerken von Herrengrund in Ungarn bildet. $\infty P = 94^{\circ}$ 48', dazu mehre andere Prismen, $\infty P \infty$ und P; die ziemlich grossen Krystalle gehen durch Abrundung und Gruppirung in stalaktitische Formen über. — Spaltb. brachydiagonal; H.=2...2,5; G.=1,888; röthlich- und gelblichweiss, bisweilen wasserhell, meist nur durchscheinend. — Chem. Zus. nach Mollnar: 34,49 Schwefelsäure, 49,64 Manganoxydul, 5,45 Magnesia und 42,66 Wasser; löslich in Wasser. Dieses Mineral wurde früher für Bittersalz oder auch für Zinkvitriol gehalten, und manche Exemplare sind nach Tschermak wirklich nichts Anderes als Bittersalz.

295. Nickelvitriol, Cronstedt; Morenosit, Casares.

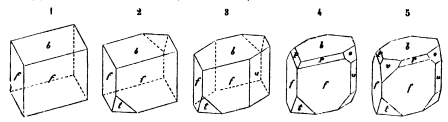
Dieser schon früher am Cap Ortegal in Spanien und am Huronsee gefundene Vitriol ist auch nach Fulda später bei Riechelsdorf vorgekommen, theils derb von muscheligem Bruch, theils faserig und haarförmig; H.=2; G.=2,004; smaragdgrün, die haarförmigen Individuen fast farblos; glasglänzend. Die künstlich dargestellten Krystalle rhombisch, isomorph mit Bittersalz und Zinkvitriol; A.-V.=0,9845:4:0.5656.—Chem. Zus. nach zwei Analysen von Fulda und Körner: NiSO4+7 \blacksquare 20, mit 28,54 Schwefelsäure, 26,64 Nickeloxydul, 44,88 Wasser. Im Sonnenlicht oder bei 30 bis 40°C. verwittert er und verliert 4 Mol. Wasser; sehr leicht löslich in Wasser; im Kolben gibt er viel Wasser, bläht sich auf, wird gelb und undurchsichtig.

296. Eisenvitriol, oder Melanterit, Beudant.

Monoklin 1), $\beta = 75^{\circ} 45'$ nach Senff, wie auch die folgenden Winkel; die gewöhn-

¹⁾ Nach v. Kobell verhält sich der Eisenvitriol stauroskopisch triklin und nicht monoklin die ebenen Winkel der als Rhombus angenommenen Basis werden nämlich nach ihm vom Kreuz nicht halbirt, sondern der stumpfe Winkel (von 99°) werde in Winkel von 52° und 47° getheilt (Münchener Gelehrte Anzeigen 1858, Nr. 34 und Sitzgsber. Münch. Akad. 2. Nov. 1878). Groth und v. Zepharovich constatirten dagegen, dass die 50°R00 entsprechende Schwingungsrichtung auf 0P Schwankungen von mehren Graden ausgesetzt ist, ja an demselben Krystall nicht geradlinig

lichste Comb. ist ∞P . 0P und liegt allen übrigen zu Grunde, daher die Krystalle kurz säulenförmig oder dick tafelförmig erscheinen; $\infty P(f) = 82^{\circ} 22'$, $-P(P) = 101^{\circ} 34'$, $P\infty$ (o) = 67° 30'. A.-V. = 1,1793: 1:1,5441. Gewöhnliche Combb. sind:



- Fig. 1. ∞P.0P; f: f = 82° 22′, b: f = 99° 20′ und 80° 40′; diese Krystalle erscheinen fast wie Rhomboëder, weshalb Hauy die ganze Krystallreihe für rhomboëdrisch hielt.
- Fig. 2. ∞P. 0P. P∞; von Hauy als die Comb. R. 0R gedeutet.
- Fig. 3. Die Combination Fig. 2 mit $\infty R \infty$.
- Fig. 4. Die Comb. Fig. 2 mit P, $\Re \infty$ und $\Re \Re \circ$; $b: o = 123^{\circ} 45'$.
- Fig. 5. Die Comb. Fig. 4 mit $-\frac{1}{2}$; $v:b=137^{\circ}36'$.

Nach v. Zepharovich misst $\beta = 75^{\circ}$ 44½′, $f: f = 82^{\circ}$ 12′; $b: f = 99^{\circ}$ 19′ und 80° 41′; $b: o = 123^{\circ}$ 46′; $v: b = 136^{\circ}$ 16′, und ist das A.-V. = 1,1828: 1: 1,5427; er beobachtete noch -1P ∞ , -3P ∞ , 1P ∞ .

Die in der Natur vork. Varr. selten deutlich krystallisirt, meist stalaktitisch, traubig, nierförmig, als Kruste und Beschlag; Pseudomorphosen nach Eisenkies. — Spaltb. basisch vollk., prismatisch nach ∞ P, weniger deutlich; H. = 2; G. = 1,8...1,9; farbig, lauch- und berggrün, an der Oberstäche oft gelb beschlagen; pelkucid in hohen und mittleren Graden; die optischen Axen liegen im klinodiagonalen Hauptschnitt, ihre spitze Bisectrix ist gleichsinnig geneigt wie die Klinodiagonale, und bildet mit selbiger den Winkel von 14°45′; Geschmack süsslichherb. — Chem. Zus.: Eisensulsat (schweselsaures Eisenoxydul) mit 7 Mol. Wasser, Fe S O + + 7 H²O, mit 25,89 Eisenoxydul, 28,79 Schweselsäure, 45,32 Wasser; bisweilen mit zugemischtem Magnesiumsulsat (bei Idria mit 4,60 Magnesia) oder etwas Mangansulsat (Luckit Carnot's). In Wasser leicht löslich; v. d. L. im Kolben schmilzt der Eisenvitriol in seinem Krystallwasser, welches dann entweicht und weisses entwässertes Salz zurücklässt; auf Kohle gibt er im Ox.-F. Eisenoxyd. — Als neueres Erzeugniss durch Zersetzung von Eisenkiesen gebildet; Goslar, Bodenmais, Fahlun, Graul bei Schwarzenberg, Potschappel bei Dresden. Idria.

Gebrauch. Der Eisenvitriol (oder grüne Vitriol) findet eine Anwendung in der Färberei und Druckerei, zur Bereitung der schwarzen Tinte, des Berlinerblaus, zur Darstellung des Vitriolöls, bei Bereitung des Goldpurpurs und anderer Präparate.

Anm. 2. Grüne Krusten auf der Vesuvlava vom April 1873 bestehen aus kleinen Kry-

verläuft; indem dies auf Nicht-Homogenität zurückzuführen ist, ergab ein wirklich homogener Krystall die völlige opt. Beschaffenheit des monoklinen Systems, während auch die genauen Winkelmessungen von v. Zepharovich daran keinen Zweifel übrig lassen (Sitzber. Wiener Akad., Bd. 79. I; Z. f. Kr. 1V. 406).

ställchen, ebenfalls von der Eisenvitriol-Form; Scacchi fand diese Substanz, Cupromag-nesit genannt, nach der analogen Formel (Cu, Mg) S 04 + 7 M20 zusammengesetzt.

Anm. 3. Volger hat an einer Stufe von der Windgälle neben dem gewöhnlichen Eisenvitriol auch schöne Krystalle derselben Substanz in der Form des Bittersalzes gefunden; er schlägt den Namen Tauriscit für diesen neuen Körper vor, welcher denselben Dimorphismus der Substanz Fe 8 04 + 7 120 beweist, welcher auch bei dem analog constituirten Magnesiumsalz bekannt ist (vgl. Bittersalz).

297. Mallardit, Carnot.

Krystallinische, parallelfaserige Massen; die prismatischen Individuen zeigen schiefe Auslöschung (43°), daher höchst wahrscheinlich monoklin und identisch mit dem chemisch übereinstimmenden künstlich erzeugten Mangansulfat. — Chem. Zus.: Ma804 + 7 M20. Leicht löslich in Wasser; an der Luft gibt das Mineral 2 Mol. H20 ab. — Silbergrube Lucky Boy, s. vom grossen Salzsee in Utah (Bull. soc. minér. II. 447. 449. 468); vgl. den S. 490 genannten Fauserit.

298. Kobaltvitriol, oder Bieberit, Haidinger.

Krystallformen monoklin, ähnlich denen des Eisenvitriols, gewöhnlich nur stalaktitisch oder als flockige Efflorescenz. — Blass rosenroth; Geschmack zusammenziehend. — Die künstlichen Krystalle ($\beta = 75^{\circ}5'$) sind schwefelsaures Kohaltoxydul mit 7 Mol. Wasser, Ce 80⁴ + 7 \blacksquare 20; allein der natürliche Kohaltvitriol von Bieber enthält nach Winkelblech fast 4 pCt. Magnesia. — Bieber bei Hanau.

Anm. Fassen wir die isodimorphe Gruppe der Vitriole RSO4 + 7 H2O tabellarisch zusammen, so findet sich bis jetzt:

```
rhombisch
                                     monoklin
                              (künstlich als solches
MgS04 + 7H20
                Bittersalz
                              beigemischt im Cupromagnesit und Eisenvitriol
Zn804 + 7H20
                Zinkvitriol
NISO4 + 7H20
                Nickelvitriol
Fe 804 + 7H20
                Tauriscit
                               Eisenvitriol
Mm S 04 + 7H20
                               Mallardit
                Fauserit
Ce 804 + 7H20
                               Kobaltvitriol
CmS●4 + 7H2●
                               beigemischt im
                                             Cupromagnesit.
```

Aus der Reihe der künstlichen Salze ist noch mit Bittersalz isomorph: Mg SeO⁴ + 7H²O und Mg CrO⁴ + 7H²O.

299. Haarsalz, oder Halotrichit, Hausmann; Keramohalit.

In haar- und nadelförmigen Krystallen von unbestimmter Form; doch gibt Haidinger sechsseitig-tafelförmige, monokline Krystalle, mit zwei Winkeln von 92° und vier Winkeln von 134° an; Arzruni befand die Fasern schief auslöschend; meist zu Krusten, Trümern, traubigen und nierförmigen Aggregaten von faseriger oder schuppiger (selten körniger) Structur verbunden; H. = 1,5...2; G. = 1,6...1,7; weiss, gelblich oder grünlich, seidenglänzend. — Dieses Salz ist nach vielen Analysen wesentlich: neutrale schwefelsaure Thonerde mit 18 Mol. Wasser, (Al²)[80⁴]³ + 18 M²0, mit 15,33 Thonerde, 36,04 Schwefelsäure, 48,63 Wasser. Im Kolben bläht es sich auf, gibt viel Wasser, ist dann unschmelzbar, und wird mit Kobaltsolution blau, dafern nicht zu viel Eisenoxyd vorhanden ist; im Wasser leicht löslich; versetzt man die Solution mit etwas schwefelsaurem Kali, so bilden sich Alaunkrystalle. — Besonders im Braunkohlengebirge, Kolosoruk, Friesdorf bei Bonn, Freienwalde, auch im Steinkohlengebirge, Potschappel, und in vulkanischen Gesteinen, Vulkan von Pasto, Insel Milo: Königsberg in Ungarn, Adelaide in Neu-Südwales, hier in grosser Menge.

300. Aluminit, Websterit.

Bis jetzt nur in kleinen nierförmigen Knollen und derb, von höchst feinschuppiger

oder feinerdiger Zusammensetzung; u. d. M. sich als ein Aggregat kleiner doppeltbrechender, vierseitig prismatischer Kryställchen erweisend, wie Naumann vermuthete und Oschatz zuerst für die von Halle zeigte; doch sind dieselben nicht, wie letzterer angab, rechtwinkelig, sondern schiefwinkelig und löschen auch nach H. Fischer schief (ca. 48°) aus; Bruch feinerdig, mild; zerreiblich; H. = 1; G. = 1,8; schneeweiss, gelblichweiss, schimmernd oder matt; undurchsichtig. — Chem. Zus. der reinsten Varietät nach vielen Analysen: drittelschwefelsaure Thonerde mit 9 Mol. Wasser, empirisch (Al2) SO6 + 9 M20 oder [AlO] 2SO4 + 9 H2O, mit 29,69 Thonerde, 23,25 Schwefelsäure, 47,06 Wasser; im Kolben gibt er viel Wasser, beim Glühen schwefelige Säure, der Rückstand ist unschmelzbar und verhält sich wie Thonerde; mit Kobaltsolution wird er blau, mit Soda gibt er Schweselaluminium; in Salzsäure löst er sich leicht. - Halle, in der Stadt und unweit derselben bei Morl, in Knollen auf Schichtungsfugen des oligocanen Sandes, sehr häufig nach Laspeyres; Kochendorf in Württemberg in der Lettenkohlenformation; Mühlhausen bei Kralup, nierförmig im Quadersandstein; Newhaven in Sussex, Brighton, als 3 Fuss mächtiger Gang in der Kreide. Auteuil bei Paris, Lunel-Vieil im Dép. du Gard, eine 3 bis 4 Zoll mächtige Lage

Anm. 1. Viele Varietäten des Aluminits sind mit mehr oder weniger Aluminiumhydroxyd gemengt, wodurch das Analysen-Resultat bedeutend verändert werden kann.

Anm. 2. Der Felsöban yit, welchen Kenngott vorläufig neben den Hydrargillit stellte, ist nach späteren Untersuchungen Haidinger's und v. Hauer's ein dem Aluminit nahe stehendes Mineral. Er findet sich in kleinen kugeligen Krystallgruppen, welche aus rhombischen Taseln der Comb. 0P. 00 P00 bestehen, wobei 00P 442° misst; Spattb. basisch ; sehr mild; H. = 4,5; G. = 2,38; weiss, optisch-zweiaxig. — Chem. Zus. nach v. Hauer: (Al²)²8 0° + 40 H²0, mit 44,04 Thonerde, 47,28 Schwefelsäure, 38,76 Wasser; er gibt im Kolben viel Wasser, wird v. d. L. mit Kobaltsolution blau, in Salzsäure nur ausgelockert, in Schwefelsäure nur theilweise gelöst, mit Soda geschmolzen vollkommen löslich in Salzsäure. — Felsöbánya in Ungarn, aus Baryt.

301. Coquimbit, Breithaupt.

Hexagonal, P=422°4′. A.-V.=4:4,5645 nach G. Rose und Arzruni (Z. f. Kryst. III. 4879. 546). Die Krystalle sind dick taselsörmige oder kurz säulensörmige Combinationen von 0P mit ∞ P und P; ausserdem beobachtet ∞ P2, P2, P2; gewöhnlich klein- und seinkörnige Aggregate. — Spaltb. prismatisch nach ∞ P, unvollkommen; H. = 2...2,5; G. = 2...2,4; farblos, weiss, blaulich, licht violett und grünlich; Doppelbrechung positiv; Geschmack vitriolisch. — Nach H. Rose ist dies Salz neutrales schweselsaures Eisenoxyd mit 9 Mol. Wasser, (Fe²)[8 0⁴]³ + 9 120, mit 28,46 Eisenoxyd, 42,72 Schweselsäure, 28,82 Wasser; Eug. Bamberger sand auch etwas entsprechendes Aluminiumsulfat (4,9 Thonerde) hinzugemischt; v. d. L. im Kolben gibt es erst Wasser, dann schweselige Säure, der Rückstand verhält sich wie Kisenoxyd; löslich in kaltem Wasser, aus der erhitzten Sol. präcipitirt Eisenoxyd. — In einem Lager von grünlichem Jaspis bei Copiapo in der Provinz Coquimbo in Chile.

Anm. 4. Unter dem Namen Misy hat Hausmann schon lange ein mikrokrystallinisches, in feinschuppigen lockeren Aggregaten vorkommendes, schwefel- bis citrongelbes, im Wasser unlösliches Eisenoxydsulfat aus dem Rammelsberg bei Goslar aufgeführt, dessen chem. Zus. nach Borcher, Ahrend und Ultrich wesentlich mit jener des Coquimbits übereinstimmt; das Misy vom Rammelsberg ist aber nicht hexagonal, sondern nach den Winkeln und Auslöschungsverhältnissen entweder monoklin oder triklin. Es ist löslich in Salzsäure, und wird von Wasser, unter Abscheidung eines rothgelben Pulvers, zersetzt. Andere, mit demselben Namen belegte und sehr ähnliche Körper sind nach den Analysen von Dumenil und List etwas anders zusammengesetzt, und nähern sich mehr dem Copiapit, während Blaas manches sog. Misy, aber nicht das vom Rammelsberg, als Metavoltin erkannte.

Anm. 2. Dem Misy nahe verwandt ist der von Schrauf benannte Ihlëit, orangegelbe traubige Ausblühungen (G. = 4,842) bildend, welche aus den im Graphit von Mugrau (Böhmerwald) eingesprengten Eisenkiesen hervorgehen; im kalten Wasser löslich; die Substanz ist nach Schrauf's Analysen wesentlich (Fe^2)83012 + 42II20 (N. Jahrb. f. Miner., 4877. 252).

302. Copiapit, Haidinger (blättriges bas. schwefelsaures Eisenoxyd).

Rhombisch nach Bertrand, OOP 1020, meist als sechsseitige Tafeln ausgebildet, begrenzt

von der vorwaltenden Basis, von ∞ P und ∞ P ∞ , auch wohl von ∞ P ∞ , auch körnige Aggregate. — Spaltb. basisch vollk.; H. = 4,5; G. = 2,44; Perlmutterglanz, gelb, durch-scheinend; spitze Bisectrix senkrecht auf ∞ P ∞ , stumpse senkrecht auf 0P; $\varrho < v$. — Scheint nach H. Rose's Analyse und der Deutung von Rammelsberg, welcher etwas Magnesia als Bittersalz in Abzug bringt, (Fe²)²S⁵O²¹+43 \blacksquare ²O, mit 33,54 Eisenoxyd, 44,94 Schwefelsäure und 24,52 Wasser⁴). — Copiapo in Chile.

Anm. 1. Mit dem Copiapit findet sich in krustenartigen Ueberzügen von radialfaseriger Zusammensetzung ein anderes, gelblichweisses bis schmutzig gelbgrünes schwefelsaures Eisenoxydsalz vom G. = 4,84, welches strahliges schwefelsaures Eisenoxyd oder Stypticit genannt worden ist, und nach den Analysen von H. Rose, Lawrence Smith und A. Brun die empirische Zus. (Fe?) 8209 + 40120, mit 32 Eisenoxyd, 32 Schwefelsäure und 36 Wasser; doch zeigt das Verhalten beim Erhitzen, dass 2 Mol. H20 zur Constitution des Sulfats gehören; es wird von kaltem Wasser theilweise gelöst, mit Hinterlassung eines basischeren unlöslichen Salzes.

Anm. 2. Fibroferrit, ein ebenfalls aus Chile stammendes feinfaseriges, gelbes Eisenoxydsulfat, besteht nach der Analyse von Field aus 31,89 Eisenoxyd, 31,94 Schwefelsäure, 35,90 Wasser, so dass es mit dem vorhergehenden identisch zu sein scheint; es löst sich in heissem Wasser theilweise, schwillt in Salzsäure auf, fürbt sich dunkel gelblichroth, und löst sich zuletzt fast vollständig. Nach Pisani findet sich ein ganz ähnliches Salz bei Pallières im Dép, des Gard.

Anm. 8. Tekticit oder Braunsalz nennt Breitkaupt ein Eisensulfat von folgenden Bigenschaften. — Rhombisch, nach Dimensionen unbekannt; kleine pyramidale und nadel-fürmige, z. Th. büschelförmig gruppirte Krystalle und derbe Partieen, nelkenbraun, glas-bis fettglänzend, wenig spröd, sehr weich. Dieses von Breithaupt entdeckte Salz ist ebenfalls ein wasserhaltiges schwefelsaures Eisenoxyd von noch unbekannter stöcklometrischer Zusammensetzung; es löst sich in Wasser sehr leicht, zersliesst an der Lust sehr bald und schmilzt v. d. L. in seinem Krystallwasser. — Am Graul bei Schwarzenberg und zu Bräunsdorf bei Freiberg.

303. Pissophan, Breithaupt.

Stalaktitisch und derb, Bruch muschelig; wenig mild, äusserst leicht zersprengbar; II. = 2; G. = 1,9...2; olivengrün bis leberbraun, Strich grünlichweiss bis blassgelb; Glasglanz. durchsichtig bis durchscheinend. — Dieses harzähnlich erscheinende Mineral ist nach Erdmann in der braunen Varietät ebenfalls der Hauptsache nach wasserhaltiges Risenoxydsulfat, sehr nahe die Formel (Fe²)² 80⁹ + 15 M²0 liefernd; die grünen Varietäten scheinen mehr Gemenge mit Thonerdesulfat zu sein. Im Kolben gibt er erst Wasser, dann schwefelige Säure und wird bräunlichgelb. V. d. L. wird er schwarz ohne zu schmelzen. Mit Kobaltsolution zeigen nur die eisenarmen Varietäten eine blaue Färbung. — Als secundäres Erzeugniss aus Alaunschiefer, Reichenbach in Sachsen und Garnsdorf bei Saalfeld.

An m. 4. Als Glocker it bezeichnete Naumann ein durch Glocker beschriebenes Mincral von Obergrund unweit Zuckmantel. Es bildet als ächter Eisensinter Stalaktiten bis 2 Fuss Länge, von glänzender Oberfläche und dünnschaliger Zusammensetzung, ist im Bruch theils muschelig und glänzend, theils erdig und matt, im ersten Falle schwärzlichbraun bis pechschwarz, im anderen gelblichbraun bis dunkelgrün; Strich gelblichbraun bis ockergelb; undurchsichtig, nur in dünnen Lamellen durchscheinend. — Chem. Zus. nach v. Hockstetter: (Fe²) 2 8 09 + 6 120, mit 62,96 Risenoxyd, 45,75 Schwefelsäure und 24,29 Wasser, doch sind wohl diese Verhältnisse nicht constant; in Wasser unlöslich, in concentrirter Schwefelsäure löslich; bei dem Glühen wird er roth unter Entwickelung von schwefeliger Säure.

Anm. 2. Vitriolocker nannte Berzelius eine erdige, ockergelbe Substanz, welche zu Fahlun den Botryogen begleitet, sich an der Luft aus Elsenvitriolsolutionen abscheidet, und wohl nur als erdige Varietät des Glockerits zu betrachten ist, indem Berzelius fast 63 Elsenoxyd, 46 Schwefelsäure und 24 Wasser erhielt. Findet sich auch bei Goslar.

Anm. 3. Der Apatelit bildet kleine, nierförmige und erdige, gelbe Massen, welche zwar dem Gelbeisenerz ähneln, aber nach Meillet ziemlich genau der Formel (Fe²)³8⁵6²⁴ + 2 II²6 entsprechen, welche 48,68 Schwefelsäure auf 52,39 Eisenoxyd und 3,98 Wasser ergibt. — Im Thon bei Auteuil unweit Paris.

⁴⁾ Dieses und die folgenden wasserhaltigen (basischen) Eisensulfate sind aller Wahrscheinlichkeit nach hydroxylhaltig; nur ein Theil des in der empirischen Formel erscheinenden H²O ist daher als Krystallwasser zu betrachten.

304. Utahit, Arzruni.

Rhomboëdrisch; gew. Combin. 0R.R; Neigung der beiden Formen 427° 45'; auch wohl COR; A.-V.=4:4,4389. Die Kryställchen, selten über 0,4 Mm. gross, stellen äusserst feine Schuppen dar, und bilden seidenglänzende Ueberzüge; die einzelnen Täfelchen haben einen breiteren grellgelben Rand, einen dunkleren braunen bis braunrothen Kern. — Chem. Zus. nach Damour: 58,82 Eisenoxyd, 28,45 Schwefelsäure, 3,49 Arsensäure, 9,35 Wasser, was auf die empirische Formel $(Fe^2)^3S^3$ 0¹⁸ + 4 III20 führt. V. d. L. ziemlich schwer schmelzbar; gibt im Kolben erwärmt, saures Wasser ab, und gewinnt die rothe Farbe des Eisenoxyds, löslich in heisser Salzsäure, nicht in Salpetersäure. — Auf Quarz in der Eureka-Hill-Grube, Yuab Co., Utah.

305. Kupfervitriol, oder Chalkanthit, Glocker.

Triklin, die Krystallformen sehr unsymmetrisch und ziemlich manchfaltig gebildet, doch liegt den meisten die Combination $\infty'P.\infty P'.P'$ (M, T und P) zu Grunde, zu welcher noch besonders häufig 0P, $\infty \overline{P}\infty$ (n) und $\infty \overline{P}\infty$ (r) treten; die beiden letzten Flächen sind zu einander 79° 49' oder 400° 41' geneigt. Eine nicht seltene Combination ist die nachfolgend abgebildete:

$$P'.\infty P'.\infty' P.\infty \overline{P} \infty.\infty \overline{P} \infty.\infty' \overline{P} 2.2 \overline{P}' 2$$
 $P \quad T \quad M \quad n \quad \tau \quad l \quad s$
 $M: T = 123^{\circ} 10'. \quad P: \tau = 130^{\circ} 27'$
 $M: \tau' = 126 \quad 40 \quad P: n = 120 \quad 50$
 $T: \tau = 110 \quad 10 \quad P: T = 127 \quad 40$

Die in der Natur vorkommenden, gewöhnlich durch Eisenvitriol verunreinigten Varietäten erscheinen selten deutlich krystallisirt, sondern in stalaktitischen, nierförmigen u. a. Aggregaten, sowie als Ueberzug und Beschlag. — Spaltb. sehr unvollkommen nach $\infty P'$ und $\infty'P$; Bruch muschelig; H. = 2,5; G. = 2,2...2,3; farbig; berlinerblau bis himmelblau; durchscheinend; Geschmack höchst widerlich. — Ist Kupfersulfat mit 5 Mol. Wasser, CuSO⁴ + 5 I²O, mit 31,84 Kupferoxyd, 32,40 Schwefelsäure, 36,09 Wasser; im Wasser leicht löslich, aus der Solution wird das Kupfer durch Eisen metallisch gefällt; v. d. L. im Kolben für sich schwillt er bedeutend auf, gibt Wasser (bei 400° 4 Mol., das fünfte erst über 200°) und wird weiss; mit Kohlenpulver gemengt entwickelt er aber viel schwefelige Säure; auf Kohle lässt sich, zumal mit Soda, das Kupfer leicht metallisch darstellen. — Goslar, Herrengrund, Moldova u. a. O., überall als secundäres Brzeugniss, meist aus Kupferkiesen entstehend.

Gebrauch. In der Fürberei und Druckerei, zur Bereitung mehrer Malerfarben und sympathetischer Tinte, zur Verkupferung des Eisens, bei der Papierfabrication.

306. Brochantit, Heuland (und Krisuvigit).

Rhombisch, ∞P 104° 32′, $P \infty$ 152° 37′ nach v. Kokscharow; dafür spricht, wie Groth hervorhebt, die optische Eigenschaft, dass die Hauptschwingungsrichtungen mit den Krystallaxen zusammenfallen; auch nach Bertrand aus optischen Gründen rhombisch; A.-V. = 0,7803: 1:0,4838 (nach Schrauf monoklin, $\beta = 89^{\circ}$ 28′, ∞P 104° 6′, $R \infty$ 152° 50′, oder triklin). Combination: ∞P . $\infty P \infty$. Po nebst einigen anderen Formen, kurz säulenförmig, vertical gestreift; auch nierförmig von feinstängeliger Zusammensetzung. — Spaltb. brachydiagonal vollk.; H. = 3,5...4; G. = 3,78...3,9; smaragd - bis schwärzlichgrün, Strich hellgrün; $P = d = 127^{\circ}$ 44′ P = 0 = 103 42

Magnus, Forchhammer, Risse, Pisani, v. Kobell, Tschermak, Ludwig: das basische Kupfersulfat CuSO⁴ + 3 Cu[O], eine Verbindung von 4 Mol. Kupfersulfat mit 3 Mol. Kupfer-bydroxyd, auch darstellbar durch Cu⁴[OH, 6SO⁴, enthaltend 70,36 Kupferoxyd, 47,74

Schweselsäure, 11,90 Wasser. Nach Ludwig verliert er erst bei 300° Wasser und hinterlässt ein Gemeng von Kupsersulsat und -Oxyd. Beim Brhitzen gibt er, mit Kohlenpulver gemengt, schweselige Säure, aus Kohle schmilzt er und hinterlässt endlich ein Kupserkorn; in Säuren und in Ammoniak ist er löslich, nicht in Wasser. — Am Ural bei Gumeschewsk und Nischne Tagilsk, Rezbánya, Nassau an der Lahn, Solsataren von Krisuvig in Island (Forchhammer's Krisuvigit); Pisco in Peru.

307. Langit, Maskelyne.

Rhombisch; die sehr kleinen Krystalle, welche Krusten auf Schiefer bilden, stellen die langgestreckt tafelförmige oder breit säulenförmige Combination 0P. ∞ P ∞ . ∞ PP ∞ dar, in welcher ∞ P = 123° 44′ und 0P: $P\infty$ = 128° 14′; sie sind meist zu Zwillingen oder zu sternförmigen Drillingen verwachsen. A.-V. = 0,5847: 4: 0,3393. — Spaltb. basisch und brachydiagonal; H. = 2,5; G. = 3,48...3,50; grünlichblau, auf 0P stark glänzend; die optischen Axen liegen im brachydiagonalen Hauptschnitt. — Chem. Zus. nach Maskelyne und Warington: C=804+3C=[0]2+2]20, gleichsam Brochantit mit 2 Mol. Wasser; entsprechend 65,14 Kupferoxyd, 16,42 Schwefelsäure, 18,47 Wasser; in Wasser unlöslich, dagegen leicht löslich in Säuren und in Ammoniak. — Cornwall; Rammelsberg macht darauf aufmerksam, dass ein von Berthier analysirtes Mineral aus Mexico und ein von Field untersuchtes von Andacollo in Chile, welche früher als Brochantit galten, genau die Zusammensetzung des Langits haben.

Das von Pisani unter dem Namen Langit beschriebene und analysirte Mineral aus Cornwall stimmt in vielen seiner Rigenschaften und in seinem Vorkommen so ganz mit Maskelyne's Langit überein, dass wohl beide zu vereinigen wären, wenn nicht Pisani eine grössere Härte und ein kleineres spec. Gewicht, sowie ein etwas abweichendes Verhältniss der Bestandtheile gefunden hätte, welches der Formel Cu 804 + 3 Cu [0 1]2 + 120 entsprechen würde, mit 67,60 Kupferoxyd, 47,06 Schwefelsäure, 45,34 Wasser. Dieselbe Formel fand Maskelyne für ein anderes, den Langit begleitendes, mikrokrystallinisches Mineral, welchem er den Namen Waringtonit gab. — Dass das von Pisani analysirte und unter dem Namen Devillin aufgeführte Mineral nur ein lagenweises Aggregat von Langit und feinschuppigem Gyps sei, dies ist nach den Untersuchungen von Tschermak wohl nicht zu bezweifeln.

308. Johannit, Haidinger (Uranvitriol).

Monoklin, ∞P = 69°, β = 85° 40′; die Krystalle haben grosse Aehnlichkeit mit jenen des Trona, sind aber sehr klein und in nierförmige Aggregate versammelt. — Spaltb. prismatisch nach ∞P; H. = 2...2,5; G. = 3,49; lebhaft [grasgrün, Strich lichter. — Nach John's Untersuchung wasserhaltiges schwefelsaures Uranoxydul; nach Haidinger hält er auch etwas Kupferoxyd; in Wasser schwer löslich; gibt im Kolben Wasser, wird braun und verhält sich zu Borax und Phosphorsalz wie Uranoxyd. — Sehr selten; Joachimsthal und Johanngeorgenstadt.

Anm. Von Joachimsthal ist noch eine Anzahl anderer Substanzen analysirt worden, welche hauptsächlich Schwefelsäure, Uranoxyd und Wasser in ganz schwankenden Verhältnissen enthalten und aus dem Uranpecherz hervorgegangen sind.

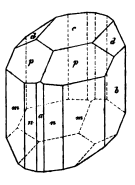
b) Wasserhaltige Sulfate mehrer Metalle.

309. Blödit, John (Astrakanit, Simonyit).

Monoklin; $\beta = 79^{\circ}$ 16'; A.-V. = 1,3494: 1:0,6715; die erste Kenntniss der Krystallformen dieses Salzes verdankt man *Brezina*, welcher sehr kleine Krystalle von Hallstatt untersuchte; genauere Bestimmungen gewannen fast gleichzeitig *G. vom Rath*, sowie *P. Groth* und *Hintze* an den grossen, formreichen und regelmässig ausgebildeten Krystallen von Stassfurt. Die einfachste und gewöhnlichste Comb. ist folgende:

allein die meisten Krystalle zeigen noch mancherlei untergeordnete Formen, besonders

Hemipyramiden und Prismen, welche einen recht interessanten Zonenverband erkennen lassen; dabei sind sie sehr vollkommen ausgebildet. Gewöhnlich kommt das Mineral derb vor, in körnigen bis dichten (bisweilen auch in stängeligen) Aggregaten, welche ganze Schichten bilden; H. = 2,5...3,5; G. = 2,22...2,28; farblos oder lichtgrau, röthlich, gelblich auch blaulichgrün gefärbt; glasglänzend, pellucid; nach Groth ist die Ebene der optischen Axen parallel der Symmetrie-Ebene, und die erste Bisectrix halbirt ungefähr den spitzen Winkel β zwischen der Verticalaxe und Klinodiagonale. — Chem. Zus. nach den Analysen von John, v. Hauer, Tschermak, Reichardt, Lössner und Paul: Magnesium-Natrium-Sulfat mit 4 Mol. Wasser, Na² Mg [80^4]² + 4 10^2 0, liefernd 18,58 Natron, 11,97 Ma-



gnesia, 47,94 Schwefelsäure, 21,54 Wasser. Das Salz verwittert an der Lust und löst sich im Wasser leicht; die zweite Hälste des Wassers verliert es erst bei 200° C. und darüber. — Der Blödit findet sich nach Zincken am schönsten bei Stassfurt mit Kainit; ferner bei Ischl und Hallstatt (hier nach Tschermak in dünnen Krusten zwischen Steinsalz, als Simonyit), auch, nach G. Rose, unter dem Salz der Bittersalzseen an der Ostseite der Wolgamündungen, in weissen, undurchsichtigen Krystallen (als Astrakanit); nach Hayes bei Mendoza und S. Juan, am ö. Fuss der Anden in Argentinien; sehr schön in den Mayo Salt Mines im Pendschab.

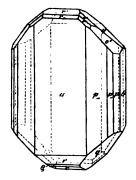
Anm. Tschermak erklärt sich gegen den Namen Blödit, weil das von John so benannte Salz entweder ein Gemeng, oder ein vom Simonyit verschiedenes Salz sei.

310. Löweit, Haidinger.

Tetragonal nach Dana, doch bis jetzt nur derb, und die Grundform P mit der Mittelkante 105° ist blos als undeutliche Spaltungsform nachgewiesen worden; im Bruch muschelig, jedoch deutlich spaltbar nach 0P, undeutlich nach ∞ P, in Spuren nach P; H. = 2,5....3; G. = 2,376; gelblichweiss bis fleischroth, glasglänzend, zuweilen fast wie Feueropai erscheinend; Geschmack schwach salzig. — Chem. Zus. nach den Analysen von Karafat und v. Hauer: Magnesium - Natrium - Sulfat mit 2,5 Mol. Wasser = 2 Na² Mg [8 04]² + 5 M² 0, mit 20,24 Natron, 13,02 Magnesia, 52,12 Schwefelsäure, 14,65 Wasser. — Bei Ischl, mit Anhydrit verwachsen.

344. Syngenit, v. Zepharovich (Kaluszit, Rumpf).

Monoklin; $\beta = 76^{\circ}$ 0' nach v. Zepharovich (76° 9' nach Rumpf); ∞ P 73° 55'; A.-V. = 1,3699: 1:0,8738. Die häufigsten Formen sind: ∞ P ∞ 0, ∞ P ∞ 0, 0P, ∞ P3, ∞ P30, ∞ P



chen mit vorwaltendem Orthopinakoid, im Allgemeinen mit rectangulären oder lanzettförmigen Umrissen; co-Poo vertical gestreift an den grösseren Krystallen; die verticale Zone, worin co-P3 vorwaltet, oftmals mit unvollzähligen Flächen, das Klinodoma 200 oft auch nur einseitig Naumann-Zirkel, Mineralogie. 12. Aufl.

vorhanden, das Klinopinakoid ∞ Poo gewöhnlich nur rechts oder links; v. Zepharovich hebt die Analogie in der Entwickelung namentlich der verticalen Zone mit der des Gypses hervor. Die Tafeln meist in paralleler oder auch in divergenter Richtung zu lamellaren Aggregaten verbunden. Spaltb. nach ∞ Poo und ∞ P; H. = 2,5; G. = 2,603; farblos, durchsichtig. Ebene der opt. Axen parallel der Orthodiagonale, die spitze Bisectrix bildet 2° 46' mit der Normalen auf ∞ Poo; wirkl. Winkel der opt. Axen roth 2° 34', blau 2° 24'; Br. Exponent 4,55, Doppelbrechung negativ, Axendispersion e0. — Chem. Zus. nach *Ullik* und *Volker*: \mathbb{K}^2 Ca \mathbb{R}^{04} 2 + \mathbb{R}^2 0, oder vielmehr, da das Mineral unter Zurücklassung von Calciumsulfat leicht von Wasser angegriffen wird: \mathbb{K}^2 S \mathbb{C}^4 4 + \mathbb{C}^2 0, mit \mathbb{C}^2 8,79 Kali, 47,44 Kalk, 48,94 Schwefelsäure, 5,49 Wasser. Decrepitirt heftig, leicht schmelzbar zu einer weissen Perle; 400 Th. Wasser lösen 4 Th. Syngenit vollkommen. — In Steinsalz-Drusen zu Kalusz in Ostgalizien.

Anm. 4. Der Syngenit wurde zuerst von v. Zepharovich aufgefunden und nach seiner Verwandtschaft mit dem Polyhalit benannt, anfänglich aber für rhombisch erachtet; vgl. über ihn Rumpf in Tschermak's Min. Mitth., 1872. 118, und v. Zepharovich, Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 67. 1873. 128. Die Substanz des Syngenits ist auch als künstliches Salz bekannt, dessen Form mit der des natürlichen ident ist.

Anm. 2. Aus der Auflösung von Salzkrusten, welche aus den Fumarolen der Vesuvlaven im Jahre 4855 entstanden waren, erhielt *Scacchi* zwei krystallisirte und zwar monoklin is om orphe Salze: den Pikromerit ($\beta=74^{\circ}50'$) mit dem A.-V. = 0,7488: 4: 0,4864; ist Magnesium-Kalium-Sulfat mit 6 Mol. Wasser, K²Mg [8 04]²+6 M²²0. Ferner den C yanoch rom oder Cyanochroit ($\beta=74^{\circ}56'$) mit dem A.-V. = 0,7704: 4: 0,4932; ist Kupfer-Kalium-Sulfat mit 6 Mol. Wasser, K²Cu [8 04]²+6 M²²0.

312. Polyhalit, Stromeyer.

Rhombisch, nach Tschermak mit monoklinem Formentypus und vielfach lamellarer Zwillingsbildung; $\infty P = 445^{\circ}$, gewöhnliche Comb. $\infty P \infty$. ∞P . 0P, als breite langgestreckte Säulen, meist zu parallel-stängeligen bis faserigen, mitunter auch zu stängelig-blätterigen Aggregaten verwachsen, welche letztere bisweilen für Glauberit gehalten wurden. — Spaltb. prismatisch nach ∞P , unvollk.; H. = 3,5; G. = 2,72...2,77. Farblos, doch meist fleisch- bis ziegelroth, selten grau gefärbt; schwach fettglänzend, kantendurchscheinend. — Chem. Zus. nach vielen Analysen: wasserhaltige Verbindung der Sulfate von Calcium (2 Mol.), Kalium (4 Mol.) und Magnesium (4 Mol.), 2 Ca 8 0 4 + K 2 Mg [8 0 1] 2 + 2 H 2 0, mit 45,47 schwefelsaurem Kalk, 28,93 schwefelsaurem Kali, 19,92 schwefelsaurer Magnesia, 5,98 Wasser; löst sich im Wasser mit Zurücklassung von Gyps, daher die obige Schreibweise der Formel; nach vorheriger Entwässerung wird er im Wasser erst hart, schwillt dann bedeutend auf und zersetzt sich noch leichter; schmilzt auf Kohle äusserst leicht zu einer unklaren röthlichen Perle, die im Red.-F. erstarrt, weiss wird und eine hohle Kruste bildet. — Ischl, Hallein, Hallstatt, Aussee, Berchtesgaden, Vic, Stassfurt, Stebnik in Galizien.

Anm. Krugit nennt *Precht* ein dem Polyhalit ähnliches Mineral aus dem Steinsalzlager von Neu-Stassfurt, theils weiss, theils durch Bitumen grau gefärbt, von H. = 3, G. = 2,804 und der Formel $4 \text{ Ca S } 0^4 + \text{ K}^2 \text{ Mg} : 8 0^4 | 2 + 2 \text{ M}^2 0$.

343. **Alaune.**

Die Alaune bilden eine der ausgezeichnetsten isomorphen Gruppen. Die Krystallformen sind regulär, gewöhnlich nur O, hin und wieder ∞0∞ und ∞0; die künstlichen Krystalle zeigen parallelflächige Hemiëdrie (Pentagondodekaëder); dagegen hat L. Wulff dargethan, dass die tetraëdrische Differenzirung der Flächen von O, deren wesentliches Vorhandensein den Alaun als tetartoëdrisch hinstellen würde, nur eine scheinbare und nachweislich als durch Verzerrung erzeugt, aufzufassen ist (Z. f. Kryst. V. 1880. 81). Die allgemeine chemische Constitution entspricht der Formel

$$X(R^2)[80^4]^4 + 24 H^20$$
, worin
 $X = K^2$, Na^2 , $Am^2 (== 2NH^4)$, oder Mg , Mn , Fe
und $(R^2) = (Al^2)$, (Fe^2) , (Cr^2) bedeutet.

Die Grundverbindungen vereinigen sich zu manchfachen isomorphen Mischungen.

Die Alaune sind leicht löslich im Wasser und schmecken süsslich zusammenziehend. Die in der Natur vorkommenden Alaune sind, benannt nach X, in etwas anderer Schreibweise folgende:

```
Kali-Alaun Natron-Alaun Na2S04 + (A12)[S04]^3 + 24H^20 Natron-Alaun Ammoniak-Alaun Magnesia-Alaun Mangan-Alaun Eisen-Alaun FeS04 + (A12)[S04]^3 + 24H^20 Natron-Alaun Magnesia-Alaun Magnesia-Alaun
```

Doch ist zu bemerken, dass in einem Theil dieser natürlich vorkommenden sog. Alaune, z. B. Pickeringit (Magnesia-Alaun), Natron-Alaun, Dietrichit nur 22 Mol. H²O nachgewiesen sind oder angenommen werden; diese faserigen Alaune verhalten sich auch doppeltbrechend und sind wenigstens zum Theil sicher monoklin.

Kali-Alaun.

Meist als Efflorescenz, selten deutlich krystallisirt; H. = 2...2,5; G. = 4,7...4,9; farblos; besteht aus 9,93 Kali, 40,78 Thonerde, 33,75 Schwefelsäure, 45,54 Wasser; im Kolben schmilzt er, bläht sich auf und gibt Wasser; die trockene Masse bis zum Glühen erhitzt gibt schwefelige Säure und wird mit Kobaltsolution blau. — Auf Klüften mancher Laven; in Brandfeldern des Steinkohlengebirges, Saarbrücken; als Ausblühung kieshaltiger Gesteine.

Natron-Alaun, oder Mendozit.

In seinen Eigenschaften dem Kali-Alaun ganz ähnlich (nur G. = 4,6?); als faserige Aggregate hei San Juan in Argentinien, nach Shepard auch auf Milo; nach Divers auch zu Shimane, Prov. Idzumo in Japan (der Alaunformel mit 24 H²O entsprechend).

Ammoniak-Alaun.

Meist in parallelfaserigen Platten und Trümern; G. = 4,75; farblos, weiss und durchscheinend; enthält 5,75 Ammoniak; gibt im Kolben Sublimat von schwefelsaurem Ammoniak,
und entwickelt mit Soda erhitzt Ammoniak; auf Kohle bläht er sich auf zu schwammiger
Masse, welche durch Kobaltsolution blau wird. — Tschermig in Böhmen und Tokod bei Gran
in Ungarn, an beiden Orten in Braunkohle; im Krater des Aetna mit anderen schwefelsauren
Salzen; Solfatara bei Pozzuoli.

Magnesia-Alaun.

Als solcher dürfte ein von Stromeyer analysister Alaun vom Bosjemanfluss in Südafrika zu betrachten sein, in welchem das erste Glied obiger Formel fast günzlich aus Magnesiumsulfat (und etwas Mangansulfat) besteht. Mit ihm stimmt der von Smith analysiste Alaun überein, welcher bei Utah am grossen Salzsee in Nordamerika vorkommt. Der Pickeringit (faserig, weiss, seidenglänzend, doppeltbrechend zufolge Arzruni) von Iquique in Peru ist gleichfalls ein Magnesia-Alaun, welcher jedoch nach Hayes nur 22 Mol. Wasser enthält; nach How findet er sich auch am Mäanderfluss in Neuschottland. — Hayden's farbloser, seidenglänzender, krystallinischer Sonomait (G. = 4,604) aus den Umgebungen des Geysirs in der californischen Grafschaft Sonoma, führt nach ihm auf die Formel 3 Mg 8 04+ (Al²)[8 04]3+33 M²0, besitzt also eine von den Alaunen etwas abweichende Constitution.

Anm. Ein dem Pickeringit nahestehendes anderes Magnesium-Aluminium-Sulfat ist Roster's Pikroalumogen, welcher in der Eisengrube von Vigneria auf Elba stalaktitische, knotige, faserig-strahlige (monokline oder trikline) Massen bildet, weiss mit einem Stich in's Rosenrothe; erhitzt schmilzt er in seinem Krystallwasser, sehr leicht löslich im Wasser; chem. Zus.: 2 Mg 8 0⁴ + (Al²)[8 0⁴]³ + 22 M² 0, was 7,86 Magnesia, 9,48 Thonerde, 36,80 Schwefelsäure, 46,36 Wasser entspricht.

Mangan-Alaun, oder Bosjemanit.

In der Lagoa - Bai in Südafrika kommt ein haarförmiger Alaun vor, welcher nach den Analysen von Apjohn und Ludwig fast ganz genau nach der oben angeführten Formel zusammengesetzt ist, welche 7,68 Manganoxydul erfordert.

Anm. Einen schmutzigweisse Aggregate feinfaseriger Nädelchen bildenden Alaun von Felsöbanya, welcher 3,7 Zinkoxyd enthält, aber nach der berichtigenden Formelberechnung von Arzruni auch nur 22 Mol. Wasser führt, und doppeltbrechend mit gerader Auslöschung ist, hat v. Schröckinger Dietrichit genannt.

Eisen-Alaun, oder Halotrichit, Glocker; Feder-Alaun.

Rammelsberg analysiste einen farbigen Alaun von Mörsfeld in Rheinbayern, in welchem das erste Glied obiger Formel fast nur aus Eisenoxydulsulfat besteht (mit einer ganz geringen Spur von Magnesia- und Kalisulfat). Ganz ähnliche Eisenalaune finden sich zu Björkbakkagard in Finnland, zu Urumia in Persien, auch an der Solfatara von Pozzuoli. Zu Idria findet sich Eisen-Alaun apfelgrün, gelblichweiss, seidenartig faserig, an der Luft dunkel und erdig werdend, von tintenartigem Geschmack; daneben ein röthlichgelber Eisenalaun, welcher nach v. Zepharovich wesentlich durch Austritt von Wasser verändert ist, und stellenweise Aggregate von Epsomit in sich enthält. Manche sog. Bergbutter ist ebenfalls hierher zu stellen. Davon Forchhammer untersuchte sog. Hversalt von Island, mit 4,57 Eisenoxydul und 2,49 Magnesia gehört aber wegen seines geringeren Wassergehalts, sowie der von Blaas beobachteten Doppelbrechung und wahrscheinlich schiefen Auslöschung seiner Fasern nicht zu den eigentlichen Alaunen.

Gebrauch. Der aus Alunit, Alaunschiefer, Eisenkiesen, Alaunerde u. s. w. im Grossen dargestellte Kali-Alaun wird als Arzneimittel, als Beizmittel bei der Färberei und Druckerei, bei der Gerberei, Papierfabrication, zur Bereitung verschiedener Lackfarben und zu mancherlei anderen Zwecken verwendet.

344. Voltait, Scacchi.

Anscheinend regulär (in den Formen 0 und coo, auch cooc), aber nach Blaas tetragonal, wobei gewöhnlich eine Zwillingsbildung nach cop? derart herrscht, dass um ein centrales Individuum sich vier andere herumgruppiren. A.-V. = 1:0,9744 oder noch mehr 1:4 genähert. Gewöhnlich kleine oft undeutliche Krystalle, die sich bald zersetzen. - Spaltb. nicht wahrnehmbar, spröd. H. über 3; G. = 2,79, nach Blass 2,6. Dunkelgrün und schwarz, in grösseren Stücken undurchsichtig, an den Kanten ölgrün durchscheinend. Strich grüngrau; lebhaft glänzend, an der Oberfläche sich bald etwas trübend, aber nicht weiter verwitternd. Die letzte Analyse von Blaas ergab: 43,85 Eisenoxyd, 3,72 Thonerde, 5,24 Eisenoxydul, 7,35 Magnesia, 2,37 Kali, 1,62 Natron, 49,12 Schwefelsaure, 16,60 Wasser, was auf die empirische Formel R5 (R2)2 S10 O41 + 45 M2 O führt. Frühere Analysen von Abich und Tschermak weichen etwas ab, u. a. ergeben sie auch keine Magnesia. Das Mineral kann also weder nach seiner Krystallform noch nach seiner Zusammensetzung und Wassermenge als ein Eisenoxydul-Eisenoxyd-Alaun betrachtet werden. In kaltem Wasser schwer löslich; trübt sich im Kolben und wird lichtbläulichgrün. — Unter den Fumarolenbildungen der Solfatara bei Neapel, gewöhnlich mit Haarsalz verunreinigt, im Rammelsberg bei Goslar und bei Kremnitz, eingeschlossen in faserigen Eisenvitriol; als Zersetzungsproduct eisenkieshaltiger trachytischer Gesteine bei Madeni Zakh in Persien mit Hversalt in über 4 Cm. grossen Krystallen (Blaas, Sitzgsber. Wien. Akad. 4888. Märzheft).

315. Metavoltin, Blaas.

Hexagonal, kurze Prismen mit der Basis oder sechsseitige Täfelchen, fest aneinanderhaftend und oft kaum 0,5 Mm. gross, zu einem schuppigen Aggregat von schwefel-, ocker- bis braungelber Farbe verbunden. H. = 2,5; G. = 2,58; ausgezeichnet dichroitisch, durch die Basis gesehen (ω) schwefelgelb, durch die Prismenflächen erscheint das parallel der Hauplaxe schwingende Licht (ε) grün. — Die Analyse von Blaas ergab: 21,20 Eisenoxyd, 2,92 Risenoxydul, 9,87 Kali, 4,65 Natron, 46,90 Schwefelsäure, 14,58 Wasser, was, unter Annahme, dass etwas zu viel Schwefelsäure gefunden wurde, auf die empirische Formel R⁵(R²)³ S¹²0⁵⁰ + 18 H²0 führt. Es ist das als künstliches Laboratoriumsproduct längst bekannte, von Scheerer chemisch und von Haidinger optisch untersuchte sog. Maus'sche Salz. — Schwer und unvollkommen in kaltem Wasser löslich, auch in verdünnter Salzsäure nur langsam zu grünlichgelber Sol.; in der Zange geglüht gibt es eine rothbraune Schlacke. — Fand sich mit Voltait, aus dessen Zersetzung es hervorgegangen, zu Madeni Zakh in Persien.

316. Alunit, Beudant (Alaunstein).

Rhomboëdrisch, R 89° 10', nach Breithaupt, also dem Hexaëder sehr nahe kommend, isomorph mit Jarosit; A.-V. = 1:1,2523; gewöhnlich kommen nur R und die Comb. R. 14 (177° 46') vor; doch hat Breithaupt auch — 2R, §R, §R, und OR. Jeremejew noch andere Formen nachgewiesen; die Krystalle sind klein, oft krummflächig und zu Drusen gruppirt; meist derb in klein- und seinkörnigen, erdigen bis dichten Aggregaten, welche gewöhnlich mit Quarz, Hornstein oder Felsit gemengt und innig durchwachsen sind. — Spaltb. basisch, ziemlich vollk.; H. = 3,5...4; G. = 2,6...2,8:

farblos, weiss, gelblich, röthlich, graulich gefärbt; Glasglanz, auf 0R Perlmutterglanz; durchscheinend. — Chem. Zus. nach Analysen von Berthier und Al. Mitscherlich; $K[Alo]^3[SO^4]^2 + 3H^2O$, was auch als Verbindung von 4 Mol. Kaliumsulfat, 4 Mol. Aluminium sulfat und 2 Mol. Aluminium hydroxyd, K2 8 04 + (Al2) 83012 + 2 Al2[0] 6 aufgefasst wird. Procentarisch enthält der Alunit 11,37 Kali, 36,98 Thonerde, 38,62 Schwefelsäure, 13,03 Wasser. Verliert erst nahe der Glühhitze Wasser (und einen Theil Schwefelsäure); v. d. L. zerknistert der krystallisirte heftig; er ist unschmelzbar, gibt mit Soda eine Hepar und wird mit Kobaltsolution blau. Concentrirte Schwefelsäure, sowie Kalilauge lösen ihn in der Wärme schwer; Salzsäure ist ohne Wirkung; aus dem geglühten Mineral zieht Wasser Alaun aus, wobei wesentlich Aluminiumhydroxyd zurückbleibt. — Tolfa im ehem. Kirchenstaat, Bereghszasz, Parad und Muszay in Ungarn, Insel Milo, Pic de Sancy am Mont Dore, hier überall im Bereich von trachytischen Gesteinen, welche durch Schweselwasserstoffexhalationen umgewandelt wurden; im feinkörnigen Gyps von Hadji-Kan bei Kelif in Buchará; auch als erbsenbis apfelgrosse Concretionen in den Quarzsanden des unteren Oligocans bei Wurzen unfern Leipzig.

Gebrauch. Der Alunit liefert ein treffliches Material zur Bereitung des Alauns, dessen wesentliche Elemente in ihm enthalten sind; der römische Alaun von la Tolfa ist berühmt wegen seiner vorzüglichen Güte.

Anm. Bei la Tolfa, Muszay und in der Steinkohle von Zabrze in Oberschlesien kommt ein Mineral vor, welches *Mitscherlich* Löwigit nennt; dasselbe ist amorph, licht strohgelb, löslich in Salzsäure, und, nach *Löwig*'s Analyse, bis auf den Wassergehalt identisch mit dem Alunit; es enthält nämlich in der ersterwähnten Formel nicht 3, sondern $4\frac{1}{4}$ Mol. H^2O (48,33 pCt.). Uebrigens haben auch einige Alunit-Analysen nahe denselben Wassergehalt ergeben.

317. Jarosit, Breithaupt.

Rhomboëdrisch, R 88° 58′ (nach v. Kokscharow 89° 8′, nach G. A. König 89° 15′); A.-V. = 1:1,2584, isomorph mit Alunit; gewöhnliche Comb. 0R.R, tafelförmig, die Krystalle klein, zu Drusen verbunden; auch derb in körnigen und schuppigen Aggregaten. — Spaltb. basisch, deutlich; spröd, doch in sehr dünnen Lamellen etwas elastisch; H. = 3...4; G. = 3,244...3,256; nelkenbraun bis dunkel honiggelb und schwärzlichbraun; Strich ockergelb; Glasglanz oder Diamantglanz, auf den Spaltungsflächen fast Perlmutterglanz; die hellfarbigen Varr. hyacinthroth durchscheinend bis durchsichtig. — Chem. Zus. nach den etwas abweichenden Analysen von Richter und Ferber, namentlich aber nach der späteren von G. A. König analog der des Alunits: K[Fe 0]³ [S 04]² + 3 H2 0 oder K²S 04 + (Fe²)S³01² + 2 Fe² [O H]⁶, also ein Alunit, worin alles Al durch Fe ersetzt ist (ergebend 9,40 Kali, 47,89 Eisenoxyd, 34,94 Schwefelsäure, 40,77 Wasser). — Vom Gange Jaroso in der Sierra Almagrera, Schwarzenberg und Hauptmannsgrün in Sachsen, Beresowsk, Vultur gold mine in Arizona, und South Arkansas in Chaffee County in Colorado, Mexico.

Anm. Als Ettringit bezeichnete Johannes Lehmann sehr feine seidenglänzende Prismen, welche in Kalkstein-Einschlüssen aus der Lava vom Ettringer und Mayener Bellenberg am Laacher See vorkommen und hexagonal krystallisiren mit P, ∞ P, 0P, $\frac{1}{2}$ P. Die Mittelkante von P berechnete er zu 94° 54'; nach E. Bertrand optisch negativ; G. = 4,750. Die Analyse ergab: 27,27 Kalk, 7,76 Thonerde, 46,64 Schwefelsäure, 45,82 Wasser, woraus sich die empirische Formel Ca⁶(Al²) 83 018 + 32 112 0 ableitet. V. d. L. blähen sich die Krystalle auf und sind unschmelzbar; löslich in Salzsäure und zum grossen Theil in Wasser (N. J. f. Min., 4874. 273).

348. Gelbeisenerz.

Nierförmig, knollig, in Platten und derb, auch erdig; Bruch muschelig, eben und uneben, wenig spröd; H. = 2,5...8; G. = 2,7...2,9; schön ockergelb; Strich gelb; wenig glänzend bis matt, im Strich glänzender; undurchsichtig. — Nach Rammelsberg wird die chem. Const. des Gelbeisenerzes von Kolosoruk, welches bei der Analyse 46,73 Eisenoxyd, 7,88 Kali, 0,64 Kalk, 32,44 Schwefelsäure und 43,56 Wasser ergab, sehr genau durch die empirische Formel K^2 (Fe²)4 S⁵ 0²⁸ + 9 I2 0 ausgedrückt. Scheerer analysirte eine Varietät von Modum, welche genau dieselbe Constitution zeigt, nur dass Natron statt Kali vorhanden ist. Im Kolben wird es roth, indem es erst Wasser und dann schwefelige Säure gibt; in Wasser gar nicht, in Salzsäure schwer löslich. — Secundärbildungen aus Eisenkies: Kolosoruk und Tschermig in Böhmen, Modum in Norwegen, Insel Tscheleken im Kaspischen Meer.

319. Urusit, Frenzel.

Sehr kleine rhombische Kryställchen von desminähnlichem Habitus, bisweilen wie Kieselzink hemimorph erschelnend; beobachtete Formen: die drei Pinakoide, OOP, Poo und P; die Kryställchen sind zu eitron- bis pomeranzgelben weichen Knollen und pulverigen Massen zusammengefügt. G. = 2,22. — Chem. Zus.: entspricht der empirischen Formel Na4 (Fe²) 84017 + 8 H²0, mit 21,38 Eisenoxyd, 16,60 Natron, 42,78 Schwefelsäure, 49,24 Wasser. — Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Salzsäure; von kochendem Wasser zersetzbar unter Hinterlassung von rothem Eisenoxyd. — Mit Eisenvitriol auf der Hochfläche Urus unfern Sarakaja auf der Naphtha-Insel Tscheleken im Kaspischen Meer (Tschermak's Min. u. petr. Mitth. 1879, 133).

320. Botryogen, Haidinger.

Monoklin, $\beta = 62^{\circ}$ 26', ∞ P 419° 56', P 425° 22', $\frac{2}{3}$ R ∞ 441° 0'; die gewöhnlichste Comb. ist ∞ P. ∞ R2.0P. $\frac{2}{3}$ R ∞ , und erscheinen die kleinen Krystalle immer sehr kurz säulenförmig; häufiger sind kleintraubige und nierförmige Aggregate feinstängeliger Individuen. — Spaltb. prismatisch nach ∞ P; mild; H. = 2...2,5; G. = 2...2,4; hyacinthroth, pomeranzgelb und gelblichbraun; sehr merklich dichroitisch; Strich ockergelb; Geschmack schwach vitriolisch. Der Botryogen scheint wesentlich eine Verbindung von schwefelsaurem Eisenoxyd und Eisenoxydul mit schwefelsaurer Magnesia und 30 pCt. Wasser zu sein. In Wasser theilweise loslich; v. d. L. bläht er sich auf, gibt im Kolben Wasser, beim Glühen schwefelige Säure und verhält sich dann wie Eisenoxyd. — Mit Bittersalz zu Fahlun.

321. Römerit, Grailich.

Triklin nach Blaas (früher von Graitich für monoklin gehalten); die sehr kleinen Krystalle der Aggregate meist dünn tafelförmig durch Vorwalten von OOPOO; hauptsächliche Formen ausserdem OP, OOP (98° 43') mit OOP2, oben ausgedehnt $\frac{1}{2}POO$ (bildet mit OP 426° 43'; selten das Makropinakoid. A.-V. = 0,8791:4:0,8475. — G. = 2,45...2,18; nach Graitich röthlichgelb, nach Blaas lichtbraunviolett, lebhaft glasglänzend, auf allen Pinakoiden schief auslöschend. In dem Vorkommen aus dem Rammelsberg, welches im kalten Wasser eine rothe oder bei starker Verdünnung eine grünliche Solution gibt (mit beiden Oxyden des Eisens fand L. Tschermak: 20,78 Eisenoxyd, 7,27 Eisenoxydul, 2,34 Zinkoxyd, 44,56 Schwefelsäure, entsprechend der Formel $\{Fe, Zn\}\{Fe^2\}\{SO^4\}^4 + 42 \mathbb{E}^2O$. Das persische Vork., in welchem neben Zink auch Magnesia vertreten ist, ergab Blaas 13 Mol. Wasser. — Rammelsberg bei Goslar; Madeni Zakh in Persien (vgl. Voltait).

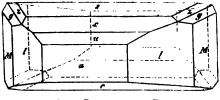
322. Herrengrundit, Brezina; Urvölgyit, Szabó.

Monoklin (triklin?) nach Brezina (Z. f. Kryst. III. 1879. 359); $\beta = 88^{\circ}$ 50'; herrschende Form 0P, wornach die Krystalle sechsseitige, 4-2,5 Mm. im Durchmesser haltende, kaum 0,2 Mm. dicke Tafeln bilden; am Rande treten auf 1,200, 3,200 und eine Reihe von Prismen. deren häufigstes ∞P, sodann ∞P‡; A.-V. = 4,8161:4:2,8004. Krystalle stark gestreift parallel der Kante 0P: OPO. Nach Szabó wäre das Mineral rhombisch und brachydiagonal gestreift. Spaltb. nach 0P vollk., nach coP deutlich. Zwillinge nach 0P. H. = 2,5; G. nach Winkler = 3,43. Durchsichtig, auf 0P starker Glasglanz, bisweilen perlmutterartig. Grössere einzelne oder fächerförmig angeordnete Krystalle dunkelsmaragdgrün, kleine zu Rosetten gruppirte spangrün. Doppelbrechung negativ; opt. Axen-Ebene parallel der Streifungsrichtung auf OP; Bisectrix nicht merkbar von der Verticalen auf OP abweichend. Axendispersion stark, e<v. — Chem. Zus. nach Berwerth's Analyse: 57,22 Kupferoxyd, 28,04 Schwefelsäure, 19,44 Wasser; einen Kalkgehalt von 2,05 pCt. bringt Berwerth als Gyps in Abzug. Nach Szabo ergab eine Analyse von Schenek sehr abweichend: 49,52 Kupferoxyd, 8,59 Kalk, 24,62 Schwefelsäure, 46,73 Wasser, geringe Mengen von FeO, Spuren von Mn und Mg, woraus er die Formel 4 Cu O.Ca O.2 SO³ + 6 H²O ableitet (Min. u. petr. Mitth. 1879. 311). Nach Szabó könne das Mineral als ein Product des Zusammenkrystallisirens von Brochantit- oder Langit-Substanz mit Gyps-Substanz angesehen werden; doch hat Groth in den dünnen Tafeln zahlreiche mikroskopische Nadeln, möglicherweise dem Gyps angehörig, ein gelagert gefunden. — In Salpetersäure ganz, in Salzsäure und Ammoniak theilweise bis auf einen weissen Rückstand von Gyps loslich. Die salpetersaure Lösung gibt mit Ammoniak eine azurblaue Lösung, worin ein Tropfen Oxalsaure einen weissen Niederschlag hervorbringt. - Herrengrund in Ungarn, auf Grauwackenschiefer mit Gyps, Malachit, Calcit.

323. Linarit, oder Bleilasur, Breithaupt.

Monoklin, $\beta = 77^{\circ}22'$, A.-V. = 1,7186:1:0,8272; ∞ P 61° 41' und 118° 19', $2P\infty$ 52° 31' nach v. Kokscharow, mit dessen Messungen die früheren von Hessenberg und die späteren von v. Zepharovich und v. Jerémejew bis auf wenige Minuten übereinstimmen; er bestimmte im 5. Bande seiner Mater. zur Mineral. Russlands überhaupt

32 verschiedene Formen; die Krystalle erscheinen meist breit säulenförmig in der Richtung der Orthodiagonale, vorwaltend von 0P (darnach bisweilen tafelförmig), coPco und den Hemidomen 2Pco, 3Pco (62° 34'), Pco (74° 49') gebildet, und seitwärts durch coP, coP2 (98°48'), 1Pco (135° 56'), 2P2 und coPco begrenzt; Zwillingskrystalle nach coPco oft mit sehr ungleich grosser Entwickelung der Individuen; Schrauf wies einen theilweisen Isomorphismus mit Kupferlasur nach. — Spallb, orthodiagonal, sehr volli



0P.∞P∞.∞P.∞P2

c a M l

P∞.3P∞.2P∞.3P8.2P2 (v. Zephar.)

s x u z g

nach. — Spaltb. orthodiagonal, sehr vollkommen, und basisch, minder vollk.; Bruch muschelig; H. = 2,5...3; G. = 5,3...5,45, nach Stelzner nur 5,05; farbig, rein lasurblau, Strich blassblau; Diamantglanz, durchscheinend. — Der Linarit ist, zusolge den Analysen von Brooke, Thomson und Frenzel nach der empirischen Formel PbCuSO⁵ + 120 zusammengesetzt, was man als eine Verbindung der basischen Sulfate von Blei und Kupser, (Pb,Cu,80⁴ + (Pb,Cu)!01]² oder (Pb,Cu)² [OH]² SO⁴ ansehen kann; proc. Zus.: Bleioxyd 55,70, Kupseroxyd 19,82, Schweselsäure 19,98, Wasser 4,50. Im Kolben gibt er etwas Wasser und entsärbt sich; auf Kohle im Red.-F. reducirt er sich zu einem Metallkorn, welches weiter erhitzt einen Beschlag von Bleioxyd liesert; mit Soda ersolgt gleichfalls eine Reduction unter Bildung von Schweselnatrium. — Linares in Spanien und Leadhills in Schottland, Caldbeck und Keswick in Cumberland, auch Rezbánya, Nassau an der Lahn, Lölling in Kärnten, Nertschinsk in Sibirien, Grube Ortiz in der Sierra Capillitas, Argentinien. Bei der Zersetzung zerfällt er nach Peters in Cerussit und Malachit.

324. Caledonit, Beudant.

Rhombisch 1), ∞P (m) 95°, $P \infty$ (e) 70° 57', $2P \infty$ (x) 36° 10' nach Miller; Hessenberg, welcher nach Mohs und Haidinger die Krystalle so aufrecht stellt, dass die Flächen a, e und c in nachstehender Figur vertical sind, fand den ersten Winkel 94°47', und den zweiten 76°22'; die einfachste Combination ist 0P. $\infty P \infty$. ∞P ; die Figur gibt die Horizontalprojection einer mehrzähligen Combination nach Miller:

0P.
$$\infty$$
 Poo. ∞ P. Poo. ∞ Poo. P. $\frac{3}{3}$ P c a m e x r s c : e = 123° 9′ c : s = 125° 50′ c : x = 108 5 c : r = 145 43 m : m = 95 0 c : a = 90 0

Die Krystalle erscheinen gewöhnlich horizontal-säulenförmig nach den Flächen a, c und e, auch nadelförmig und zu Büscheln gruppirt. — Spaltb. brachydiagonal deutlich, basisch

⁴⁾ Nach Schrauf krystallisirt der Caledonit von Rezbánya monoklin, mit $\beta=89^{\circ}$ 48'; auch sind die Krystalle meist Zwillinge nach dem Gesetz: Zwillings-Ebene die Basis c (in obiger Figur), wodurch denn auf den Flächen a horizontale ein- und ausspringende Kanten von 478° 36' gebildet werden (Sitzungsber. d. kais. Ak. d. Wiss. zu Wien, Bd. 64. 4874. 477). Auch Jerémejew befand den Caledonit aus dem uralischen Hüttendistrict Berjösowsk als monoklin mit $\beta=89^{\circ}22'$, dem A.-V.: 4,0896: 4: 4,8773, die deutlichste Spaltb. nach 0P; auch hier schienen die meisten Krystalle Zwillinge nach 0P zu sein (Z. f. Kryst. VII. 4888, 202).

und prismatisch unvollk.; H.=2,5...3; G.=6,4; bläulichgrün, spangrün bis berggrün. Strich grünlichweiss; fettglänzend, pellucid in höheren Graden. — Chem. Zus.: nach Brooke eine Verbindung von 55,8 Bleisulfat mit 32,8 Bleicarbonat und 41,4 Kupfercarbonat, Pb804+(Pb,Cu)C03; allein Flight hat späterhin gefunden, dass die Kohlensäure dem begleitenden Cerussit angehört, und dass das Mineral wasserhaltig ist (Journ. Chem. Soc. [2], XII. 404); nach ihm ist es eine Verbindung von Bleisulfat mit Bleihydroxyd und Kupferhydroxyd, 5Pb804+2Pb[0]2+3Cu[0]2; die gefundene Zusammensetzung: 68,42 Bleioxyd, 40.47 Kupferoxyd, 47,80 Schwefelsäure, 4,05 Wasser stimmt freilich mit dieser Formel nicht sonderlich überein. V. d. L. auf Kohle leicht zu Blei reducirbar; in Salpetersäure löst er sich unter Brausen mit Hinterlassung von Bleisulfat. — Leadhills in Schottland, Red-Gill in Cumberland, Rezbanya in Siebenbürgen, Ural, sehr selten.

325. Lettsomit, Percy, oder Kupfersammeterz, Werner.

Rhombisch nach *E. Bertrand*, doch nur sehr mikrokrystallinisch, als kurz haarformige Individuen, welche zu feinen sammetähnlichen Drusen und Ueberzügen vereinigt sind; schon smalteblau; die spitze negative Bisectrix steht normal auf der Längserstreckung der Krystalle. welcher die opt. Axenebene parallel geht; deutlich pleochroitisch; übrige Eigenschaften unbekannt. Die schon früher von *Brooke* ausgesprochene Ansicht, dass dieses Mineral nicht als eine feinfaserige Varietät der Kupferlasur zu betrachten sei, ist durch die Analyse von *Percy* bestätigt worden, welcher in ihm 47,94 Kupferoxyd, 41,32 Thonerde, 4,49 Eisenoxyd, 44,92 Schwefelsäure, 23,34 Wasser fand, was allerdings auf keine befriedigende Formel führt. Der aus dem Dep. des Var ergab *Pisani*: 49,0 Kupferoxyd, 2,97 Kalk, 41,24 Thonerde, 4,44 Eisenoxyd, 42,10 Schwefelsäure, 22,50 Wasser. — Alt-Moldova im Banat; Grube La Garonne im Dep. des Var, in radial angeordneten Kryställchen als Anflug auf Sandsteinplatten. Der schon blaue und pellucide, in kleinen traubigen Concretionen vorkommende Woodwardit aus Cornwall hat eine ganz ähnliche chem. Zus.

326. Zinkaluminit, Bertrand und Damour.

Sechsseitig umgrenzte Tafeln, doch ist die Zugehörigkeit zum hexagonalen System zweifelhaft, da bei der optischen Prüfung das Kreuz in Hyperbeln auseinandergeht, und einige Winkel des Sechsecks 424°—428° messen. H. über 3; G. = 2,26; weiss mit einem schwachen Stich ins Grüne. — Chem. Zus. führt nach Damour auf die empirische Formel: 6 Zn 0,3 (Al2) 03, 2 S 03 + 48 E20, welche 38,42 Zinkoxyd, 24,42 Thonerde, 43,48 Schwefelsäure. 25,28 Wasser erfordert. Löslich in Kalilauge und in Salpetersäure. — Mit Zinkspath zusammen zu Laurium in Griechenland (Bull. soc. min. IV. 4884. 435; vgl. Z. f. Kryst. VI. 297).

Anm. Ein wasserhaltiges basisches Sulfat von Zink und Kupfer ist nach Damour der durch Bertrand und Des-Cloizeaux bestimmte Serpierit, welcher ebenfalls zu Laurium auf Zinkspath aufgewachsen vorkommt. Rhombische, äusserst dünne, nach der Basis tafelertige, und nach der Brachydiagonale verlängerte Krystalle von 0,5—4 Mm. Länge und 0,25—0.5 Mm. Breite; beobachtete Formen: OOP (98° 42′), 0P und P (445° 32′ bildend), \$POO, \$POO u. a. Brachydomen. A.-V.=0,8586: 4:4,3637. Optische Axenebene das Makropinakoid, spitze negative Bisectrix parallel der Verticalaxe. Schön blau mit einem Stich ins Grüne, in Büscheln gruppirt.

3. Sulfat mit Haloidsalz.

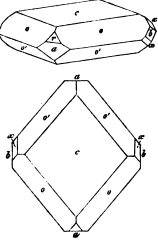
327. Kainit, Zincken.

Monoklin nach P. Groth; $\beta = 85^{\circ}$ 5'; A.-V. = 1,2186: 1:0,5863; die Krystalle, von welchen anfangs nur selten über 5 Mm. grosse, später aber bis 20 Mm. in Länge und Breite, bis 8 Mm. in Höhe messende Individuen bekannt wurden, erscheinen meist tafelförmig, wie nachstehende Combination:

$0PP.P.\infty P\infty.\infty P\infty 2P\infty.3 P3$								
	o oʻ				r			
0 :	0 =	1250	59'		= 118			
o' :	o' =	122	49		= 144			
o :	o' =	74	13	c:o'	= 141	45		
\boldsymbol{a} :	o ==	116	8	c:a	= 91	54		
a :	o' =	108	54	r:a	= 136	26		
b :	0 ==	117	0	b:x	= 148	33		

Die letzte Zusammenstellung der von Groth und ihm selbst beobachteten 15 Formen gab v. Zepharovich in Z. f. Kryst. VI. 1882. 234. Diese Krystalle bilden bei Stass-

furt, wo Zincken dieselben zuerst entdeckte, kleine Drusen innerhalb des derben Kainits, welcher gewöhnlich in selbständigen, oft mächtigen Schichten als ein feinkörniges Aggregat auftritt. Tschermak fand dieselben Krystalle bei Kalusz in Galizien, wo der Kainit stellenweise 60 bis 70 Fuss mächtig vorkommt. - Spaltb. orthodiagonal sehr deutlich, prismatisch nach ∞ P deutlich, klinodiagonal undeutlich. G. = 2.07 ...2,15. Farblos, lichtgrau, gelblich bis dunkel fleischroth. Die optischen Axen liegen nach Groth im klinodiagonalen Hauptschnitt; die erste Bisectrix fällt in den spitzen Winkel β , und bildet mit der Verticalaxe einen Winkel von 8° (10° 43' nach v. Zepharovich); geneigte Dispersion, Doppelbrechung negativ; wirkl. Winkel der optischen Axen für Gelb 84° 33'. — Chem. Zus. nach den Analysen von Philipp, Rammelsberg und Tschermak: $\mathbf{Hg} \mathbf{S} \mathbf{O}^4 + \mathbf{K} \mathbf{C} \mathbf{I} + 3 \mathbf{H}^2 \mathbf{O}$, was 32,2Schwefelsäure, 16,1 Magnesia, 15,7 Kalium, 14,3

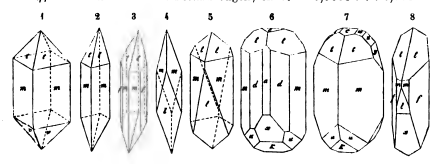


Chlor und 21,7 Wasser erfordert; doch wird bisweilen ein Antheil Chlorkalium durch Chlornatrium ersetzt. Der Kainit wird an der Luft nicht feucht, löst sich in Wasser leicht, bei rascher Lösung bleiben wohl eingeschlossene wasserhelle Kieseritkörnchen zurück; aus der Lösung krystallisirt zuerst das von Scacchi unter dem Namen Pikromerit eingeführte Doppelsalz (vgl. dieses), zuletzt aber gewöhnliches Bittersalz heraus, während Chlormagnesium und Chlorkalium in der Mutterlauge zurückbleiben.

Siebente Ordnung: Chromate.

328. Rothbleierz, Werner, oder Krokoit, Breithaupt; Bleichromat.

Monoklin, $\beta = 77^{\circ} \, 27'$, $\infty P \, 93^{\circ} \, 42' \, (m)$, $-P \, 419^{\circ} \, 42' \, (t)$, $P \, 407^{\circ} \, 38' \, (v)$ $\infty P2 \, (f) \, 56^{\circ} \, 40' \, \text{nach Dauber's Bestimmungen}$; $\Lambda - V_* = 0.9603 : 4 : 0.9184$.



- Fig. 1. ∞P. P.P, beide Hemipyramiden im Gleichgewicht; Luzon.
- Fig. 2. ∞P. -P, nur die negative Hemipyramide ausgebildet; Luzon.
- Fig. 3. Die vorige Comb. mit dem Klinoprisma ∞P2; Luzon.
- Fig. 4. ∞ P. 4P ∞ , das Protoprisma mit einem sehr steilen Hemidoma; Beresowsk.
- Fig. 5. ∞P. —P. 4P∞, die Comb. Fig. 2 mit demselben Hemidoma; Beresowsk.
- Fig. 6. $\infty P. \infty P2. \infty P\infty. -P. P\infty. 3P\infty. 2P2. 0P$; Beresowsk.
- Fig. 7. ∞ P. -P. +P ∞ .2 +P2 .0 P. 2 +P ∞ .7 +P ∞ .2 +P ∞ .7 +P ∞ .8 +P ∞ .9 +P ∞ .
- Fig. 8. c = 0.3 Poo. 4 Poo. c = 0.0 Beresowsk.

```
      m: m = 93^{\circ} 42'
      k zur Verticalake = 52° 55'

      f: f = 56 10
      x \dots = 19 56

      d: d = 129 46
      l \dots = 15 0

      t: t = 149 42
      y zur Basis c \dots = 119 14

      m: t = 146 3
      x \dots = 138 13

      v: v = 107 38
      v \dots = 138 13

      v: v = 139 22
      v \dots = 102 33
```

Es kommen noch weit reichhaltigere Combinationen vor, wie denn Dauber, aus dessen Abhandlung die vorstehenden Bilder entlehnt sind, 54 verschiedene Combinationen abgebildet hat; einige andere Combb. beschrieb Hessenberg in Min. Not. III.

Die Krystalle säulenförmig nach ∞P (bisweilen auch nach —P), vertical gestreift. in Drusen vereinigt, oder der Länge nach außgewachsen. — Spaltb. prismatisch nach ∞P, ziemlich deutlich, orthodiagonal und klinodiagonal unvollkommen; mild; H. = 2,5...3; G. = 5,9...6; hyacinthroth bis morgenroth, Strich pomeranzgelb, Diamantglanz, durchscheinend. Optische Axenebene das Klinopinakoid, die spitze Bisectrix liegt im stumpfen Winkel β , ca. $5\frac{1}{2}^{0}$ gegen die Verticalaxe geneigt; $\omega = 2,203$, $\varepsilon=2,667$ (für Roth). — Chem. Zus. nach den Analysen von Pfaff, Berzelius und Bärwald: neutrales chromsaures Blei oder Bleichromat, PbCr 04, mit 68,94 Bleioxyd und 31,09 Chromsäure. V. d. L. zerknistert es und färbt sich dunkler; auf Kohle schmilzt es und breitet sich aus, während der untere Theil unter Detonation zu Blei reducirt wird, mit Borax oder Phosphorsalz im Ox.-F. grün, im Red.-F. dunkler; mit Soda gibt es Blei; in erhitzter Salzsäure löslich unter Entwickelung von Chlor und Abscheidung von Chlorblei, in Salpetersäure schwierig; in Kalilauge färbt es sich erst braun, und löst sich dann zu einer gelben Flüssigkeit auf. - Beresowsk, Mursinsk und Nischne Tagilsk, Rezbánya, Congonhas do Campo in Brasilien, Labo auf der Insel Luzon.

Anm. 1. Bourgeois stellte die Substanz des Rothbleierzes künstlich in rhombischen, mit dem Anglesit völlig isomorphen Krystallen dar.

Anm. 2. Jossait nennt *Breithaupt* ein rhombisch, ähnlich dem Arsenkies krystallisirendes, pomeranzgelbes Mineral von H. = 3...3,5, G. = 5,2, welches nach *Plattner* aus chromsaurem Bleioxyd und Zinkoxyd besteht, und bei Beresowsk mit Vauguelinit und Phönicit vorkommt.

329. Phönicit, Haidinger; Phonikochroit, Glocker (Melanochroit).

Rhombisch, nach Dimensionen unbekannt; kleine, fast rechtwinkelig tafelformige Krystalle, welche, fächerartig gruppirt oder zellig durcheinander gewachsen, zu lagenförmigen Schalen über Bleiglanz verbunden und von Rothbleierz bedeckt sind. — Spaltb. mehrfach aber sehr unvollkommen (jedoch nach G. Rose nach einer auf die Schalen rechtwinkeligen Richtung sehr vollkommen); H. = 3...3,5; G. = 5,75; cochenilleroth bis hyacinthroth; Strich ziegelroth; Diamant- und Fettglanz; kantendurchscheinend. — Chem. Zus. nach Hermann: Zweidrittelchromsaures Blei, Pb3Cr2O9=2PbCrO4+PbO, mit 76,88 Bleioxyd und 23,42 Chromsäure; im Kolben erhitzt färbt er sich vorübergehend dunkler, zerknistert aber nicht; auf Kohle schmilzt er leicht zu einer dunkeln, nach dem Erkalten krystallinischen Masse; im Red.-F. gibt er Blei, mit Borax und Phosphorsalz die Reaction auf Chrom. In Salzsäure löslich unter Abscheidung von Chlorblei, nach längerem Erhitzen färbt sich die Sol. grün, während Chlor entweicht. — Beresowsk.

330. Laxmannit, A. Nordenskiöld.

Monoklin, β=69° 50′ im Mittel von Nordenskiöld, Des-Cloizeaux und v. Kokscharow; OP 408° 40′—409°; 0P: OP=433° 54′; hauptsächliche Formen 0P, OPO, OOP, OOP, QP2, §P00 und andere Orthodomen; liniendicke krystallinische Krusten, deren Drusenräume mit kleinen glänzenden Krystallen bedeckt sind. H.=3; G.=5,77; pistaz- bis dunkelolivengrün, Strich licht pistazgrün. — Die chem. Analyse ergab: 64,90 Bleioxyd, 44,78 Kupferoxyd, 46,49 Chromsäure, 8,44 Phosphorsäure, ausserdem 4,08 Eisenoxydul. Nicolajew u. A. fanden bis 40 pCt. und mehr Phosphorsäure. Als Formel scheint (Pb,Cu)³ (P04)²+ (Pb,Cu)³ Cr²09 zu resultiren. V. d. L. auf Kohle schwillt er etwas auf, und schmilzt dann unter starkem Aufschäumen

zu einer dunkelgrauen, metaliglänzenden, von kleinen Bleikörnern umgebenen Kugel; mit Borax und Phosphorsalz im Ox.-F. ein grünes, im Red.-F., zumal nach etwas Zinnzusatz, ein rothes Glas; mit Soda auf Platindraht ein Glas, welches heiss grün, kalt gelb ist, und Wasser durch chromsaures Natron gelb färbt; in Salpetersäure löslich mit gelbem Rückstand. — Beresowsk in Sibirien und Congonhas do Campo in Brasilien (erdige grüne Krusten, angeblich amorph), beiderseits in Rothbleierz; auch als dünne drusige Kruste auf Pyromorphit von Wanlockhead und Leadhills in Schottland.

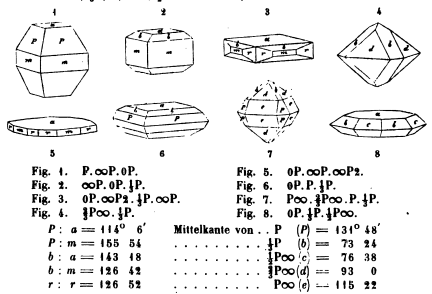
Anm. Als Vauquelinit hat v. Leonhard ein Mineral von Beresowsk bezeichnet, welches schwärzlichgrün bis dunkelolivengrün, von zeisiggrünem Strich, der H. = 2,5...3, dem G. = 3,5...5,8 ist und mit dem Laxmannit vorkommt; nach einer Analyse von Berzelius enthält es 61,48 Bleioxyd, 10,95 Kupferoxyd, 27,57 Chromsäure (also keine Phosphorsäure), was auf die Formel Pb²Cu Cr²O⁹ (ühren würde. Wie aber schon A. Nordenskiöld vermuthete, v. Kokscharow und Des-Cloizeaux später nachwiesen, ist jedenfalls der grösste Theil des sog. Vauquelinits zu dem Laxmannit zu stellen, indem der erstere ebenfalls Phosphorsäure ergibt. Die dunkleren Krystalle des sog. Vauquelinits seien auch mit denjenigen des Laxmannits isomorph (OP 109° 35'; OP: OP = 131° 4'), aber mit etwas anderen Flächen versehen. Ja es ist wahrscheinlich, dass echter phosphorsäurefreier Vauquelinit gar nicht existirt, wie denn Hermann schon lange die Identität des Vauquelinits mit dem Laxmannit vertreten hat.

Achte Ordnung: Molybdate und Wolframiate, Uranate.

1. Molybdat.

331. Wulfenit, Haidinger, oder Gelbbleierz, Werner; Molybdänbleispath.

Tetragonal, und zwar pyramidal-hemiëdrisch, isomorph mit Scheelbleierz und Scheelit; P 431° 48' (nach *Dauber*'s sehr genauen Messungen schwankend von 42' bis 57'); A.-V. = 1:1,5807, nach *Koch* im Mittel:1,5777; die gewöhnlichsten Formen sind 0P, $\frac{1}{4}$ P, P, ∞ P, $\frac{1}{4}$ P ∞ und P ∞ 1).



Die Krystalle theils tafelartig (an Stelle der Basis tritt oft eine ausserordentlich stumpfe Pyramide auf, z. B. $\frac{1}{264}$ P ∞), theils kurz säulenförmig oder pyramidal; bisweilen (jedoch zufolge *Koch* nur sehr selten) hemimorphische, sowie andere, zuerst von *Zippe*

¹⁾ Nach S. Koch, welcher eine krystallographische Monographie des Minerals verfasste (Z. f. Kryst. VI. 389), sind an demselben bis jetzt 29 Formen bekannt, von denen er selbst 7 zuerst auffand.

beobachtete Krystalle mit pyramidaler Hemiëdrie, dergleichen v. Zepharovich beschrieb und abbildete (z. B. die Tritoprismen ∞P_4 und ∞P_5); indessen scheint diese Hemiëdrie mit Sicherheit nur an den Prismen nachgewiesen zu sein; die Krystalle erscheinen aufgewachsen und meist in Drusen zusammengehäuft; Pseudomorphosen nach Bleiglanz; auch derb in körnigen Aggregaten. — Spaltb. pyramidal nach P, ziemlich vollkommen, basisch unvollk., Bruch muschelig bis uneben; wenig spröd; H. = 3; G. = 6,3...6,9; farblos, aber meist gefärbt, gelblichgrau, wachsgelb, honiggelb und pomeranzgelb bis morgenroth, Fettglanz oder Diamantglanz, pellucid in allen Graden. - Chem. Zus. nach den Analysen von Göbel, Melling, Parry, Bergemann, Smith und Jost: Molybdänsaures Blei, Ph No 04, mit 60,73 Bleioxyd und 39,27 Molybdänsäure; in einigen Varietäten ist ein kleiner Chromgehalt nachgewiesen (z. B. Wheatley-Mine 0.38 pCt.), auch Vanadin wird bisweilen angegeben, so in Schrauf's Eosit, welcher als dunkelmorgenrothe Kryställchen (A.-V. = 1: 1,376) auf Pyromorphit und Cerussit von Leadhills sitzt. Die rothe Farbe einiger Wulfenite soll nach G. Rose und Schrauf von jenem Chromgehalt herrühren, wogegen Jost nachwies, dass dieselbe nicht nur an etwas chromhaltigen, sondern auch an ganz chromfreien auftritt, weshalb Groth mit Recht der Ansicht ist, dass dieselbe mit dem Chromgehalt in keiner Beziehung steht und wahrscheinlich von einem organischen Pigment herrührt, wie denn auch nach Ochsenius die orangefarbigen Krystalle von Utah am Licht rasch bleichen. V. d. L. verknistert er heftig; auf Kohle schmilzt er und zieht sich dann in dieselbe, indem er Blei zurücklässt; ebenso ist das Verhalten mit Soda; von Phosphorsalz wird er leicht gelöst und gibt ein licht gelblichgrünes Glas, welches im Red.-F. dunkelgrün wird; mit saurem schwefelsaurem Kali geschmolzen gibt er eine Masse, welche mit Wasser und etwas Zink eine blaue Flüssigkeit liefert; löslich in erwärmter Salpetersäure unter Abscheidung gelblichweisser salpetersaurer Molybdänsäure, in Salzsäure unter Bildung von Chlorblei, in concentrirter Schweselsäure zu einer blauen Lösung von molybdänsaurem Molybdänoxyd (nach Höfer), auch in Kali- und Natronlauge; setzt man dabei Schwefelpulver zu. so erhält man nach Wöhler alles Molybdän als Schwefelsalz in Lösung. — Bleiberg und Kappel in Kärnten, Berggieshübel in Sachsen, Przibram, Rezbanya, Badenweiler. Swinzowaja Gora in der Kirgisensteppe, Zacatecas in Mexico, Wheatley-Mine bei Phönixville in Pennsylvanien, Comstockgang in Nevada, Tecomah-Mine und Mount Nebo in Utah (Krystalle bis 11 Zoll Grösse); im Silver-District, Juma Co., Arizona (hier sehr schöne rothe und intensiv gelbe tafelförmige, sowie braungelbe spitzpyramidale Krystalle).

An m. Domeyko erhielt aus einem Gelbbleierz aus Chile 6,88 pCt. Kalk, was auf die isomorphe Mischung 2 Pb Mo 04 + Ca Mo 04 führt; Naumann vermuthete, dass in ähnlichen Mischungen die Schwankungen des spec. Gewichts und der Krystalldimensionen begründet sein mögen, auf welche Breithaupt aufmerksam gemacht hat. v. Zepharovich fand in grauen, vorwiegend als P krystallisirten Wulfeniten von Kreuth im Bleiberger Revier etwas über 4 pCt. Kalk und ist geneigt, damit das etwas abweichende A.-V. = 4: 4,5743 in Verbindung zu bringen (P = 434° 37½').

2. Wolframiate.

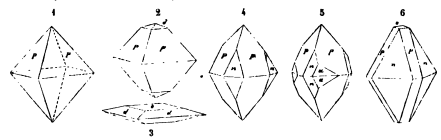
332. Scheelbleierz, oder Stolzit, Haidinger; Wolframbleierz.

Tetragonal, und zwar pyramidal-hemiëdrisch, P 131° 25′, also isomorph mit Wulfenit und Scheclit; A.-V.=4: 4,567; meist sehr spitze, pyramidale, fast spindelförmige Krystalle der Comb. 2P.P.coP, oder kurz säulenförmig; klein, einzeln, oder knospenförmig und kugelig gruppirt. — Spattb. pyramidal nach P unvollk., mild; H.=3; G.=7,9...8,1; grau, braun, auch grün und roth gefärbt, fettglänzend, wenig pellucid. — Chem. Zus. nach Lampadius und Kerndt: Neutrales wolframsaures Blei, PbW 04, mit 48,99 Bleioxyd und 51,04 Wolframsäure; v. d. L. schmilzt es recht leicht, beschlägt die Kohle mit Bleioxyd und erstarrt bei der Abkühlung zu einem krystallinischen Korn; gibt mit Phosphorsalz im Ox.-F. ein farbloses, im Red.-F. ein blaues Glas, mit Soda auf Kohle Bleikörner; löst sich in Salpetersäure unter Ab-

scheidung von gelber Wolframsäure; auch löslich in Kalilauge. — Zinnwald in Sachsen, Coquimbo in Chile, Southampton in Massachusetts.

333. Schoolit, v. Leonhard (Schwerstein, Tungstein).

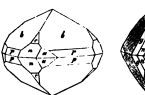
Tetragonal und zwar pyramidal-hemiëdrisch, isomorph mit Wulfenit und Scheelbleierz 1); A.-V. = 1: 1,5356; P (n) 130° 33', und P ∞ (P) 113° 52' nach Dauber, letztere Pyramide oft selbständig.



- Die Deuteropyramide P∞ für sich allein; sehr häufig, überhaupt in den Fig. 1. meisten Krystallen bei weitem vorherrschend, weshalb sie früher mehrfach als Grundform gewählt wurde; die Rücksicht auf den Isomorphismus mit Stolzit und Wulfenit sordert jedoch die Pyramide n zur Grundsorm.
- Poo. Poo; die letztere Form (d) selten, auch andere flache Pyramiden er-Fig. 2. scheinen wie d; besonders $\frac{1}{2}P\infty$.
- Fig. 3. oP. 1Pco; oft linsenformig zugerundet, die Basis drusig.
- Fig. 4. $P\infty.P$; kommt häufig vor.
- Fig. 5. Pco.P.3P3; die letzte Form (a) erscheint hemiëdrisch.
- P.P ∞ .0P; nicht selten, auch wohl mit d statt o. Fig. 6.

Mittelkante von . . $P\infty (P) = 113^{\circ} 52' P : d = 140^{\circ} 8'$ $n: a = 151^{\circ} 39'$ 1... $\frac{1}{4}$ P ∞ (d) = 34 8 P: n = 1402 n:g = 455 37(n) = 130 33 d: 0 = 162 56g: P = 164 23

Die schon in der Fig. 5 angezeigte hemiëdrische Ausbildung gibt sich in anderen Krystallen ebenfalls zu erkennen, wie z. B. in der nach Lévy copirten Fig. 7 der Comb. \$Poo. Poo. P. \$P. 3P3, in welcher (wie in Fig. 5) 3P3 als eine rechts gewendete Tritopyramide, und in der gar nicht seltenen Comb. Fig. 8, in welcher zugleich P3 (g) als eine links gewendete Tritopyramide erscheint. Die auf den Flächen P angedeutete Combinationsstreifung ist sehr gewöhnlich und wichtig für die Erkennung der nur



durch die Hemiëdrie bedingten Zwillinge. Selten finden sich die zuerst von Bauer nachgewiesenen Contactzwillinge nach dem Gesetz: Zwillings-Ebene eine Fläche des Deuteroprismas coPco; häufiger kommen Penetrationszwillinge vor, welche auf den ersten Blick ganz wie einfache Krystalle erscheinen, indem sich zwei Individuen der Comb. 8 von entgegengesetzter Bildung gegenseitig durchkreuzen, so, dass die beiderseitigen Flächen P coincidiren; die beiderseitigen Streisensysteme stossen dann in einer Naht zusammen, welche den Höhenlinien der P-Flächen entspricht; dieselben Flächen sind dagegen an einfachen Krystallen gewöhnlich ihren Höhenlinien parallel ge-

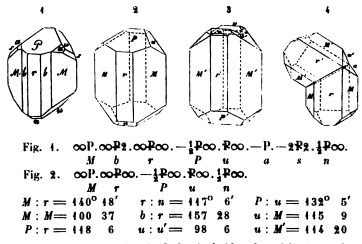
¹⁾ Ueber die Formen des Scheelits vgl. die treffliche Monographie von Mace Bauer in den Württemb. naturwiss. Jahreshesten von 4874; er wählte, wie Breithaupt, Hausmann und die Mehrzahl der Mineralogen, die Pyramide von der Mittelk. 130°33' zur Grundform, und bestimmte 43 neue Formen, so dass er überhaupt 22 verschiedene aufführen konnte; vom Rath fügle noch 3Poo (nach Hintze's Correctur) hinzu.

streift. - Der Habitus der Krystalle meist pyramidal, selten tafelartig; einzeln aufgewachsen, selten eingewachsen; die grossen Krystalle von Schlaggenwald zeigen bisweilen eine schalige Zusammensetzung nach den Flächen von Poo; knospenförmige Gruppen und Krystallstöcke vieler parallel verwachsener Individuen mit stark drusigen oberen und unteren Enden sehr gewöhnlich; auch in Drusen, sowie derb und eingesprengt; Pseudomorphosen nach Wolframit. - Spaltb. pyramidal nach P, ziemlich vollk.; nach Poo und 0P, weniger vollk.; Bruch muschelig und uneben; H. = 4,5...5: G. = 5,9...6,2; farblos, doch gewöhnlich grau, gelb, braun, auch roth, selten grün gefärbt; Fettglanz, z. Th. in Diamantglanz übergehend, pellucid in niederen Graden: optisch-einaxig, positiv, jedoch oft mit getrenntem Kreuz. - Chem. Zus. im reinsten Zustand: wolframsaurer Kalk, Ca W 04, mit 19,44 Kalk und 80,56 Wolframsäure, meist mit 2 bis 3 pCt. Kieselsäure und etwas Eisenoxyd (selten mit Kupferoxyd und dann grün); bisweilen mit etwas Fluor. Scheele entdeckte 1781 in dem grauen Tungstein von Bispberg die Wolframsäure. V. d. L. schmilzt er nur schwierig zu einem durchscheinenden Glas; mit Borax leicht zu klarem Glas, welches, bei vollkommener Sättigung, nach dem Erkalten milchweiss und krystallinisch wird; mit Phosphorsalz im Ox.-F. ein klares, farbloses, im Red.-F. ein Glas, welches heiss gelb oder grün, kalt blau erscheint. Von Salzsäure und Salpetersäure wird er zersetzt mit Hinterlassung von gelber, in Alkalien löslicher Wolframsäure; fügt man zu der salzs. Sol. etwas Zinn und erwärmt sie, so wird sie tief indigblau. - Zinnwald, Ehrenfriedersdorf und Fürstenberg bei Schwarzenberg in Sachsen (hier auf einem in Kalkstein aufsetzenden, aus Fluorit und Kalkspath bestehenden Gang bis zollgrosse Krystalle), Neudorf und Harzgerode, Schlaggenwald, am Kiesberg im Riesengrund des Riesengebirges, Framont. Cornwall, Oesterstorgrufva in Wermland; bei Traversella in z. Th. grossen, eingewachsenen Krystallen mit herrschender Grundpyramide; Connecticut.

Gebrauch. In Connecticut ist das dort massenhaft vorkommende Mineral zur Darsteilung von Wolframsäure im Grossen benutzt worden.

334. Wolframit, Werner (Wolfram).

Monoklin, nach Des-Cloizeaux; $\beta=89^{\circ}$ 22', ∞ P (M) 100° 37', $-\frac{1}{2}$ P ∞ (P) 61° 54', \Re P ∞ (u) 98° 6'. A.-V. = 0,830 : 1 : 0,8881. — Ein paar der gewöhnlichen Combb. der Krystalle von Zinnwald stellen die Figuren 1 und 2 dar:



Andere, durch das vorwaltende Orthopinakoid mehr tafelartig erscheinende Combinationen sind $\infty P\infty$. ∞P mit fast horizontaler Basis (Ehrenfriedersdorfer Krystalle), und $\infty P\infty$. ∞P . ∞P 2. ∞P 0. (Krystalle von Schlaggenwald und Nertschinsk); merkwürdig sind die von Krenner beschriebenen lamellaren Kry-

stalle aus dem Trachyt von Felsöbanya, welche durch den Mangel von ∞ P (wofür wohl ∞ P3 auftritt), durch die Gegenwart des Klinopinakoids ∞ P ∞ , sowie durch steile Hemidomen (zumal 4Pco) charakterisirt sind, so dass ihre Form an die einseitig geschärfter Meissel erinnert. — Die Krystalle erscheinen meist theils kurz säulenförmig, theils breit tafelförmig, die grösseren oft schalig zusammengesetzt; die verticalen Flächen sind meist vorherrschend, und vertical gestreift; Zwillingskrystalle nicht selten, besonders nach zwei Gesetzen: a) Zwillingsaxe die Verticalaxe, die Zusammensetzungsfläche das Orthopinakoid, der einspringende Winkel der beiderseitigen Flächen P∞ (P und P') misst 123° 48', während die beiden Flächen u und u' fast in eine Ebene fallen, da sie den Winkel von 179° 2' bilden, Fig. 3; b) Zwillings-Ebene eine Fläche von 3 Roo, die Verticalaxen beider Individuen sind unter 1190 54' geneigt, und der einspringende Winkel der beiderseitigen Flächen Poo misst 1420 0', während die beiden Flächen r und r' scheinbar in eine Ebene fallen, aber den Winkel von 1780 54' bilden, Fig. 4; selten kommen Zwillinge vor, bei denen die Zwillings-Ebene eine Fläche von 1800 ist, die Verticalaxen unter 1470 44', und die zu einem einspringenden Winkel verbundenen Flächen Ro unter 114° 10' geneigt sind. Häufig derb, in stängeligen, schaligen und grosskörnigen Aggregaten mit stark gestreisten Zusammensetzungsflächen; Pseudomorphosen nach Scheelit. — Spaltb. klinodiagonal sehr vollk., orthodiagonal unvollk., Bruch uneben; H. = 5...5,5; G. = 7,143...7,544; bräunlichschwarz, Strich röthlichbraun oder schwärzlichbraun, metallartiger Diamantglanz auf Spaltungsflächen, ausserdem oft Fettglanz, meist undurchsichtig, selten in feinen Krystallen oder dünnen Lamellen durchscheinend; an solchen erkannte Des-Cloizeaux, dass die optischen Axen im klinodiagonalen Hauptschnitt liegen, und die eine Bisectrix mit der Verticalaxe einen Winkel von 19° bis 20° bildet. — Chem. Zus. nach den Analysen von Schaffgotsch, Ebelmen, Rammelsberg, Damour, Schneider und Bernoulli im Allgemeinen: isomorphe Mischungen von wolframsaurem Eisen- und Manganoxydul, **RW 0**⁴, worin R = Fe und Mn; oder m Fe W 0 ⁴ + n Mn W 0 ⁴, daher manganreiche und eisenreiche Varietäten unterschieden werden können, von denen jene durch röthlichbraunen Strich und geringeres sp. Gewicht, diese durch schwärzlichbraunen Strich und grösseres sp. Gewicht ausgezeichnet sind; der Zinnwalder z. B. hält 75,7 Wolframsäure, 14,7 Manganoxydul und 9,6 Bisenoxydul, der Ehrenfriedersdorfer dagegen 76.1 Wolframsäure, 4,7 Manganoxydul und 19,2 Eisenoxydul. Kerndt hat eine ausführliche Arbeit über die Wolframite geliefert, aus welcher zu folgen scheint, dass namentlich zwei Mischungen am häufigsten vorkommen, von welchen die eine nach der Formel 2 Fe W 04 + 3 Mn W 04 (mit 9,49 Eisenoxydul, 14,03 Manganoxydul, 76,48 Wolframsäure), die andere nach der Formel 4 Fe WO1 + Mn WO4 (mit 18,96 Eisenoxydul, 4,67 Manganoxydul, 76,37 Wolframsäure) zusammengesetzt ist. Auch Rammelsberg versuchte, die verschiedenen Varietäten nach den Resultaten der Analysen in verschiedene Gruppen zu bringen, von denen die beiden zahlreichsten mit den von Kerndt aufgestellten zusammenfallen. Indessen dürften sowohl die älteren Arbeiten als auch die neueren Analysen von Schneider, Weidinger und Bernoulli beweisen, dass es doch wohl auch unbestimmte und schwankende Verhältnisse sind, in denen die beiden Wolframiate gemischt sind. Bisweilen findet sich auch etwas Kalk. Bernoulli fand auch in mehren Varr. ein wenig Niobsäure; andere halten etwas Tantalsäure, auch ist bisweilen Indium oder Thallium nachgewiesen. V. d. L. schmilzt er auf Kohle in starkem Feuer zu einer magnetischen Kugel mit krystallisirter Oberfläche; mit Borax gibt er die Reaction auf Eisen, mit Phosphorsalz im Red.-F. die Reaction auf Wolfram, mit Soda auf Platinblech die Reaction auf Mangan; von Salzsäure wird das Pulver in der Wärme und an der Luft vollkommen zersetzt, wobei ein gelblicher Rückstand bleibt, der sich in Ammoniak grösstentheils löst; in conc. Schwefelsäure erhitzt wird das Pulver blau; auch gibt es, mit Phosphorsäure stark eingekocht, eine schön blaue Flüssigkeit von syrupähnlicher Consistenz. — Zinnwald, Bhrenfriedersdorf, Geyer, Schlaggenwald, am Harz, in Cornwall, Lockfell und Godolphins Ball in Cumberland, Chanteloube bei Limoges, Nertschinsk, Aduntschilon, Bajewka bei Katharinenburg, hier pellucide Krystalle. Im Gegensatz zu diesen Lagerstätten im alten meist granitischen Gebirge, auch auf Klüften des Trachyts zu Felsöbánya.

Gebrauch. Zur Darstellung verschiedener Farben und des Wolframstahls.

An m. In dem von Riotte aufgefundenen interessanten Hübnerit aus dem Mammoth-District in Nevada liegt das reine Manganwolframiat Maw 04 vor; die Analyse ergab 76,4 Wolframsäure und 23,4 Manganoxydul, kein Eisenoxydul. Sandberger fand auch einen Gehalt von Thallium. Das monokline Prisma soll 405° messen, das spec. Gew. beträgt 7,44; optische Axenebene senkrecht auf dem Klinopinakoid, spitze pos. Bisectrix ist in $collowed{P}collowed{C}$ ca. 48° gegen die Verticalaxe im stumpfen Winkel β geneigt. Hübnerit findet sich nach Bertrand auch im Manganspath von Adervielle (Hautes-Pyrénées) als rosenrothe Zwillingskrystalle nach $collowed{C}$. — Chemisch steht sehr nahe ein Wolframit von Bajewka bei Katharinenburg, in welchem Kulibin 20,96 MnO und nur 2,42 FeO, sowie einer von Schlaggenwald, in welchem Philipp 23,24 MnO und nur 3,74 FeO fand.

Als Reinit benannte v. Fritsch und beschrieb Luedecke reines Eisen wolframiat von Kimbosan in Kai (Japan), von wo ein schwarzbrauner, z. Th. mit Eisenocker überzogener tetragonaler Krystall untersucht wurde, welcher P (Polk. 408° 32′, Mittelk. 422°8′) mit schmalen Abstumpfungen der Polkanten darstellte; A.-V. == 4:4,279. Spaltb. unvollk. nach COP. H. == 4; G. == 6,64; in sehr dünnen Splittern violett bräunlich durchsichtig. — Besteht nach der Analyse von E. Schmid aus 23,40 Eisenoxydul, und 75,45 Wolframsture, ist also Fe W 04. Bemerkenswerth ist, dass diese Verbindung nicht mit dem Wolframit (und Hübnerit) isomorph ist und anderseits ihre tetragonale Form auch keine Uebereinstimmung mit dem analog constituirten Scheelit zeigt (N. Jahrb. f. Min. 4879. 286).

Breithaupt beschrieb als Ferberit aus der Sierra Almagrera in Spanien ein Mineral, in welchem nach der Analyse von Rammelsberg zwar 26 FeO und nur 3 Mn O, aber anderseits auch nur 69,5 WO³ (ferner 0,46 Zinnsäure und 4,57 Kalk) zugegen sind, so dass es nicht möglich erscheint, diese Zusammensetzung auf die Wolframit-Formel RWO⁴ zu beziehen; Rammelsberg schlägt dafür 2 RWO⁴+RO vor, worin R= Fe und Mn im Verh. 9: 4. Eine frühere Analyse von Liebe ergibt ähnliche Zahlen. Dieses Mineral ist bis jetzt fast nur derb bekannt, in länglich-körnigen Aggregaten, deren individuen vollkommen monotome Spaltbarkeit zeigen; H.= 4...4,5; G.= 6,74...6,80 nach Breithaupt; schwarz, Strich schwärzlichbraun bis schwarz, stark glasglänzend.

3. Uranat.

335. Uranpecherz, Werner, oder Nasturan, v. Kobell. Uraninit.

Regulär, wenn krystallisirt, gewöhnlich O, auch mit ∞0 und ∞0∞, wie schon Scheerer bei Valle in Sätersdalen fand; meist aber scheinbar amorph, derb und einge-. sprengt, auch nierförmig von stängeliger und krummschaliger Structur; Bruch flachmuschelig bis uneben, aber glatt; H. = 5...6; G. = 8...9,03; pechschwarz, grünlichschwarz und graulichschwarz, Strich bräunlichschwarz, Fettglanz, undurchsichtig. Chem. Zus.: nach der älteren Ansicht über die Sauerstoffverbindungen des Urans galt das Uranpecherz der Hauptsache nach als das Uranoxyduloxyd UO+U²O³, welches, dem Magneteisen vergleichbar, als ein Glied der Spinellgruppe aufgefasst wurde, womit seine oktaëdrischen Krystalle im Einklang zu stehen schienen. Nach den späteren Erfahrungen muss es aber als ein Uranat des Uranoxyduls (UO2) aufgefasst werden. ١v 3U02 +2U03. Indessen ist die Substanz namentlich der derben Massen mit Blei, Risen, Arsen, Kalk, Magnesia, Kieselsäure, Wismuth u. s. w. dermaassen verunreinigt. dass der Gehalt an den Sauerstoffverbindungen des Urans hier nur selten 80 pCt. zu erreichen scheint. Eine Analyse an reinerem Material ergab W. J. Comstock: 54,54 Uranoxydul (UO2), 40,08 Uranoxyd (UO3), 4,27 Bleioxyd, 0,49 Eisenoxydul, 0,88 Wasser; eine andere lieferte Lorenzen: 50,42 Uranoxydul, 38,23 Uranoxyd, 9,72 Bleioxyd, 0,25 Eisenoxydul, 0,34 Kieselsäure, 0,24 Kalk, 0,70 Wasser. v. Foullon fand in dem aus Nord-Carolina nur 3,83 Bleioxyd. Das Urantrioxyd UO3 hat man wohl auch als Uranoxydul- (oder Uranyl-)Oxyd (UO2)O auffassen und damit den Gehalt an

PbO u. s. w. als Ersatz in Verbindung bringen wollen, während Si O^2 für U O^2 einträte. — V. d. L. unschmelzbar; mit Borax und Phosphorsalz gibt es im Ox.-F. ein gelbes, im Red.-F. ein grünes Glas; von Salpetersäure wird es in der Wärme leicht gelöst, die Sol. gibt mit Ammoniak ein schweselgelbes Präcipitat; von Salzsäure wird es nicht angegriffen. — Marienberg, Annaberg, Johanngeorgenstadt, Joachimsthal, Przibram, Redruth in Cornwall; Halbinsel Anneröd, Elvestad in Råde und Huggenaeskilen bei Vandsjö in Norwegen (O und ∞ 0 nach Lorenzen); im Pegmatit auf der Insel Digelskär bei Öregrund in Schweden (∞ 0 ∞ .0, nach Svenonius); Branchville in Connecticut, ebensalls krystallisirt nach Comstock; Mitchell Co. in Nord-Carolina (∞ 0 ∞ 0 vorwaltend zusolge v. Foullon).

Gebrauch. Das Uranpecherz findet in der Emailmalerei seine Anwendung, und wird auch ausserdem zur Darstellung des Urangelb u. a. Farben, des Uranglases u. s. w. benutzt.

Anm. 4. An gewissen Uranpecherzen fand Breithaupt viel geringere Hürte (3...4), geringeres Gewicht (4,8...5,5) und grünen Strich; er hat dieselben unter dem Namen Pittinerz unterschieden. An norwegischen Vorkommnissen beobachtete Lorenzen, dass es die Verwitterung ist, wodurch eine weiche erdige, tief zeisiggrüne Masse von niedrigem spec. Gew. entsteht.

Anm. 2. Le Conte beschrieb unter dem Namen Coracit ein Mineral von der Nordküste des Superior-Sees in Nordamerika. Dasselbe ist angeblich amorph, hat H. = 4,5, G. = 4,378, muscheligen Bruch, Fettglanz, schwarze Farbe und grauen Strich, und wird meist von haarfeinen Kalkspathadern durchzogen. Genth hat gezeigt, dass es wesentlich Uranoxydoxydul, mit Kieselsäure, Bleioxyd, Eisenoxyd und anderen Beimengungen, und folglich nur eine Varietät des Uranpecherzes ist.

Anm. 3. Ein verunreinigtes und durch Wasseraufnahme verändertes Uranpecherz scheint A. E.v. Nordenskield's Cleveit zu sein. Regulär, $\infty0\infty$, oft mit $\infty0$ und 0, gewöhnlich nur unregelmässige Körner; H. = 5,5; Gew. = 7,49; eisenschwarz, undurchsichtig, matt und wenig glänzend, Strich schwarzbraun. Die Analyse von Lindström ergab: 42,94 Uranoxyd, 6,87 Yttererde, 3,47 Erbiumsesquioxyd, 2,33 Ceroxyde, 4,05 Eisenoxyd, 4,76 Thoroxyd, 23,89 Uranoxydul, 44,34 Bleioxyd, 4,28 Wasser. In Salzsäure unter Abscheidung von Chlorblei leicht löslich, unschmelzbar, im Kolben Wasser gebend. Eingewachsen im Feldspath zu Garta bei Arendal (Geol. För. Förhandl. IV. 28).

Neunte Ordnung: Tellurate.

336. Montanit, Genth.

Erdige, weiche Substanz, matt oder von wachsartigem Glanz, von gelblichweisser Farbe, Ueberzüge über Tellurwismuth bildend, aus dessen Ovydation sie entstanden ist. Genth fand in einer Var. aus Montana: 26,83 Tellursäure, 66,87 Wismuthoxyd, 0,56 Eisenoxyd, 0,39 Bleioxyd, 5,94 Wasser, was auf die Formel Bl2Te 06+2 E20 führt; eine andere ergab nur 2,80 Wasser, was 4 Mol. H2O entspricht. Gibt im Kolben Wasser und v. d. L. die Reactionen von Wismuth und Tellur; löslich in Salzsäure unter Chlorentwickelung. — Highland in Montana; Davidson Co. in Nord-Carolina.

Anm. Ein Quecksilberoxydultellurat, **Bg²Te 0**4, Magnolit genannt, fand *Genth* als weisse seidenglänzende, höchst feine nadel- und haarförmige Kryställchen mit Coloradoit (Tellurquecksilber) auf der Keystone - Grube in Colorado.

Zehnte Ordnung: Phosphate, Arseniate, Vanadinate, Niobate, Tantalate.

Diese, auf analog zusammengesetzte Säuren zurückzuführenden Salze sind hier in eine Ordnung vereinigt worden. Eingangs mag daran erinnert werden, dass solche Salze sich ableiten:

- a) von den Orthosäuren, z. B. der Orthophosphorsäure H^3PO^4 , Orthoarsensäure H^3AsO^4 u s. w., allgemein H^3RO^4 , worin R=P, As, V, Nb, Ta;
- b) von den Pyrosäuren, z. B. der Pyrophosphorsäure $H^4P^2O^7$, allgemein $H^4R^2O^7$;
- c) von den Metasäuren, z. B. der Metaphosphorsäure HPO³, allgemein HRO³ oder H²R²O⁶.

1. Wasserfreie neutrale Salze.

Phosphate.

337. Xenotim, Beudant (Ytterspath).

Tetragonal , P Mittelk. 82° 22′; Polk. 424° 80′; A. -V. == 4 : 0,6487; man kannte früher fast nur die Grundform mit OOP, in einzeln eingewachsenen oder losen Krystallen, welche nach Zschau oft eine sehr merkwürdige und regelmässige Verwachsung mit Malakon zeigen, oder von Polykras durchsetzt werden; Brögger beobachtete auch 3P, wahrscheinlich 3P3, ferner Zwillinge nach Poo, führt auch hemimorphe Ausbildung eines Krystalls an; er fund P: OOP = 181° 31', daraus A.-V. = 4: 0,6259; auch derb und eingesprengt; Spaltb. prismatisch nach ∞ P; H.=4,5; G.=4,45...4,56; röthlichbraun, haarbraun, gelblichbraun und fleischroth, Strich gelblichweiss bis fleischroth; Fettglanz, in dünnen Splittern durchscheinend; Doppelbrechung positiv. — Chem. Zus. nach Berzelius, Zschau, Scheerer, Smith und Schlötz: aller Wahrscheinlichkeit nach neutrales orthophosphorsaures Yttriumsesquioxyd, (Y2) P 04 2 oder YPO4, welchem 61,47 Yttererde und 38,58 Phosphorsäure entspricht; oder eigentlich (Y, Ce)² (P 04)², da sich immer neben der Yttererde ein Theil (bis über 14 pCt.) Ceroxyd findet. Doch ergab die neueste Analyse von Schlötz (womit die ältere von Zschau recht übereinstimmt; u. a. nur 34,88 Phosphorsäure. V. d. L. unschmelzbar; mit Borax bildet er ein klares Glas, welches bei grösserem Zusatz während der Abkühlung unklar wird; mit Borsäure und Eisendraht gibt er Phosphoreisen; in kochenden Säuren unlöslich; auf Zusatz von Wasser entsteht eine kļare Lösung. — Hitterö bei Flekkefjord u. a. Punkte (Arendal, Kragerö) im südlichen Norwegen, Schreiberhau im Riesengebirge, Schwalbenberg bei Königshayn unsern Görlitz (wo nach v. Lasaulx die Krystalle auch coPco und Pco zeigen), Ytterby in Schweden und in den Goldwäschen von Clarksville in Georgia; nach E. W. Hidden auch in den goldführenden Sanden von Brindletown in Nordcarolina, in regelmässiger Verwachsung mit gelbbraunen Zirkonen, nach dem von Zschau ermittelten Gesetz, dass die Hauptaxen beider Mineralien zusammenfallen, in Krystallen bis 1 Zoll Durchmesser. — Das von Damour als Castelnau dit aufgeführte Mineral aus dem Diamant führenden Sand von Bahia scheint auch hierher zu gehören.

Anm. Zu dem Xenotim gehört auch als eine der ausgezeichnetsten Varietäten das in sehr zirkonühnlichen Formen schön krystallisirte honiggelbe Mineral vom Berge Fibia in der St. Gotthardgruppe, welches ansangs in der That für Zirkon gehalten, dann aber von Kenngott als selbständig unter dem Namen Wiserin eingeführt wurde (P = 82° 22'), worauf jedoch die Analyse von Wartha 62,49 Yttererde und Ceroxyd, sowie 37,54 Phosphorsäure ergab. Doch ist es in Schwefelsäure vollkommen löslich und besitzt die H. = 5,5...6,5 (vgl. Kenngott, Die Mineralien der Schweiz 1866. 196). Auch Hessenberg erklärte einen hieher gehörigen ausgezeichneten Krystall (P. P. 3P3) aus dem Tavetsch geradezu für Xenotim und maass daran u. a. P=82° 9' (N. J. f. Min. 4874. 882). Das früher ebenfalls für Wiserin resp. Xenotim gehaltene Mineral von der Alp Lercheltini im Binnenthal in Wallis ist aber nach den neueren Untersuchungen von Carl Klein Anatas, für welchen er schon früher diejenigen binnenthaler Krystalle erklärt hatte, aus denen Brezina Zweifel gegen den Zusammenhang mit Xenotim abgeleitet hatte. Dennoch hat sich aber auch im Binnenthal später ach ter und von Klein gemessener Xenotim von honiggelber Farbe gefunden, dessen P (82° 22') dem 4P des Anatas (79° 54') und dessen 3P3 dem P3 des Anatas so nahe stehen, dass nur Messungen vor Verwechselungen bewahren können; die Krystalle zeigen P, ∞ P ∞ (rauh und matt), ∞ P, 3P3 (N. J. f. Miner. 4875. 387, auch 4879, 586). Xenotim findet sich auch an der Wyssi-Turben-Alp auf Gneiss.

338. Kryptolith, Wöhler; Phosphocerit.

Krystallisirt in äusserst feinen (nach *H. Fischer* etwa 0,045 — 0,224 Mm. langen, 0,064 bis 0,046 Mm. dicken), nadelförmigen, vielleicht hexagonalen Prismen, welche in derbem, namentlich röthlichem Apatit eingewachsen sind, und erst dann sichtbar werden, wenn die Apatitstücke eine Zeitlang in verdünnter Salpetersäure gelegen baben. G. = 4,6; blass weingelb, durchsichtig. *Wöhler's* Analyse gab 70,26 Ceroxyd (mit etwas Lanthan und Didym), 4,54 Eisenoxydul, 27,87 Phosphorsäure, daher er eine Formel aufstellte, welche jetzt (6e²) [P0412 lauten würde. Unschmelzbar; als feines Pulver von conc. Schwefelsäure vollständig zerlegbar. — Arendal, wahrscheinlich auch im Moroxit von der Slüdianka in Sibirien. Eine ganz übereinstimmende Zus. hat nach *Watts* ein grüngelbes krystallinisches Pulver, welches beim Auflösen des gerösteten Kobaltglanzes von Johannesberg in Schweden zurückbleibt (G. = 4,78.

339. Monazit, Breithaupt (Mengit, Edwardsit).

Monoklin, $\beta = 76^{\circ}$ 14'; A.-V. = 0,9742: 1: 0,9227; ∞ P (M) 93° 23', $\Re \infty$ (e) 96° 18', nach v. Kokscharow's Messungen, von welchen allerdings die älteren Messungen von G. Rose, Breithaupt, Dana, Brooke und Des-Cloizeaux mehr oder weniger abweichen; doch sind erstere nur approximativ, weil die Krystalle keine scharfen Messungen erlaubten. G. vom Rath bestimmte dieselben Winkel an einem genau messbaren Krystall von Laach (vergl. die folgende Anmerkung), und fand $\beta = 76^{\circ}$ 32', ∞ P = 93° 35', und $\Re \infty = 96^{\circ}$ 15'. An Krystallen aus Nordcarolina maass E. S. Dana $\beta = 76^{\circ}$ 20', ∞ P = 93° 26'. Die nachstehenden Figuren zeigen einige Combinationen des russischen Monazits.

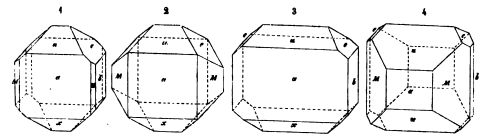


Fig. 4. ∞ Pco. ∞ Rco.

Einige der wichtigsten Winkel sind nach v. Kokscharow:

$$M: M = 93^{\circ}23'(35')$$
 $x: a = 426^{\circ}15'(34')$ $e: u = 126^{\circ}31'(23')$ $M: a = 130 44 (47)$ $M: e = 109 44 (18)$ $a: b = 90 0$ $u: a = 140 44 (40)$ $e: b = 131 54 (52)$

die in Klammern beigefügten Minutenzahlen fand G. vom Rath; vgl. auch E. Dana's Winkeltabelle im Am. Journ. of sc. XXIV. 1882. 247. Die nach vorn geneigte schiefe Basis erscheint nur selten, und in keinem der hier abgebildeten Krystalle. Bisweilen entsteht ein scheinbar prismatischer Habitus durch Vorherrschen der Hemipyramide P (häufig in Nordcarolina, vgl. auch Turnerit). Zwillingskrystalle sehr selten, Zwillings-Ebene das Orthopinakoid, auch (nach v. Jerémejew) die Basis. Die Krystalle dick tafel- oder ganz kurz säulenförmig, einzeln eingewachsen. - Spaltb. basisch vollk., orthodiagonal minder vollk.; H. = 5...5,5; G. = 4,9...5,25; röthlichbraun, hyacinthroth, fleischroth, auch topasgelb, schwach fettglänzend, kantendurchscheinend, bisweilen durchsichtig. Die Ebene der optischen Axen ist parallel der Orthodiagonale und bildet mit der Verticalaxe einen Winkel von fast 40; die spitze Bisectrix fällt in den klinodiagonalen Hauptschnitt. — Chem. Zus. nach den Analysen von Kersten, Hermann, Damour und Penfield in den reinsten Varr.: neutrales Orthophosphat von Ceroxyd und Lanthanoxyd (auch Didymoxyd), (Ce, La, Di)²[PO4]²; der Gehalt an Phosphorsäure beträgt ungefähr 28-29 pCt. In manchen Monaziten ist aber auch ein beträchtlicher Gehalt an Thorerde nachgewiesen worden (7 bis angeblich gar 32 pCt.); wegen der Verschiedenheit der Thorerde (ThO2) von den Oxyden der Cermetalle ist es nicht wahrscheinlich, dass dieselbe isomorph zugemischt sei; es ist wohl anzunehmen, dass sie als Thoriumsilicat (Orangit) mechanisch vorhanden ist; im M. aus Nordcarolina fand Penfield auch die entsprechende Menge Kieselsäure (1,4-2,8 pCt.) und wies er gelatinirende dunkelbraune harzglänzende fremde Körner nach. Nach Fischer ist der Monazit von Chester dermaassen mit haarfeinen farblosen Mikrolithen erfüllt, dass sie 1 bis 1 der ganzen Masse ausmachen, auch norwegische Monazite erwiesen sich ihm als nicht homogen. Einige Analysen ergeben auch etwas Kalk und Zinnsäure. V. d.L. schwer schmelzbar, mit Schwefelsäure befeuchtet färbt er die Flamme grün; in Salzsäure löslich mit Hinterlassung eines weissen Rückstandes. — Am Ural bei Miesk im Granit und am Flusse Sanarka, auch im östlichen Sibirien in Goldseifen, Norwich und Chester in Connecticut, Milhollands Mill, Brindletown-District u. a. O. in den Goldseifen Nordcarolinas, Amelia County in Virginien (in Massen von 15—20 Pfd. Gewicht). Rio Chico bei Antioquia in Neu-Granada, Schreiberhau im Riesengebirge, Nöterö in Norwegen; Nil St. Vincent in Belgien (kaum 1 Mm. grosse Krystalle in einer thonähnlichen Klustausfüllung nach Renard).

An m. 4. Auch der Ere mit der nordamerikanischen Mineralogen ist Monazit. Hermans hat zu beweisen gesucht, dass die Krystalle von brauner Farbe, glänzender Oberfläche, gekrümmten Flächen, weniger scharfkantiger Ausbildung (bei übrigens gleicher Form) und vom sp. G. = 5,28 einen geringeren Gehalt von Phosphorsäure (nur 48 pCt.), daneben 6 pCt. Tantalsäure besitzen. Er trennte sie daher unter dem Namen Monazitoid als ein besonderes Mineral, während v. Kokscharow sie nur für eine unreine Varietät des Monazits erklärt.

An m. 2. Zu dem Monazit ist auch der gelbe und braune diamantglänzende Turnerit (Lévy) zu rechnen, dessen Krystallformen Dana bereits im Jahre 4866 als übereinstimmend mit denen des Monazits erkannt hatte, woraus und aus der Aehnlichkeit einiger physischer Eigenschaften er folgerte, dass beide ein und dasselbe Mineral sind. Diese Folgerung wurde 1870 durch G. vom Rath bestätigt, indem die Messungen eines olivengrünen, auf Orthit aufgewachsenen Monazitkrystalls aus einem Sanidin-Auswürfling vom Laacher See eine so genaue Uebereinstimmung mit den von Des-Cloizeaux am Turnerit gefundenen Winkeln ergaben. dass letzterer in der That mit dem Monazit vereinigt werden muss; auch optisch ist die Uebereinstimmung vollkommen. Uebrigens gehört der Turnerit zu den sehr seltenen, auch nur in ganz kleinen, doch ziemlich complicirten Krystallen vorkommenden Mineralien; er wurde zuerst am Mont Sorel im Dauphiné gefunden, wo er von Anatas, Quarz und Feldspath begleitet wird; dann beobachtete ihn G. vom Rath bei Sa. Brigitta unweit Ruaras im Tavetscher Thal: nach Wiser findet er sich auch im Cornera-Thal, am Piz Cavradi, südlich von Chiamut, und bei Amsteg im Maderaner Thal, nach Hessenberg überall von Anatas begleitet; bei Perdatsch im Val Nalps (3-4 Mm. gross); auch auf der Alp Lercheltini im Binnenthal, wo der Turnerit nach G. vom Rath die Zwillingsbildung des Monazits nach OPO wiederhoft; nach Trechmann ist für dieses Vorkommniss $\beta = 77^{\circ}$ 18' und das A.-V. = 0,9584:4:0,9317; vorherrschend sind daran die Flächen a und x, auch finden sich u. a. die Formen 2200, 0029 und 0023 die Bisectrix fällt in den stumpfen Winkel der Krystallaxen ac und bildet mit c 4° 4′ (N. Jahrb. f. Min. 4876. 594). Pisani fand in dem sog. Turnerit vom Binnenthal: 28,4 Phosphorsäure und 68.0 Ceroxyd und Lanthanoxyd (darin ca. 8,9 Lanthanoxyd), also genau die Zus. des Monazits. Eine eigenthümliche Ausbildung beobachtete Seligmann an einem weiteren Vorkommniss aus der Gegend von Olivone im Tessin, wo die Krystalle durch Vorherrschen von P einen prismatischen Habitus besitzen, wobei co-Poo zurücktritt.

Anm. 3. Groth macht darauf aufmerksam, dass das Cerphosphat CePO4 dimorph seida es in isomorpher Mischung mit dem Ytterphosphat YPO4 im Xenotim tetragonal, dagegen im Monazit, dessen Hauptbestandtheil es bildet, monoklin krystallisirt ist. Der Kryptolith seivielleicht als lanthan - und thorfreier Monazit zu betrachten und müsse dann monoklin krystallisiren.

340. Triphylin, Fuchs.

Rhombisch, bis jetzt fast nur derb in individualisirten Massen oder grosskörnigen Aggregaten; doch ist es *Tschermak* gelungen, an einigen zersetzten Exemplaren die Krystallformen als Combinationen von ∞P 482°, ∞P 2 98°, $P \infty$ 79°, 2 $P \infty$ 98°, 0P und $\infty P \infty$ nachzuweisen. A.-V. $\pm 0.4348:4:0.4745$. Spaltb. prismatisch nach ∞P und brachydiagonal unvollkommen. basisch vollkommen; H. $\pm 4...5$; G. $\pm 3.5...3.6$, nach Rammelsberg 4,403; grünlichgrau und blau gesteckt, Fettglanz, kantendurchscheinend (bei der Verwitterung wird er braun und undurchsichtig und geht in den sog. Pseudotriplit über). — Chem. Zus. nach den Analysen von

1 II Worin R hauptsächlich = Li, daneben Na, auch ganz wenig K, R = Fe und Mn (auch etwas Ca. Rammelsberg erhielt als Mittel aus 4 Analysen: 40,72 Phosphorsäure, 39,97 Eisenoxydul, 9,80 Manganoxydul, 7,28 Lithion, 4,45 Natron, 0,58 Kali. Abweichungen von jener Formel und Schwankungen beruhen wohl in Unreinheit des Materials, begonnener Zersetzung oder Analysenfehlern. In dem mangaureichen Triphylin von Grafton (26,09 Bisenoxydul und 48,17

Rammelsberg, Wittstein, Oesten, Penfield am einfachsten: R3P04+R3[P04]2 oder RRP04.

Manganoxydul) ist das Verhältniss der beiden Phosphate wie 40: 44. V. d. L. zerknistert er erst, und schmilzt dann sehr leicht und ruhig zu einer dunkelgrauen magnetischen Perle, färbt dabei die Flamme blaugrün, mitunter auch röthlich, jedoch nach vorheriger Befeuchtung mit Schwefelsäure deutlicher grün; mit Soda auf Platinblech die Reaction auf Mangan, mit Borax die auf Eisen; ist leicht löstlich in Salzsäure; wird die Sol. abgedampft und der Rückstand mit Alkohol digerirt, so brennt der letztere mit purpurrother Flamme. — Bodenmals in Bayern, mit Beryll, Oligoklas und grünem Glimmer, Norwich in Massachusetts, Grafton in New-Hampshire (in einem sehr glimmerreichen Granitgang). Den im frischen Zustand gelben und schwarz verwitternden, aber übereinstimmend zusammengesetzten von Ketyö im finnischen Kirchspiel Tammela hat man Tetraphylin genannt.

Anm. Einen fast natronfreien und sehr eisenarmen Lithion-Mangan-Tripbylin von Branchville in Fairfield Co., Connecticut, beschrieben Brush und Edw. Dana unter dem Namen Lithiophilit (Z. f. Kryst. II. 546; IV. 74); derbe Massen mit dreifach verschiedener Spaltb., im frischen Zustand heil lachsfarbig, durchscheinend, glas- bis harzglänzend. G. = 3,43. — Der Gehalt an Manganoxydul beträgt nach Wells 40,80 (an Eisenoxydul nur 3,99), an Lithion 8,72 (an Natron nur 0,43), die Formel ist Ll³P0⁴+ Mu³ [P0⁴]²; eine andere Probe ergab Penfield 32,02 Manganoxydul, 43,04 Eisenoxydul und 9,26 Lithion; es existirt also ein formlicher Uebergang von dem manganhaltigen Lithion eisen phosphat Li Fe P0⁴ (Triphylin) zu dem eisenhaltigen Lithion man gan phosphat Li Mn P0⁴ (Lithiophilit). V. d. L. gibt er eine intensiv lithionrothe Flamme mit blassgrünen Streifen am unteren Ende.

Arseniate.

341. Berzeliit, Kühn (Kuhnit, Brooke).

Derb ohne oder mit Spuren von Spaltbarkeit, nach A. Wichmann und W. Lindgren regulär; gelblichweiss bis honiggelb und schweselgelb, bisweilen grün, weil dann mit unzähligen kleinen Hausmannit-Kryställchen durchwachsen; settglänzend, durchscheinend bis kantendurchscheinend, spröd; neben den einsach brechenden kommen übrigens auch doppeltbrechende Körner vor; H.=5; G.=4,07...4,09 nach Lindgren, srüher als 2,52 angegeben.— Chem. Zus. nach Kühn, Anderson und Mc Cay: wahrscheinlich ein neutrales Arseniat von Kalk und Magnesia, worin auch ganz wenig Manganoxydul, (Ca, Mg, Mn)³[As 0⁴]², mit ca. 60 Arsensäure, 23 Kalk, 45 Magnesia; v.d. L. nach Lindgren leicht zu brauner Perle schmelzend (früher als unschmelzbar angesührt), übrigens gibt er die Reactionen auf Arsen und Mangan; in Salpetersäure vollkommen löslich. — Längbanshytta in Schweden in Kalkstein.

Anm. 4. In einem Vorkommniss von Johanngeorgenstadt hat Bergemann zwei wasserfreie Nickelarseniate entdeckt. Das eine ist dunkel grasgrün, feinkörnig bis dicht, schwefelgelb, amorph, hat H. = 4, G. = 4,942, und bildet dünne Lagen, welche mit dem anderen abwechselnd verbunden sind; es ist wesentlich ein neutrales Arseniat Ni³ [As0⁴]², mit 50,65 Arsensäure und 49,35 Nickeloxydul. Das andere ist dunkel grasgrün, feinkörnig bis dicht, hat dieselbe Härte, aber G. = 4,838, und ist ein basisches Arseniat, Ni⁵ As² Oi⁰, mit 38,42 Arsensäure und 64,88 Nickeloxydul.

Anm. 2. Unter dem Namen Carminspath hat Sandberger ein Mineral eingeführt, das bei Horhausen in Rheinpreussen auf Quarz und Brauneisenerz vorkommt. Dasselbe ist mikrokrystallinisch, erscheint in feinen Nadeln, in büschelförmigen, traubigen und kugeligen Aggregaten, scheint prismatische Spaltb. zu besitzen, hat H. = 2,5, G. = 4,405, ist spröd, carminroth bis ziegelroth, im Strich röthlichgelb, glasglänzend und stark durchscheinend. Es besteht nach einer Analyse von Müller aus 47,24 Arsensäure, 29,14 Eisenoxyd, 23,62 Bleioxyd, was auf die Formel Pb3 [As 04]2+5 (Fe)2 [As 04]2 führt; im Kolben für sich ganz unveränderlich; in Säuren mit gelber Farbe löslich; Kalilauge zieht Arsensäure aus.

Vanadinate.

342. Pucherit, Frenzel.

Rhombisch, in Formen ähnlich dem Euchroit; vorkommende Formen nach der Aufstellung von Frenzel, welcher die Ebene der vollkommensten Spaltbarkeit als Basis nimmt: ∞ P 123° 55′, 0P, ∞ P ∞ , P

copo als copo (Tschermak's Mineral. Mitth. 1872. 245). Die Krystalle sind sehr klein, einzeln aufgewachsen, hyacinthroth, gelblichbraun, röthlichbraun bis schwärzlichbraun, glasbis diamantglänzend; H. = 4; G. = 6,249. — Chem. Zus. nach Frenzel: neutrales (ortho-) vanadinsaures Wismuth, Bi V 04, mit 71,77 Wismuthoxyd und 28,23 Vanadinsäure (davon ein kleiner Theil durch Arsensäure und Phosphorsäure vertreten). Decrepitirt heftig, gibt in Salzsäure unter Chlorentwickelung eine tiefrothe Lösung, die beim Stehen oder Eindampfen grün wird, und beim Verdünnen einen gelblichen Niederschlag bildet. — Pucherschacht bei Schneeberg, von Weisbach entdeckt; Grube Arme Hilfe bei Ullersreuth im reuss. Voigtland (N. Jahrb. f. Min. 1872, 97 u. 545).

343. Dechenit, Bergemann.

Mikrokrystallinisch, doch sind bei Kappel in Karnten sehr kleine, zu kugeligen und nierförmigen Aggregaten verbundene rhombische Pyramiden, mit den Polkanten 143° 30' und 425° 30', Mittelk. 94° (nach Grailich) vorgekommen; A.-V. = 0,8354:4:0,6538 (vgl. Anm. zu Tantalit), übrigens derb, in klein-traubenförmigen oder in dünnschaligen, aus warzenformigen Elementen bestehenden Aggregaten; pseudomorph nach Bleiglanzoktaëdern. H. = 3,5; G.= 5,84...5,83; roth bis röthlichgelb und nelkenbraun, Strich gelblich bis pomeranzgelb, im Bruch fettglänzend, kantendurchscheinend. — Chem. Zus. nach Bergemann und Nessler: neutrales (meta-)vanadinsaures Bleioxyd, Pb V2 06, mit 54,99 Bleioxyd und 45,04 Vanadinsäure, doch gaben die Analysen des Ersteren etwas mehr Vanadinsäure; Brush fand auch Zinkoxyd. V. d. L. in der Zange und auf Kohle leicht zu gelblicher Perle schmelzend, am welcher sich auf Kohle Bleikörner reduciren, mit Phosphorsalz im Red.-F. grün, im Ox.-F. gelb. In verdünnter Salpetersäure leicht löslich, auch zersetzbar in Salzsäure unter Bildung von Chlorblei und einer grünen Solution, die sich mit Wasser bräunlich färbt, sowie in Schweselsäure unter Abscheidung von Bleisulfat. — Bildet schmale Trümer im dunkelrothen Letten des Buntsandsteins bei Niederschlettenbach in Rheinbayern; Zähringen bei Freiburg i. Br. als gelbrothe Krusten auf Quarz; auch bei Kappel in Kärnten.

Anm. 4. Der von Fischer bestimmte Eusynchit findet sich mikrokrystallinisch in kleinen kugeligen und traubigen Aggregaten, sowie in Ueberzügen, mit radialfaseriger Textur: H.=8,5; G.=5,27...5,59, nach Rammelsberg und Czudnowicz; gelblichroth, Strich etwas lichter, glänzend, fast undurchsichtig. — Chem. Zus. nach der Analyse von Rammelsberg: 24,22 Vanadinsäure, 4,44 Phosphorsäure, 0,50 Arsensäure, 57,66 Bleioxyd, 45,80 Zinkoxyd und 0,68 Kupferoxyd, also wesentlich ein neutrales (Ortho-)Vanadinat R³ V² 06, worin R = Pb und Zn im At.-Verh. 3: 4; damit stimmt auch in der Hauptsache die Analyse von Czudnowicz überein. V. d. L. leicht schmelzbar zu bleigrauer Kugel, aus welcher auf Kohle Blei reducirt wird; mit Phosphorsalz im Ox.-F. gelb, im Red.-F. grün; in Salpetersäure leicht löslich. — Hofsgrund bei Freiburg i. Br. auf zelligem Quarz.

An m. 2. Sehr nahe verwandt ist das von v. Kobell unter dem Namen Aräoxen beschriebene Mineral. Dasselbe erscheint in traubigen mikrokrystallinischen Aggregaten, mit Spuren von radialfaseriger Textur, hat H. = 3, G. = 5,79, ist roth, mit etwas braun gemischt, im Strich blassgelb und durchscheinend. — Chem. Zus. nach der Analyse Bergemann's: 52,35 Bleioxyd, 18,14 Zinkoxyd, 16,84 Vanadinsäure, 10,82 Arsensäure, nebst 1,34 Thonerde und Eisenoxyd, also isomorphe Mischung von neutralem (Ortho-) Vanadinat mit neutralem Arseniat, 2R³[VO*]² + R³[AsO*]², worin R = Pb und Zn in gleichem At.-Verh. V. d. L. auf Kohle leicht schmelzbar unter Abscheidung von Bleikörnern und Entwickelung von starkem Geruch nach Arsen, mit Soda gibt es eine strengflüssige Masse, welche mit Borax geschmolzen im Red.-F. schön grün, im Ox.-F. zuletzt klar gelb erscheint. Von conc. Salzsäure wird es zersetzt unter Bildung von Chlorblei, die Sol. ist erst gelb, wird dann bräunlich und zuletzt smaragdgrün; setzt man Alkohol hinzu, kocht und filtrirt, so bleibt sie noch grün, wird aber durch Eindampfen und Zusatz von Wasser schön himmelblau. — Auf Klüften des Buntsandsteins bei Dahn unfern Niederschlettenbach in Rheinbayern.

Niobate und Tantalate.

344. Columbit, G. Rose (Niobit).

Rhombisch; sehr nahe homöomorph mit Wolframit, wie G. Rose zeigte; P (u) Polk. 404° 10' und 451° 0', Mittelk. 83° 8' nach Schrauf, welcher eine Monographie des Columbits lieferte. A.-V. = 0,4074: 1:0,3347. Die gewöhnlichsten Formen sind: 0P(c), $\infty P\infty$ (b), $\infty P\infty$ (a), ∞P (g) 435° 40', $\infty P3$ (m) 101° 26', P (u), 2P (s),

3P3 (o), 3P3 (n), $4P\infty$ (l) 161° 0', $P\infty$ (k) 143° 0', $2P\infty$ (h) 112° 26', $P\infty$ (i) 101° 12', $2P\infty$ (e) 62° 40' und andere, wie denn überhaupt nach Schrauf 24 verschiedene einsache Formen vorkommen; die manchsaltigen und oft sehr compliciten Combinationen zeigen entweder einen tafelartigen Habitus bei sehr vorherrschendem Brachypinakoid, oder einen kurz (jedoch horizontal) säulenförmigen Habitus, wenn mit dem Brachypinakoid zugleich Brachydomen vorherrschend ausgebildet sind. Folgende minder complicite Krystallformen sind von Schrauf entlehnt.

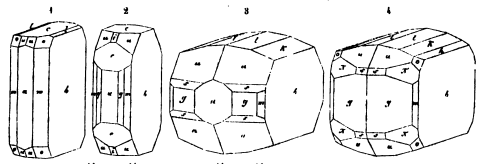


Fig. 4. ∞P∞.∞P3.∞P∞.0P.3P3.P.4P∞.

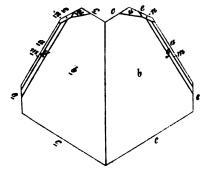
Fig. 4. ∞ Poo. 1Poo. 2Poo. ∞ P. P. 3P1. ∞ P3. 1P. 3P3; diese beiden Figuren veranschaulichen den in horizontaler Richtung kurz säulenförmigen Habitus, wie er an den schönen Krystallen aus Grönland vorzukemmen pflegt.

$m: a = 129^{\circ} 17'$	$o:b=120^{\circ} 6'$	$i: a = 129^{\circ} 24'$
m:b = 140 43	o:c = 127 48	i: c = 140 36
g: a == 157 50	o: m == 142 22	e: a = 148 40
g:b=112 10	l:b = 99 30	e: c = 121 20
u: b == 104 30	k:b = 108 30	s: u = 160 59
u: c = 138 26	h:b = 123 47	$\pi: b = 417 33$

Die Krystalle kommen stets eingewachsen vor; die Fläche ∞ P ∞ ist meist vertical gestreift, zumal in den tafelförmigen Krystallen; bei diesen letzteren findet sich bisweilen eine Zwillingsbildung nach dem Gesetz: Zwillings-Ebene eine Fläche von 2 P ∞ (e), so dass die Verticalaxen beider Individuen einen Winkel von 62° 40' bilden,

wie in beistehender, von vom Rath entlehnter Abbildung eines Zwillings von Bodenmais (n = 2P2), welcher durch die verticale Streifung auf b selbst federartig gestreift erscheint.

— Spaltb. brachydiagonal recht deutlich, makrodiagonal ziemlich deutlich, basisch undeutlich; Bruch muschelig bis uneben; H. = 6; G. = 5,37...6,39; in den reinsten und frischesten Varr. aus Grönland und aus dem Ilmengebirge 5,37...6,39, nach H. Rose und Schrauf; nach Marignac steigt das sp. Gewicht mit dem Gehalt an Tantalsäure. Bräunlichschwarz bis eisenschwarz; Strich kirschroth in den genannten



Varr., ausserdem röthlichbraun bis schwarz; metallartiger Diamantglanz; undurchsichtig, in dünnen Splittern durchscheinend. — Chem. Zus.: nach den Untersuchungen von H. Rose, Marignac, Blomstrand und Rammelsberg ist der Columbit nur selten blos

(meta-) niobsaures Eisenoxydul, Fe[Nb 08]², gewöhnlich eine Mischung von niobsaurem und tantalsaurem Eisenoxydul, mFe[Nb 03]2 + nFe[Ta 03]2, mit vorwaltendem Niobat: die tantalreichen Columbite gehen daher in die niobreichen Tantalite über. Das Eisenoxydul wird, wie im Tantalit, immer theilweise durch Manganoxydul ersetzt; in einer Var. von Branchville in Connecticut fand Comstock gar 15,58 pCt. des letzteren auf nur 0,43 Eisenoxydul; die allgemeinste Formel wäre darnach (Fe, Mn) [(Nb, Ta) O³]². Die grönländischen Columbite sind die tantalärmsten; Marignac erhielt aus einem solchen nur 3,30, Hermann aus einem anderen gar nur 0,56 pCt., Blomstrand aus einem dritten selbst gar keine Tantalsäure (n=0); dies ist also das reine Niobat. welches 78,82 Niobsäure und 21,18 Eisenoxydul erfordern würde. Auch die Col. au-Nordcarolina und Colorado sind nach Lawrence Smith sehr arm an Tantalsäure. gegen fand Blomstrand in dem Columbit von Haddam mehr als 28, in einer Var. von Bodenmais fast 23, in einer anderen Var. ebendaher über 30, und Rammelsberg sogar 33 pCt. Tantalsäure; hierin ist m:n=4...2:1. Uebrigens wechselt auch hier das Verhältniss der beiden Grundverbindungen selbst an demselben Fundort sehr. wie denn Marignac von Bodenmais auch einen Columbit mit nur 13,4 Tantalsäure analysirte. Kleine Quantitäten von Wolframsäure, Zinnsäure und Zirkonsäure sind gewöhnlich vorbanden. — V. d. L. für sich unveränderlich, von Säuren unangreißbar daher nur durch Schmelzen mit Kali, oder besser mit saurem schwefelsaurem Kali aufzuschliessen. — Dieses seltene Mineral findet sich zu Bodenmais; Zwiesel und Tirschenreuth in Bayern, bei Chanteloube in Frankreich, in den Kirchspielen Poio und Tammela in Finnland, im Ilmengebirge bei Miask, bei Haddam und Middletown in Connecticut, Acworth in New-Hampshire, bei Chesterfield und Beverly in Massachusetts. Jancey Co. und Mitchell Co. in Nordcarolina, Pikes Peak in Colorado; an allen diesen Orten in grobkörnigem Granit oder Feldspath; die schönsten Krystalle kommen jedoch bei Evigtok am Arksutfjord in Grönland, in Kryolith eingewachsen vor. Nach Janovsky findet sich Columbit auch unter den Körnern des sog. Iserins; er enthält hier 62.61 Niobsäure und 16,25 Tantalsäure.

An m. Bei einer anderen Deutung der Formen, als sie im Vorstehenden nach den früheren Autoren gegeben ist, träte das wünschenswerthe Verhältniss gegenseitiger Isomorphie zwischen Tantalit und Columbit hervor, wie dies aus den Axenverhältnissen erhellt, in welchen a und c beim Tantalit $= \frac{1}{2}a$ und $\frac{1}{2}c$ beim Columbit sind. — Die Monographie des Columbits von Schrauf findet sich in Sitzungsber. d. Wien. Akad. Bd. 44. 1861. 445.

345. Tantalit, Ekeberg, und Ixiolith.

Rhombisch; P (p) Polkk. 126° und 112½°, Mittelk. 91° 42′ nach Nordenskiold; A.-V. = 0.8166: 1: 0.6519; die gewöhnlichsten Formen sind ausserdem: OP_{2}^{2} (r) 122° 53′, OP_{2}^{2} (s), OP_{2}^{2} (s), OP_{2}^{2} (v), OP_{2}^{2} (v) 112° 48′; auch kommen noch vor 3 P_{2} (v) 10°, OP_{2}^{2} (v) 167° 36′, OP_{2}^{2} (v) und 2 P_{2} (o). Die nachstehende Figur stellt eine Combination aller dieser Formen dar.



```
s: r = 118^{\circ} 38' t: r = 154^{\circ} 27' m: p = 446^{\circ} 15'

s: o = 143 12 t: q = 152 55 m: v = 134 56

s: v = 135 4 t: m = 123 6 m: o = 126 48

s: p = 128 45 t: n = 97 12 m: s = 90 0
```

Die Krystalle sind meist säulenformig verlangert, ihre Flächen glatt, aber oft uneben und nur selten spiegelnd; auch derb und eingesprengt. Spaltb. sehr unvollk. brachydiagonal Bruch muschelig, bis uneben; H. = 6...6,5; G. = 6,3...8,0, überhaupt um so höher, je mehr Tantalsäure, um so leichter, je mehr Niobsäure vorhanden ist; eisenschwarz, Pulver schwarzlichbraun; unvollkommener Metallglanz, in Diamantglanz und Fettglanz geneigt; undurchsichtig. — Chem. Zus.: nach Marignac und Blomstrand, welche die ideale Zusammensetzung des Tantalits als tantalsaures Eisenoxydul deuteten, worin aber bisweilen ein bedeutender Theil der Tantalsäure durch Niobsäure ersetzt sei, sowie nach der Abhandlung von Rammelsberg über die Zusammensetzung des Tantalits, Columbits und Pyrochlors (Ann. d. Phys. u. Ch., Bd. 444.

4872. 56] muss man die Tantalite wesentlich als (isomorphe) Mischungen von (meta-) tantalsaurem Eisenoxydul und niebsaurem Eisenoxydul (und Manganoxydul) auffassen: $m \operatorname{Fe} [\operatorname{Ta} 0^3]^2 + n \operatorname{Fe} [\operatorname{Nb} 0^3]^2$, oder $\operatorname{Fe} (\operatorname{Ta}, \operatorname{Nb})^2 0^6$; dabei ist m grösser als oder mindestens gleich n, und hier gehen alsdann die Tantalite in die Columbite über. Gewöhnlich ist auch etwas Zinnsäure, bisweilen sehr spärlich Titansäure vorhanden. Nach Rammelsberg enthält z. B. der Tantalit von

	Ta ² O ⁵	Nb2O5	Sn O2
Harkassari, Tammela, Finnland	76,34	7,54	0,70
Skogböle, Kimito, Finnland	69,97	12,26	2,94
Ebendaher	63,58	19,24	4,70
Broddbo bei Fahlun	49,64	29,27	2,49

Das Verhältniss des Tantalats zum Niobat (m:n) ist im ersten 6:4, im zweiten 3:4, im dritten 2:4, im vierten 4:4. Uebrigens ist das Verhältniss der beiden Grundverbindungen selbst an einem und demselben Fundpunkt nicht constant. Eine Var. von Broddbo ergab noch 6 pCt. Wolframsäure. Sehr reich an Tantalsäure ist die Var. von Chanteloube, doch scheint es keine niobfreien Tantalite zu geben (reises Fe Ta 206 würde aus 86,05 Tautalsäure und 18,95 Eisenoxydul bestehen). Die zinnreichen Varietäten sind auch meist reicher an Manganoxydul (4 bis 7 pCt.), und von Nordenskiöld unter dem Namen Ixiolith (richtiger Ixionolith) von den übrigen Tantaliten getrennt worden; doch enthielt auch ein zinnfreier Tantalit von Utö 9,5 Manganoxydul (daneben 1,2 Kalk). — V. d. L. ist der Tantalit unschmelzbar und unveränderlich; von Säuren wird er gar nicht oder nur wenig angegriffen. — Selten; Kirchspiele von Kimito und Tammela in Finnland, bei Finbo und Broddbo unweit Fahlun in Schweden, bei Chanteloube unweit Limoges, überall in Granit eingewachsen.

Anm. Bei der Analogie der chem. Zusammensetzung und dem sehr genäherten Axenverhältniss wird der Dechenit als mit dem Tantalit (und Columbit) isomorph gelten können.

346. Tapiolit, E. Nordenskiöld.

Tetragonal, und isomorph mit Rutil; in seiner Substanz aber mit dem Tantalit völlig übereinstimmend, weshalb denn hier ein Beispiel von Dimorphismus vorliegt. Die Grundform P hat die Mittelkante von 84° 52′; A.-V.=1:0,6464; H.=6; G.=7,2...7,5; schwarz, stark glänzend. Nordenskiöld und Arppe fanden in ihm 83 Tantalsäure und fast 46 pCt. Eisenoxydul, während Rammelsberg die Metallsäure für 73,91 Tantalsäure und 41,22 Niobsäure erkannte, und daher für den Tapiolit 4 Mol. Tantalat gegen 4 Mol. Niobat annimmt, 4 Fe [Ta03]2+Fe [Nb03]2. Den Isomorphismus des Tapiolits mit Rutil erklärt Kenngott in der Weise, dass man die Formel des Rutils ebensowohl Ti306 wie Ti02 schreiben könne, und dass die Formel jeder Grundverbindung des Tapiolits insofern mit jener des Rutils übereinstimme, wiefern beide 3 At. Metalt und 6 At. Sauerstoff angeben. — Sukkula, im finnischen Kirchspiel Tammela.

Anm. Hier wäre auch der Azorit Teschemacher's einzuschalten, welcher in einem trachytischen Gestein der Azoren ganz kleine, grünlich - oder gelblichweisse tetragonale Pyramiden bildet, und nach Hayes wesentlich tantalsaurer Kalk ist. H. = 5...6. Schrauf befand die Pyramidenwinkel denen des Zirkons sehr genähert.

347. Yttrotantalit, Berzelius.

Schon Berzelius unterschied schwarzen, braunen und gelben Yttrotantalit; aus den Untersuchungen von Nordenskiöld ergibt sich jedoch, dass nur die schwarzen und gelben Varietäten wirklich Yttrotantalit sind, wogegen die braunen Varr. zum Fergusonit gehören.

Der schwarze Yttrotantalit krystallisirt rhombisch nach Nordanskiöld; den Krystallen, welche bald kurz säulenförmig, bald tafelförmig erscheinen, liegt meist die Comb. cop.cop.co.p. u Grunde; sie sind stets eingewachsen und meist sehr unvollkommen ausgebildet; cop 424° 48′, 2Pco: 0P = 403° 26′ (schwankend von 404° 30′ bis 405°); auch in eingewachsenen Körnern und krystallinischen Partieen. Spaltb. brachydiagonal, in undeutlichen Spuren; Bruch muschelig bis uneben; sammetschwarz, Strich grau, halbmetallischer Glanz; H.=5...5,5; G.=5,89...5,67. — Er findet sich bei Ytterby unweit Wexholm und in der Gegend von Fahlun.

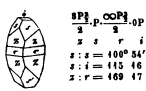
Der gelbe Yttrotantalit erscheint dagegen wie amorph, gelblichbraun bis strohgelb, oft gestreift bis gesleckt, glas - bis settglänzend, vom G. = 5,458...5,88. — Er sindet sich bei Ytterby und Korarsvet.

In ihrer chem. Zus. sind sich beide ganz ähnlich: nach den Analysen von Berzelius, H. Rose, v. Perez, Chandler, Nordenskiöld, Blomstrand und Rammelsberg im Aligemeinen

wesentlich ein Tantalat und Niebat von Yttererde und Erbinerde, Ceroxydul, Kalk, Eisenoxydul und Uranbioxyd (Uranoxydul), auch ist etwas Wolframsäure und Zinnsäure vorhanden. Die Hauptsubstamz ist wohl jedenfalls das pyrosaure Salz (Y²,Er²²² [(Ta,Nb²·07]³. Nordenskiöld's Analyse ergab 56,56 Tantalsäure, 3,87 Wolframsäure, 49,56 Yttererde, 4,27 Kaik, 8,90 Eisenoxydul, 0,82 Uranoxydul und 6,68 Wasser; damit stimmen auch die früheren Analysen in der Hauptsache überein, nur dass sie meist weniger Wolframsäure und Eisenoxydul, aber etwas mehr Uranoxydul lieferten. Blomstrand fand in einem gelben Yttrotantalit etwa 46, in einem schwarzen an 20 pCt. Niebsäure; dies bestätigte anderweit Rammelsberg, welcher in der schwarzen Var. von Ytterby als Mittel zweier Analysen 46,25 Tantalsäure, 42,32 Niebsäure. 2,36 Wolframsäure, 4,42 Zinnsäure, 40,25 Yttererde, 6,74 Erbinerde, 2,22 Ceroxydul, 5,73 Kalk, 3,80 Eisenoxydul, 4,64 Uranbioxyd, 6,34 Wasser fand; übrigens zeigen alle einen Wassergehalt zwischen 4 bis 6 pCt. an, welcher wahrscheinlich secundär ist. V. d. L. sind die Yttrotantalite unschmelzbar, von Säuren werden sie nicht aufgelöst, durch Schmelzung mit saurem schwefelsaurem Kali aber völlig zersetzt. — Ytterby, Finbo und Korarfvet in Schweden.

348. Fergusomit, Haidinger. (Brauner Yttrotantalit.)

Tetragonal, und zwar pyramidal-hemiëdrisch, überhaupt isomorph mit Scheelit und Wulfenit; P (s) 128° 28' nach Miller; A.-V. = 4: 4,464; gewöhnliche Comb. P. $\frac{1}{2}$ COP $\frac{3}{2}$. OP, in anderen Krystallen ist auch die halbe ditetragonale Pyramide $3P^{\frac{3}{2}}$ (z) recht vorherrschend ausgebildet, wie solches die nachstehende Figur zeigt; die Krystalle von Ytterby sind sehr undeutlich ausgebildet, und erscheinen als kurze tetragonale Prismen oder Pyramiden mit abgestumpften Polecken, oft nur als ungestaltete Körner; die Krystalle von Schreiberhau bilden dünne, bis 3 Linien lange, sehr spitze und etwas bauchige tetragonale Pyramiden, welche



oft in feine Strahlen ausgezogen sind; gewöhnlich eingewachsen in Quarz. — Spaltb. nach P in undeutlichen Spuren. Bruch unvollk. muschelig; spröd; H. = 5,5...6; G. = 3,6...5,9; für die Var. von Ytterby gibt Nordenskiöld H. = 4,5...5 und G. = 4,89, für die von Massachusetts Lawr. Smith H. = 6 und G. = 5,684 an; dunkel schwärzlichbraun bis pechschwarz, Strich hellbraun, fettartiger halbmetallischer Glanz, undurchsichtig, nur in seinen Splittern durchscheinend. — Chem.

Zus.: nach den Analysen von Hartwall, Weber, Nordenskield und Rammelsberg zwar ebenfalls der Hauptsache nach ein Niobat (und Tantalat) von Yttererde, aber vorwiegend die orthosaure Verbindung (Y²)[(Nb, Ta) 0⁴]², worin ausser Yttrium auch ganz wenig Erbium, Cer, Lanthan zugegen; ein geringer variabler Wassergehalt ist mit grösster Wahrscheinlichkeit secundär; auch sind ganz kleine Mengen von Zinnsäure und Wolframsäure vorhanden, ferner wohl, in allen ein von 4,20 bis 8,46 pCt. schwankender Gehalt an Uranbioxyd (vielleicht ist das Uran als U 0³ zugegen). Die neueste Analyse des F. aus Massachusetts von Laurence Smith ergab: 48,75 Niobsäure, 46,04 Yttererde, 4,23 Ceroxyde, 0,25 Eisenoxydul und Uranbioxyd, 1,65 Wasser. — Sehr selten; am Cap Farewell in Grönland, bei Ytterby in Schweden und nach Websky bei Josephinenhütte unweit Schreiberhau im Riesengebirge (uranreich), auch im Feldspath des Granits von Rockport, Massachusetts, in den goldführenden Sanden von Brindletown, Bershe Co., in Nordcarolina.

Anm. Den Tyrit von Forbes, welcher bei Helle unweit Arendal in ziemlicher Menge und in grossen, dech nicht messbaren Krystallen, sowie auch a. a. O. in Norwegen vorkommt, betrachten Konngott und Rammelsberg nur als Fergusonit.

349. Mikrolith, Shepard.

Regulär, gewöhnlich in der Combination 0.000 und 0.202, auch 308 ist beobachtet. — Spaltb. unvollkommen nach 0, Bruch muschelig bis naeben; H. = 5...6; G. = 5...5,66; hellgraugelb, strohgelb bis dunkelröthlichbraun, ins braunschwarze; fettglänzend bis glasglänzend, durchscheinend bis kantendurchscheinend. — Chem. Zus.: wesentlich ein neutrales (Pyro-)Tantalat (und Niobat) von Kalk, R²Ta²O⁷, worin R in erster Linie Ca, auch etwas Mg, Mn, Fe oder Alkalien darstellt, etwas Ta durch Nb ersetzt ist. Eine annähernde Analyse von A. E. v. Nordenskiöld ergab: 77,3 Tantalsäure und Niobsäure, 0,8 Zinnsäure, 44,7 Kalk, 7,7 Manganoxydul, 4,8 Magnesia. Die Analyse des M. aus Virginien lieferte: 68,43 Tantalsäure. 7,74 Niobsäure, 4,35 Wolframsäure und Zinnsäure, 41,80 Kalk, kein Manganoxydul, 3,45 Alkalien, 2,85 Fluor. Die frühere Ansicht von Teschemacher und Brush, dass das Mineral eine Var. des Pyrochlors sei, muss daher verlassen werden. — Eingewachsen im Albit zu Chester-

field in Massachusetts; in den Glimmergruben von Amelia Co., Virginien, in bis $\frac{3}{4}$ Zoll grossen Krystallen und grossen krystallinischen Massen; im turmalinführenden Potalit von Utö (sehr kleine Krystalle nach v. Nordenskiöld); auf den Feldspathen granitischer Gänge bei Le Fate und Facciatoia auf Elba (0,5 Mm. grosse Kryställchen, nach Corsi).

350. Hjelmit, Nordenskiöld.

Dieses dem schwarzen Yttrotantalit sehr ähnliche Mineral findet sich derb in kleinen Trümern; Krystalle sind nur in zweideutigen Spuren angezeigt; Spaltb. nicht wahrnehmber. Bruch körnig; H.=5; G.=5,82; sammetschwarz, Strich schwärzlichgrau; metallglänzend.— Nach den Analysen von Nordenskiöld und Rammelsberg hält er an 70 pCt. Tantalsäure und Niobsäure, 5 bis 6 Zinnsäure und Wolframsäure, das übrige ist Eisenoxydul und Manganoxydul, Uranbioxyd, Yttererde und Ceroxyd, Kalk und Magnesia, dazu ca. 4 pCt. Wasser. V. d. L. zerknistert er, schmilzt nicht, wird im Ox.-F. braun, und von Phosphorsalz leicht zu blaulichgrünem Glas aufgelöst.— Bei Korarfvet in grobkörnigem Granit mit Pyrophysalit, Granat und Gadolinit.

351. Samarskit, H. Rose (Uranotantal).

Rhombisch, gewöhnliche Comb. des aus N.-Carolina coPco.coPco.Pco.coPs.P., mitunter mit ∞ P und $3P_{\frac{3}{4}}$ nach Edw. Dana; ∞ P 122° 46′, ∞ P2 95°, $\overline{P}\infty$ 93°; A.-V. = 9,545 : 4 : 0,574; Krystalle meist rectangulär-prismatisch, indem $\infty P \infty$ und $\infty P \infty$ im Gleichgewicht, oder tafelartig durch Ueberwiegen eines derselben; auch wohl scheinbar rectangulär-prismatisch durch Vorwalten von Poo; in eingewachsenen platten Körnern bis zur Grösse einer Haselnuss, mit polygonalen Umrissen. Spaltb. brachydiagonal, Bruch muschelig; spröd; H. = 5...6; G. = 5.614...5,76; sammetschwarz, Strich dunkel röthlichbraun; starker halbmetallischer Glanz oder Fettglanz, undurchsichtig. - Chem. Zus.: nach den Analysen von Chandler und v. Perez eine Verbindung von 56 pCt. Niobsäure (nebst etwas Wolframsäure) mit 15 bis 16 Eisenoxydul, 44 bis 20 Uranbioxyd und 8 bis 14 Yttererde, wozu sich noch sehr wenig Manganoxydul, Kalk und Magnesia gesellen. Zwei spätere Analysen von Finkener und Stephans ergaben dagegen recht wohl übereinstimmend in runden Zahlen: 50 Niobsäure (incl. sehr wenig Wolframsäure), 44 Uranbioxyd, 6 Thorsäure, über 4 Zirkonsäure, 42 Eisenoxydul (incl. etwas Manganoxydul), 46 Yttererde (incl. Ceroxyd), ein wenig Kalk und Magnesia. Miss Ellen Swallow, Lawrence Smith und O. D. Allen untersuchten den amerikanischen (näheres im Amer. Journ. of sc. (3) XIII. 859), letzterer trennte die Metallsäure in 37,20 Niobsäure und 48,60 Tantalsäure. Durch den Nachweis des Uranbioxyds, der Thorsäure und der Zirkonsäure wird die früher vermuthete Aehnlichkeit zwischen der chem. Constitution des Samarskits und Columbits bedeutend alterirt. Rammelsberg gelang es bei seinen Analysen nicht, die Säuren von Zirkonium und Thorium zu finden. Hermann fand ein etwas verschiedenes Resultat. Im Kolben zerknistert er etwas, verglimmt, berstet dabei auf, wird schwärzlichbraun und vermindert sein Gewicht bis auf 5,87; v. d. L. schmilzt er an den Kanten zu schwarzem Glas; mit den Flüssen gibt er die Reactionen auf Niobsäure, Eisen und Uran; von Salzsäure wird er schwer, aber vollständig zu einer grünlichen Flüssigkeit gelöst; leichter wird er durch Schwefelsaure oder saures schwefelsaures Kali zerlegt. - Miask am Ural; in mehren Grafschaften von N.-Carolina, namentlich Mitchell County in der Nähe des North Joe River, wo bis über 20 Pf. schwere Massen vorkommen, hier, wie bei Miask von Columbit begleitet.

Anm. Das von Hermann unter dem Namen Yttroilmen it aufgeführte und untersuchte Mineral ist nach H. Rose identisch mit dem Samarskit und zeigt nach G. Rose die Formen des Columbits. Dagegen behauptete Hermann fortwährend die Selbständigkeit und chemische Eigenthümlichkeit des Yttroilmenits. Nohlit nannte A. Nordenskiöld ein dem Samarskit ähnliches Mineral von Nohl bei Kongself; doch sind seine Härte und sein Gewicht geringer, auch hält es 4,6 pCt. Wasser (welches Brögger für secundär hält), während übrigens seine qualitative Zusammensetzung jener des Samarskits sehr nahe kommt; vielleicht ist es nur eine Zersetzungsphase desselben.

352. Ånnerödit, Brögger.

Rhombisch, in seinen Winkelverhältnissen dem Columbit sehr ähnlich; P Polkk. 99° 44′ und 149° 52′, Mittelk. 87° 46′; ∞ P = 136° 2′; beobachtete Formen ausser den Pinakoiden: ∞ P, ∞ P3 (100° 44′), ∞ P5 (127° 18′), P, 2P, 2P2, P ∞ , 2P ∞ (58° 25′) u. a. Λ -V. = 9,4037: 1: 0,8610. Gestalten bald langprismatisch polykrasähnlich, bald vertical tafelförmig nach ∞ P ∞ , bald scheinbar quadratisch durch Gleichgewicht der beiden verticalen Pinakoide, bald kurzprismatisch und scheinbar monoklin. Durchkreuzungszwillinge nach ∞ P5. — Spaltb. undeut-

lich, Bruch unvollk. muschelig. — H. = 6; G. = 5,7; schwarz, Strich heller, schwach metallischer bis fettähnlich halbmetallischer Glanz, undurchsichtig bis kantendurchscheinend. — Chem. Zus. nach Blomstrand: 48,18 Niobsäure, 2,54 Kleselsäure, 16,28 Uranoxydul, 2,37 Thorerde, 2,56 Coroxyde, 7,10 Yttriumoxyde, 2,40 Bleioxyd, 3,38 Eisenoxydul, 3,35 Kalk, 8,19 Wasser, geringe Mengen von Zirkonsäure, Manganoxydul, Magnesia, Alkalien. Brögger sieht den Wassergehalt als secundär an, da er auch bisweilen fast fehlte. Die wasserfreie Substanz würde der Zus. des Samarskits sehr nahe kommen; krystallographisch bestehen indessen erhebliche Gegensätze. — In Pegmatitgängen der Halbinsel Ånneröd bei Moss in Norwegen (Geol. För. i. Stockh. V. 354).

353. Koppit, A. Knop.

Regulär, einzig beobachtete Form $\infty 0000$, vormals zum Pyrochior gerechnet; braun, durchsichtig, mikroskopische Flüssigkeitseinschlüsse enthaltend. G. = 4,45...4,56. — Chem. Zus. nach der Analyse von Knop: 64,90 Niobsäure, 40,40 Cer- (Didym-, Lanthan-) Oxyd, 46,00 Kalk, 4,80 Eisenoxydul, 0,40 Manganoxydul, 4,23 Kali, 7,52 Natron; ausserdem ein Fluorgegehalt unter 2 pCt.; Rammelsberg hatte 62,46, Bromeis 62,03 Niobsäure gefunden. Der Koppit ist daher, abgesehen von dem geringen Fluorgehalt, ein reines Niobat, nach Knop R5 Nb4 0t3 und unterscheidet sich von dem Pyrochlor durch das Fehlen der Titanate und Thorate. — Mit Apatit und Magnoferrit im körnigen Kalk von Schefingen (auch seltener bei Vogtsburg) am Kaiserstuhl (N. J. f. Min. 1875. 66; Z. f. Kryst. I. 1877. 294).

2. Wasserhaltige Phosphate, Arseniate, Vanadinate.

a) Binfache Phosphate, Arseniate, Vanadinate.

354. Brushit, Dana.

Monoklin, $\beta=62^{\circ}$ 45'; ∞ P 442° 26'; A.-V. = 0,3826:4:0,2064; Krystalle lang säulenformig; Spaltb. klinodiagonal und basisch; farblos bis blassgelblich, durchsichtig bis durchscheinend; G. = 2,208; leicht löslich in Säuren; glüht mit grünem Licht und schmilzt v. d. l. Ist nach Julien und Moore II Ca P 04 + 2 II 20, mit 32,55 Kalk, 44,29 Phosphorsäure, 26,46 Wasser; das Krystallwasser geht bei 240°, der Rest erst beim Glühen fort. Dieses Phosphat von der Insel Sombrero ist ein Product der Wirkung löslicher Bestandtheile des Guano auf den unterliegenden Korallenkalk.

Anm. 4. Von derselben Lagerstätte unterschied Dana noch den Metabrushit, nach Julien 2 II Ca P 04 + 3 II 20. Rammelsberg macht darauf aufmerksam, dass in diesen Salzen Reprasentanten jener künstlich darstellbaren wasserstoffhaltigen Phosphate vorliegen, welche durch Erhitzen zu Pyrophosphaten werden.

An m. 2. Ein ferneres, aber basisches wasserhaltiges Kalkphosphat, von welchem Sandberger (N. Jahrb. f. Min., 1870. 306) Nachricht gab, ist der farblose, monokline, langsäulenförmige I so klas von Joachimsthal (∞ P ca. 186° 50'), welcher nach Köttnitz Ca⁴ P² O⁹ + 5 **B**²O ist, was man als Ca³ [P O⁴]² + Ca[O H]² + 4 H²O oder Ca²[O II] PO⁴ + 2 H²O deuten kann.

355. Haidingerit, Turner.

Rhombisch, ∞P 400°, $P \infty$ 427°, $\frac{1}{4}P \infty$ 447°, auch $\infty P \infty$ und $\infty P \infty$ sind die vorwaltenden Formen; A.-V. = 0,8394 : 4 : 0,4986; beistehende Figur stellt die Comb. $\infty P \infty P \infty P \infty P \infty$ dar; Krystalle kurz säulenförmig, klein und meist zu drusigen Krusten verbunden. Zwillinge nach $\infty P - \text{Spaltb.}$ brachydiagonal sehr vollk.; mild, in dünnen Blättchen biegsam; H. = 2...2,5; G. = 2,8...2,9; farblos, weiss, durchsichtig und durchscheinend. — Chem. Zus. nach Turner: $\mathbb{E} \mathbb{C} \mathbb{A} \times \mathbb{C} + \mathbb{R}^2 \mathbb{C}$, mit 28,27 Kalk, 58,40 Arsensäure, 48,63 Wasser; schmilzt in der Zange im Ox.-F.

zu weissem Email und färbt die Flamme hellblau, auf Kohle unter Arsendämpfen zu einem halbdurchscheinenden Korn; leicht löslich in Säuren. — Aeusserst selten: Joachimsthal, Wittichen und Grube Wolfgang bei Alpirsbach (nach Sandberger); die von Breithaupt für Haidingerit gehaltenen Vorkommnisse von Schneeberg und Johanngeorgenstadt sind nach Frenzel wahrscheinlich Wapplerit.

356. Roselith, Levy.

Von Lévy für rhombisch, von Haidinger für monoklin gehalten, ist nach Schrauf triklin mit Axenwinkeln (89°, 90° 84′, 89° 20′), welche sehr nahe 90° sind. Schrauf führt die sehr zahlreichen Formen nebst den Winkeln in Tschermak's Mineral. Mitth., 4874. 437 an, worauf bei der Vielgestaltigkeit des Habitus verwiesen werden muss. Alle untersuchten Roselithe sind

nach ibm mehrfache Zwillinge, indem zum Aufbau eines Krystalls fünf bis sechs Verwachsungsgesetze beitragen, welche sich hauptsächlich auf die Drehung um eine Normale auf die Pinakoidflächen gründen. Bemerkenswerth ist die reichliche Entwickelung der Makrodomen mit complicirtem Zeichen, das Fehlen des Brachypinakoids und das zweifelhafte Auftreten der Prismenflächen. Krystalle klein, oft kugelige Aggregate bildend. - Spaltb. makrodiagonal; H. = 3.5; G. = 3.46; dunkelrosenroth, Strich weiss. — Chem. Zus, nach der letzten von mehren Analysen Winkler's: 52,39 Arsensäure, 25,54 Kalk, 40,25 Kobaltoxydul, 3,65 Magnesia, 8,20 Wasser, woraus die Formel $\mathbb{R}^3[As \Theta^4]^2 + 2 \mathbb{H}^2 \Theta$ resultirt, worin $\mathbb{R} = 40 \, \text{Ca} : 3 \, \text{Co} : 2 \, \text{Mg}$. Wird beim Erhitzen blau (beim schwachen Erhitzen dann wieder roth), schmilzt v. d. L. leicht, gibt mit Salzsäure eine blaue, beim Verdünnen rothe Lösung. Auf Quarz und Hornstein in den Gruben Daniel und Rappold bei Schneeberg.

357. Pharmakolith, Hausmann.

Monoklin, $\beta = 65^{\circ} 4'$, $\infty P(f) 117^{\circ} 24'$, $-P(l) 139^{\circ} 17'$, $P(n) 141^{\circ} 8'$, $P\infty$ (o) 83° 44' und ∞ P3 (g) 157° 5' nach *Haidinger*, wie die beistehende Figur, welche eine Combination dieser Formen mit ∞R∞ (P) darstellt; nach Schrauf's neueren Messungen misst ∞ P 117° 17', ∞ P3 157° 2'; er setzt $n = \Re \infty$, o = 0P und findet $\beta == 83^{\circ}13'$, daraus das A.-V. == 0,6137: 1: 0,3622; die Krystalle nach der Klinodiagonale säulenförmig verlängert,

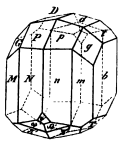


klein und sehr selten, meist nur kurz nadel- und haarförmig, zu kleinen traubigen, nierförmigen Gruppen und Krusten von radialfaseriger Textur verbunden. — Spaltb. klinodiagonal sehr vollk., mild, in dünnen Blättchen biegsam; H. = 2...2,5; G. = 2,730; farblos, weiss, auf $\infty R\infty$ perlmutterglänzend, die faserigen Aggregate seidenglänzend; durchscheinend. — Chem. Zus. nach Rammelsberg und Petersen: II Ca As 04 + 21 II 20, mit 24,88 Kalk, 54,12 Arsensäure, 24,00 Wasser; bei 400° entweichen 44Mol. Wasser und es bleibt die Zus. des Haidingerit; die chem. Reactionen sind dieselben wie bei dem Haidingerit. - Andreasberg, Joachimsthal, Glücksbrunn, Wittichen, Riechelsdorf, Markirchen.

Anm. Das von Stromeyer Pikropharmakolith genannte Mineral ist in seinen Eigenschaften dem Pharmakolith äusserst ähnlich; Krystallform unbekannt; kleine kugelige und traubige, radialblätterige Aggregate; schwach perlmutterglänzend, weiss, undurchsichtig. — Chem. Zus. nach Stromeyer: 46,97 Arsensäure, 24,65 Kalk, 4,22 Magnesia, 23,98 Wasser, woraus sich eine sichere befriedigende Formel nicht entwickeln lässt; ganz ähnliche Zus. fand Frenzel. - Riechelsdorf, Freiberg.

358. Wapplerit, Frenzel.

Triklin nach Schrauf (Z. f. Kryst. IV. 4880, 284), indessen mit fast monokliner Vertheilung und Anordnung der Flächen. $\alpha = 90^{\circ}$ 44', $\beta = 95^{\circ}$ 20', $\gamma = 90^{\circ}$ 10\frac{1}{2}'. A.-V. = 0,9001:1:0,2615. Die beifolgende, nach Schrauf copirte Figur weist auf:



Prismenzone meist vorherrschend. Krystalle klein, meist reihenförmig gruppirt, krystallinische Krusten, hyalitähnliche, kleintraubige oder zähnige Aggregate und derbe glasähnliche Ueberzüge. Spaltb. brachydiagonal; mild; H. = 2...2,3; G. = 2,48; farblos, weiss, wasserhell. Eine Analyse ergab nach Frenzel: 47,70 Arsensäure, 14,19 Kalk, 8,29 Magnesia, 29,40 Wasser, also ein Kalkmagnesia-Arseniat IIR As 04 + 34 III 0, worin R == Ca und Mg, im Verh. 4:3. - Verliert bei 400° 2. Mol. Wasser (48 bis 20 pCt.) und verwandelt sich (wie Pharmakolith) alsdann in Haidingerit; bei 360° entweicht der Rest Wasser. — Joachimsthal, Schneeberg, Wittichen, Riechelsdorf, Bieber; von Pharmakolith begleitet.

359. Newberyit, vom Rath.

Rhombisch, P Polk. 409° 49' und 442° 49; ∞ P = 92° 89'; A.-V. = 0.9548:4:0.9360 nach Al. Schmidt. Habitus meist tafelförmig durch breite Ausdehnung von ∞ Poo oder rechtwinkelig säulenförmig durch gleichmässige Ausbildung der beiden verticalen Pinakoide, wobei die Endigung namentlich durch $\frac{1}{2}$ Poo $(52^\circ$ 42'), Poo $(86^\circ$ 48') und $\frac{1}{2}$ Poo $(56^\circ$ 48'), auch mit P dargestellt wird. — Spaltb. brachydiagonal vollk., basisch unvollk.; H. etwas über 3; G. = 2.4. Wasserhell, doch mehr oder weniger mit feinem Guanostaub verunreinigt. Die opt. Axen $(44^\circ$ 47' für gelb) liegen im Brachypinakoid, die Verticalaxe ist spitze Bisectrix. Doppelbrechung positiv, $\varrho < v$. — Chem. Zus. nach Mac Ivor: 23.02 Magnesia, 41.25 Phosphorsäure. 25.73 Wasser, woraus sich die Formel 200 Magnesia. — Im Guano der Skipton-Höhlen bei Ballarat, Victoria in Australien, von C. Newbery entdeckt, hier nach vom Rath in sogar quadratzollgrossen Krystallen; auch im Guano von Mejillones in Chile als bis 8 Mm. lange Individuen (Al. Schmidt, Z. f. Kryst. VII. 1883. 26).

360. Hörnesit, Haidinger.

Monoklin, aller Wahrscheinlichkeit nach isomorph mit Vivianit und Kobaltblüthe. Die bis halbzollgrossen sternförmig grappirten Krystalle ähneln der gewöhnlichen Combination des Gypses (Fig. 2, S. 486); doch messen ungefähr die Winkel ff (∞ P) = 407°, ll = 482°, Kante ff: Kante ll = 444°; Spaltb. klinodiagonal vollkommen; H. = 0,5...4,0; G. = 2,474; äußerst mild und in dünnen Blättchen biegsam; weiss, blass rosaroth, perlmutterglänzend, pellucid; die stumpfe negative Bisectrix steht senkrecht auf dem Klinopinakoid. — Chem. Zus. nach K.v. Hauer: \mathbb{R}^3 [As 0^4] 2 + 8 \mathbb{R}^2 0, mit 24,28 Magnesia, 46,57 Arsensäure, 29,45 Wasser; schmilzt schon in der Kerzenflamme, gibt im Glasrohr mit Soda und Kohle erhitzt ein Sublimat von metallischem Arsen; mit Kobaltsolution befeuchtet und erhitzt rosenroth. — Früher ein einziges Stück im kaiserlichen Minerallencabinet zu Wien, wahrscheinlich von Cziklova oder Oravicza; 4882 auch von Bertrand in einer thonigen Gangmasse von Nagyag gefunden. — Kenngott erkannte die Selbständigkeit dieses früher für krystallisirten Talk gehaltenen Minerals.

361. Vivianit, Werner (Blaueisenerz, Anglarit, Mullicit).

Monoklin, isomorph mit Kobaltblüthe; nach G. vom Rath ist $\beta = 75^{\circ}$ 34' (= c: a' in Fig. 3); A.-V. = 0.7498: 4:0.7017.

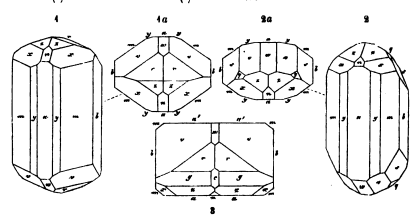


Fig. 1, und deren Horizontalprojection Fig. 1a: $\infty P. \infty P\infty. \infty P\infty. \infty P3.P. - P. \frac{1}{2}P. - \frac{1}{2}P. + \frac{1}{2}\infty. - P\infty$; aus Cornwall.

Fig. 2, und deren Horizontalprojection Fig. 2 a: ∞P. ∞P∞. ∞P∞. ∞P3. P. 3P3. P∞. —P. —\$P. —\$P∞; aus Cornwall.

Fig. 3. Horizontalprojection eines Krystalls von Commentry, welcher die Comb. $\infty P \infty . \infty P \infty . \infty P \frac{1}{2} P \infty . -\frac{1}{2} P . -P . 0 P . P \infty . -P \infty$ darstellt.

Die schönsten Krystalle kommen aus England und Frankreich, wie die Figuren zeigen. Die Krystalle von Bodenmais sind ähnlich Fig. 3, zeigen jedoch am Ende nur die Hemipyramide P und das Hemidoma Poo als vorherrschende Formen; die schiefe Basis erscheint nur selten und sehr untergeordnet. Alle Krystalle aber sind säulenförmig durch Vorherrschen der verticalen Formen; meist klein, einzeln aufgewachsen oder gruppirt; auch kugelige, nierförmige Aggregate von radial stängeliger und faseriger Textur, derb, eingesprengt und in staubartigen Theilen als Blaueisenerde. -Spaltb. klinodiagonal sehr vollkommen; mild, in dünnen Blättchen biegsam; H. === 2; G. = 2.6...2,7; indigblau bis schwärzlichgrün und blaulichgrün, Strich blaulichweiss aber bald blau werdend; auch ist die Blaueisenerde auf der Lagerstätte oft farbles. wird aber bald blau; Spaltungsfl. stark perlmutterglänzend; durchscheinend, in Lamellen durchsichtig. --- Doppelbrechung sehr stark; die optischen Axen liegen in einer Normal-Ebene des klinodiagonalen Hauptschnitts, ihre spitze Bisectrix fällt in die Orthodiagonale. - Der Vivianit ist ursprünglich in seinem farblosen Zustand nur neutrales wasserhaltiges phosphorsaures Eisenoxydul gewesen, Fe³[Pe⁴]² + 8 H²e, mit 43,03 Eisenoxydul, 28,29 Phosphorsäure, 28,68 Wasser; an der Luft aber hat er sich theilweise in basisches Eisen oxyd phosphat oxydirt; Rammelsberg war es, welcher, veranlasst durch die Isomorphie mit der Kobaltblüthe, zuerst auf diesen Vorgang aufmerksam machte, indem er zeigte, dass die blauen Vivianitkrystalle eine grosse Menge Eisenoxyd enthalten. Fisher hat in der That alsdann die farblosen Krystalle aus dem Sand des Delaware, welche an der Luft grün werden, als oxydfrei erkannt. Auch bei den künstlichen Krystallen erfolgt theilweise die Umwandlung in das Oxydphosphat und die Bläuung sehr rasch. In den vorliegenden Vivianitanalysen (mit Ausnahme jener von Fisher) sinkt der Bisenoxydulgehalt von 42,74 auf 9,75, und steigt der Eisenoxydgehalt von 1,12 auf 38,20 pCt.; es sind 87 bis 0,5 Mol. des Oxydulphosphats und 3 bis 99,5 Mol. des Oxydphosphats darin vorhanden. Im Kolben gibt er viel Wasser, bläht sich auf und wird stellenweise grau und roth; in der Zange schmilzt er und färbt die Flamme blaulichgrün; auf Kohle brennt er sich roth und schmilzt dann zu grauer glänzender magnetischer Kugel. In Salzsäure und Salpetersäure leicht löslich; durch heisse Kalilauge wird er schwarz. — Schöne krystallisirte Varietäten in Cornwall, sowie bei Commentry und Cransac in Frankreich, in den Brandfeldern der dortigen Steinkohlenformation; andere zu Bodenmais und Amberg in Bayern, bei Starkenbach im nordöstl. Böhmen, bei Allentown in New-Jersey, Middletown in Delaware und anderweit in Nordamerika; auch krystallisirt in Säugethierknochen z. B. aus dem Laibacher Torfmoor; als ebenfalls ursprünglich weisse Knollen und Ueberzüge (29,66 Eisenoxydul, 20,83 Eisenoxyd) in den thonigen Sanden bei den antwerpener Festungswerken (nach Fr. Dewalque); Blaueisenerde zu Eckartsberga und Spandau, zu Anglar im Dép. de la haute Vienne, in den Mullica-Hills in New-Jersey, hier und bei Kertsch in der Krim als Ausfüllung von Petrefacten; in Torfmooren und im Raseneisenstein.

Gebrauch. In einigen Gegenden wird der erdige Vivianit als blaue Farbe benutzt. 362. Symplesit. Breithaupt.

Monoklin, höchst wahrscheinlich isomorph mit Vivianit, nach Dimensionen unbekannt; zarte, fast mikroskopische, säulenförmige Krystalle, auch büschelförmig gruppirt, und kleine derbe Partieen. Spaltbar, monotom sehr vollk.; ziemlich mild; H. = 2,5; G. = 2,957; blass indigblau bis seladongrün; Perlmutterglanz auf Spaltungsfl., durchsichtig bis durchscheinend.

— Ist oder war wenigstens wasserhaltiges arsensaures Eisenoxydul, wegen der Aehnlichkeit mit Vivianit wahrscheinlich Fe³ [As O⁴]²+8 H²O, obschon Boricky für das Vorkommniss von llüttenberg in Kärnten 9 Mol. Wasser (27,43 pCt.) berechnete; Plattner fand im Symplesit von Lobenstein nur 25 pCt. Wasser; nach ihm ist auch Elsenoxyd vorhanden, wie im Vivianit. —

Gibt im Kolben erst Wasser und wird braun, dann arsenige Säure und wird schwarz und magnetisch; nur in der Spitze der blauen Flamme etwas schmelzbar, wobei die äussere Flamme hellblau gefärbt wird; auf Kohle unter Entwickelung von Arsendämpfen einen schwarzen magnetischen Rückstand lassend; löslich in Salzsäure. — Lobenstein im Fürstenthum Reuss, Lölling in Kärnten.

363. Kobaltblüthe, Erythrin.

Monoklin, isomorph mit Vivianit; β ca. 75° ; A.-V. = 0.75: 4: 0.70; die gewöhnlichste und einfachste Combination: ∞ P ∞ . ∞ P ∞ , oder breite rectanguläre Säule mit schief angesetzter Endfläche, welche gegen die schmälere Seitenfläche unter 55° 9' geneigt ist; auch ein paar verticale Prismen, wahrscheinlich ∞₽¾ und ∞₽¾. sowie die Hemipyramide P (118° 24') sind nicht selten zu beobachten; Brezina bestimmte die Formen etwas näher, und bestätigte den Isomorphismus mit Vivianit (Techermak's Min. Mitth., 1872. 20); die Krystalle klein, meist nadel- und haarförmig. büschel- und bündelartig, auch sternförmig gruppirt. Pseudomorphosen nach Speiskobalt. - Spaltb. klinodiagonal, sehr vollk., fast mild, in dünnen Blättchen sogar etwas biegsam; H. = 2,5; G. == 2,9...3,0; kermesin- bis pfirsichblüthroth (zuweilen schmutziggrün in Folge einer Zersetzung), Strich blassroth; auf Spaltungsflächen perlmutterglänzend, durchscheinend. Die optischen Axen und deren Bisectrix liegen ebenso wie im Vivianit. — Chem. Zus. nach Bucholz, Kersten und Lindacker: Co³[As O⁴]² + 8 B²O. mit 37,47 Kobaltoxydul, 38,46 Arsensäure, 24,07 Wasser; kleine Beimischungen der isomorphen Arseniate von Nickel, Eisen oder Calcium zugegen. Im Kolben gibt er Wasser und wird blau, oder (bei Bisengehalt) grün und braun; auf Kohle im Red.-F. schmilzt er unter Arsendämpfen zu grauer Kugel von Arsenkobalt; Borax färbt er blau: in Säuren leicht löslich zu rother Solution; conc. Salzsäure gibt jedoch eine blaue Solution, welche erst durch Wasserzusatz roth wird; mit Kalilauge digerirt wird er schwarz, während sich die Lauge blau färbt. - Zersetzungsproduct kobalthaltiger Kiese, besonders des Speiskobalts; Schneeberg, Saalfeld, Riechelsdorf, Allemont.

Anm. Der Kobaltbeschlag, pfirsichbfüth- bis rosenroth, erdig, kleinkugelig und nierförmig, ist nach Kersten ein Gemeng von Kobaltblüthe und arseniger Säure, welche letztere durch heisses Wasser ausgezogen wird.

Der Köttigit von der Grube Daniel bei Schneeberg ist eine, der Kobaltblüthe ganz ähnliche Neubildung, eine isomorphe Mischung von wenig wasserhaltigem Kobaltarseniat mit dem entsprechenden Zinkarseniat, (Žn, Co)³ [As O⁴]² + 8 R²O, worin Zn: Co = 3:4 ist. Köttig. der Entdecker des Minerals, fand darin 30,52 Zinkoxyd, 6,94 Kobaltoxydul, 2,0 Nickeloxydul; es bildet dünne, pfirsichblüthrothe bis weisse Ueberzüge von blätterig-faseriger Zusammensetzung, deren Individuen in ihrer Form und Spaltbarkeit mit denen der Kobaltblüthe übereinstimmen (COP ca. 406° nach Groth).

364. Nickelblüthe, Annabergit, Nickelocker.

Gewöhnlich mikrokrystallinisch, kurz haarförmige Krystalle, welche nach Breithaupt unter dem Mikroskop den Habitus der Krystalle der Kobaltblüthe zeigen, selten makrokrystallinisch; flockige Efflorescenzen, auch derb und eingesprengt, von erdiger Textur; ziemlich mild; H. = 2...2,5; G. = 3...3,1; apfelgrün bis grünlichweiss, schimmernd bis matt, im Strich glänzender. — Chem. Zus.: nach Kersten u. A. ganz analog mit jener des Vivianits und der Kobaltblüthe, nämlich Mi³[AsO⁴]² + 8 N²O. mit 37,47 Nickeloxydul, 38,46 Arsensäure, 24,07 Wasser; bisweilen eine kleine isomorphe Zumischung des entsprechenden Kobalt- oder Eisenarseniats. Gibt auf Kohle Arsendampf und die Reactionen auf Nickel; schmilzt im Red.-F. zu einer schwärzlichgrauen Kugel; in Säuren leicht löslich. — Zersetzungsproduct nickelhaltiger Kiese: Annaberg und Schneeberg, Saalfeld, Riechelsdorf, Allemont, Sierra Cabrera.

Anm. 4. Ferber beschrieb eine etwas deutlicher krystallisirte Varietät von einem Braunspathgang der Sierra Cabrera in Spanien (Cabrerit), welche jedoch nur 20 pCt. Nickeloxydul, und dafür über 9 Magnesia und 4 Kobaltoxydul enthält. Sie findet sich auch mit grünem Adamin in den Galmeigruben von Laurium in kleinen Adern und Nestern von radialer Textur; für die apfelgrünen, auf der vollk. Spaltsläche perlmutterglänzenden Lamellen

stellte Des-Cloizeaux den Isomorphismus mit Kobaltblüthe (der bei der letzteren angeführte Winkel von $55^{\circ}9'$ beträgt bei diesem Cabrerit $54\frac{\circ}{2}^{\circ}-55^{\circ}$), sowie die völlige Uebereinstimmung der optischen Eigenschaften fest. H. = 4; G. = 3,44; unschmelzbar v. d. L. Damour fand darin 28,72 Nickeloxydul, aber nur 4,64 Magnesia, Kobalt blos in Spuren (Bull. soc. minér. 1.75).

Anm. 2. Hörnesit, Vivianit, Symplesit, Kobaltblüthe, Köttigit, Nickelblüthe, Cabrerit bilden nach ihrer analogen chemischen Zusammensetzung höchst wahrscheinlich eine ausgezeichnete i somo r p he Gruppe, wenn auch wegen der gewöhnlichen Kleinheit der Individuen die wirkliche Isomorphie sich bis jetzt nur für Vivianit, Kobaltblüthe und Cabrerit nachweisen liess.

365. Ludlamit, Field und Maskelyne.

Monoklin, $\beta = 79^{\circ}$ 27'; ∞ P 434° 23'; 0P: P = 444° 29'; P: ∞ R $\infty = 443°$ 23'; P ∞ : 0P = 448° 49'; P ∞ : ∞ P $\infty = 437°$ 44'; A.-V. = 2,2527: 4: 4,9820; vorherrschende Formen 0P und P, auch ∞ P ∞ , ∞ P und P ∞ , selten -P, $\frac{1}{2}$ P, und R ∞ ; 0P und P beide nach ihren Combinationskanten gestreift, ∞ P ∞ sehr glänzend. — Spaltb. nach 0P sehr vollkommen, nach ∞ P ∞ deutlich; H. = 3,5; G. = 3,42; ziemlich grosse, hellgrüne, durchsichtige und glänzende Krystalle mlt einer charakteristischen dreiflächigen Gestalt in der freien Endigung. Opt. Axenebene parallel dem Klinopinakoid, Doppelbr. pos.; die Bisectrix bildet 67° 5' mit der Verticalaxe im spitzen Winkel ac. — Basisches wasserhaltiges Eisenoxydulphosphat von der empirischen Formel Fe⁷ P 4 01° + 9 12 0, mit 53,05 Eisenoxydul, 29,90 Phosphorsäure, 47,05 Wasser. V. d. L. auf Kohle die Flamme schwach grün färbend und einen schwarzen Rückstand lassend; beim Erhitzen decrepitirt er heltig, wird schön dunkelblau und gibt Wasser. Löslich in verdünnter Salz- und Schwefelsäure; sofort zersetzbar durch Kochen in Kali- oder Natronlauge; oxydirt sich etwas an der Luft, wie Vivianit, zu einem Eisenoxyduloxydphosphat. — Cornwall (Z. f. Kryst. I. 382).

366. Hureaulit, Alluaud.

Monoklin, $\beta = 89^{\circ}$ 27'; ∞ P 64° 0'; \Re O 96° 45' nach Des-Cloizeaux; A.-V. = 1,6977 : 4: 0,8886; gewöhnliche Comb. ∞ P.0P.Poo; noch öfter kommen Combinationen von mehr tafelartigem Habitus mit vorherrschendem ∞ Poo vor; Krystalle klein, vertical gestreift; auch knollige und kugelige Aggregate von stängeliger oder körniger Textur, und drusiger Oberfläche. — Spaltb. unbekannt; Bruch muschelig bis uneben; H. = 3,5; G. = 3,48...3,20; röthlichgelb und röthlichbraun, auch violblau und röthlichweiss; fettglänzend, durchscheinend. — Kinige Analysen von Damour ergeben für den Hureaulit: 5(Mn, Fe) 0, 2 P2 65, 5 M20, mit 39 Phosphorsäure, 44 Manganoxydul, 8 Bisenoxydul, 42 Wasser, = M2(Mn, Fe) [P04] 4 + 4 M20. V. d. L. schmilzt er im Ox.-F. sehr leicht zu einer schwarzen, metallisch glänzenden Kugel, die etwas Funken sprüht, während die Flamme grünlich gefärbt wird; in Säuren leicht löslich. — Bei Hureault unweit Limoges und la Vilate bei Chanteloube, in Cavitäten von Heterosit oder Triphylin.

Anm. 4. Ein ganz ähnliches Phosphat ist der ebenfalls von Alluaud benannte Heterosit (Hetepozit). Rhombisch oder monoklin, bis jetzt nur derb in individualisirten Massen; Spaltb. basisch und prismatisch nach cop 100°, wie Dufrénoy angibt, wogegen Tschermak die Spaltbarkeit des Triphylins nachgewiesen hat, Bruch uneben; ziemlich leicht zersprengbar; H. = 4,5...5,5; G = 3,89...3,5 (nach Breithaupt im frischen Zustand 3,5...3,6); grünlichgrau in das Blaue schielend, doch an der Luft dunkel viol- bis lavendelblau oder violettbraun werdend; Strich violblau bis kermesinroth; Glas- bis Fettglanz; undurchsichtig oder kantendurchscheinend. — Die Analyse einer frischen Var. von Dufrénoy ergab 34,89 Eisenoxydul, 47,57 Manganoxydul, 44,77 Phosphorsäure, 4,40 Wasser; darnach wäre der Heterosit ein Oxydulphosphat; Rammelsberg fand in einer violetten Var. 31,46 Bisenoxyd und 30,04 Manganoxyd, und vermuthet, dass dies Oxydsalz aus jenem Oxydulsalz hervorgegangen sei. Verhält sich sonst wie Hureaulit. — Bei Hureault unweit Limoges in Frankreich. — Fuchs vermuthete, dass der Heterosit nur ein zersetzter Triphylin sei, was später von Tschermak bestätigt worden ist. — Nach Stelzner findet er sich auch in den granitischen Quarzstöcken der Sierra von Cordoba, wo er aus Triplit hervorgegangen ist.

Anm. 2. Pseudotriplit nannte Blum ein gleichfalls aus der Zersetzung des Triphylins hervorgegangenes und äusserlich dem Triplit sehr ähnliches Mineral, welches zufolge der Analysen von Fuchs und Dells aus 35,7 Phosphorsäure, ca. 50 Eisenoxyd, 8,5 Manganoxyd und 5 Wasser besteht. Es findet sich bei Bodenmais in Bayern, und soll nach Tschermak ein Gemeng aus Kraurit und Wad sein.

Anm. 3. Hierher gehört wohl auch der Alluaudit, ein braunes, nur in seinen Splittern durchscheinendes, nach zwei, unter 90° geneigten Flächen ziemlich leicht, nach einer dritten, auf jenen beiden rechtwinkeligen Fläche nur schwierig spaltbares, in Salzsäure unter Entwickelung von Chlor lösliches Mineral vom G.—3,468, welches, nach einer Analyse von Damour, ein Phosphat von Eisenoxyd, Manganoxydul und Alkalien, mit 2,6 pCt. Wasser ist. Es sindet sich bei Chanteloube unweit Limoges, und ist wohl nur ein Zersetzungsproduct des Triplits; auch zu Norwich in Massachusetts in Krystallen, deren Form und Spaltbarkeit an Triphylin erinnert.

367. Triploidit, Brush und Edw. Dana.

Monoklin, bisweilen prismatische Krystalle zeigend, gewöhnlich faserig bis stängelig. G. = 3,697; durchscheinend bis durchsichtig, glas- bis fettartig diamantglänzend, gelblich-bis röthlichbraun. — Obschon die mittlere Zus.: 32,44 Phosphorsäure, 48,45 Manganoxydul. 44,88 Eisenoxydul, 0,33 Kalk, 4,08 Wasser auf die analoge Formel (Ma, Fe)³[PO⁴]² + (Ma, Fe) [O II]² oder (Mn, Fe)²[O II] P O⁴ führt, ist der Triploidit mit Olivenit, Libethenit und Adamin nicht isomorph. Eine grosse Formähnlichkeit existirt aber mit dem Wagnerit, und Brush und Dans bringen das Mineral mit dem dem letzteren analog zusammengesetzten Triplit in Verbindung, indem das Hydroxyl (O II) das Fluor des Triplits ersetze. — Branchville in Fairfield Co., Connecticut (Z. f. Kryst. II. 4878. 588).

368. Chondroarsenit, Igelström.

Gelbe Körner mit harzähnlichem Bruch (ähnlich dem Chondrodit), eingewachsen in Schwerspath, der in Hausmannit vorkommt; H. = 3; in chemischer Hinsicht wesentlich wasserhaltiges arsensaures Manganoxydul (mit etwas Kalk und Magnesia); die Analyse ergibt 6 (Mn, Ca, Mg) 0, As 205, 3 H 20, mit 54,5 Manganoxydul, 33,5 Arsensäure und 7,8 Wasser, der Rest Kalk und Magnesia. — Pajsberg in Wermland.

369. Reddingit, Brush und Edw. Dana.

Rhombisch, kleine Krystalle, an denen P, P2 und coPco beobachtet wurden, sitzen in den Höhlungen derber, glasglänzender, blassrosenrother bis farbloser Massen; A.-V. = 0,8676:4:0,9485; H. = 3...8,5; G. = 3,402. — Trotz der vollkommenen Isomorphie mit Skorodit und Strengit ist die Zusammensetzung nicht analog, indem der Reddingit auf die Formel Mu³ [P04]²+3 M² 0 führt, welcher 52,05 Mangan oxydul (durch etwas Eisenoxydul theilweise vertreten), 34,74 Phosphorsäure, 43,24 Wasser entspricht, also stimmt weder der Oxydationszustand der Metalle, noch die Anzahl der Wassermoleküle überein. Löslich in Salz- und Salpetersäure. — Branchville in Fairfield Co., Connecticut (Z. f. Kryst. II. 548).

Anm. Zu Branchville in Connecticut haben Brush und Edw. Dana noch mehre andere wasserhaltige Phosphate, namentlich ebenfalls von Mangan aufgefunden, nämlich:

- Fillowit, Aggregate von krystallinischen, leicht von einander trennbaren Körnern mit Harzund Fettglanz, wachsgelb, durchsichtig bis durchscheinend; selten in monoklinen ($\beta = 89^{\circ}$ 54%, durch gleichmässige Ausbildung von P und $-2P\infty$ (neben 0P) sehr rhomboëderähnlichen Krystallen. H. = 4,5; G. = 3,43. Chem. Zus. 3 R³ [P04]² + H²0, worin RO vorwiegend MnO (40,49), FeO, CaO und etwas Na²O (5,84) ist; der Wassergehalt beträgt nur 4,7 (Z. f. Kryst. III. 4879. 582; N. J. f. Min. 4880. I. 22).
- Dickinsonit, grüne, blätterige, fast glimmerähnliche Massen, glasglänzend bis durchsichtig, selten in monoklinen Krystallen ($\beta=64^{\circ}$ 30') von vollk. basischer Spaltb., ein wasserhaltiges Phosphat von MnO, FeO, CaO, nach der Formel 4 R³ [PO4]² + 3 \blacksquare 20 (Z. f. Kryst. II. 4873, 542.
- Fairfieldit, meist blätterige, bisweilen radialblätterige Aggregate, mit einer vollk. Spaltungsfläche, selten trikline Krystalle; etwas diamantartiger Perlmutterglanz, durchsichtig, weiss bis blass strohgelb; H. = 3,5; G. = 3,45; wasserhaltiges Phosphat von CaO (34 pCt.), MnO (43; FeO (7) mit 39 P2 O5 und 40 H2O nach der Formel R3 [PO4]2 + 2 M2O (Z. f. Kryst. III. 4879. 577; Am. journ. of sc. (3) XVII; auch N. J. f. Min. 4880, I. 20). Sandberger fand das Mineral auch zu Rabenstein im bayer. Walde als Zersetzungsproduct von Triphylin.

370. Skorodit, Breithaupt.

Rhombisch, isomorph mit Strengit; die etwas spitze Grundform P (p), (mit Polkk. 114° 40′ und 102° 52′, Mittelk. 114° 6′ nach vom Rath), erscheint meist vorherrschend in den Combinationen mit $\infty \overline{P}\infty$ (a) und $\infty P2$ (d), auch $\infty P\infty$ (b), $2\overline{P}\infty$ (m), 0P, ∞P (n), $2\overline{P2}$ (s); vgl. die nachstehenden Figuren. A.-V. = 0,8673:1:0,9558.

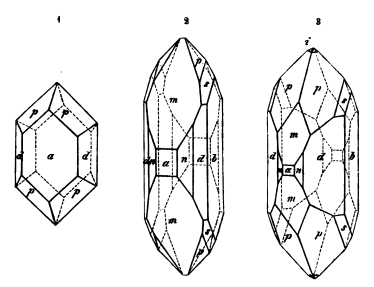


Fig. 4. P. $\infty\overline{P}\infty.\infty\overline{P}2$. Fig. 2. P. $\infty\overline{P}\infty.\infty\overline{P}2$. $\infty\overline{P}2$. $2\overline{P}2$. Fig. 3. Dieselbe Combination mit etwas anderem Habitus und noch $\frac{1}{4}P$ (i).

 $n: n = 98^{\circ} 8' \qquad p: i = 160^{\circ} 32\frac{1}{2}' \qquad p: b = 122^{\circ} 40'$ $d: d = 59 56 \qquad p: d = 140 28 \qquad n: d = 160 54$ $m: a = 155 36 \qquad p: s = 160 27 \qquad n: p = 144 43$

Die Krystalle erscheinen pyramidal, oder kurz säulenförmig, klein, drusenartig gruppirt; auch seinstängelige, faserige, erdige und dichte Aggregate. — Spaltb. parallel $\infty P\infty$ deutlich, prismatisch nach $\infty P2$ unvollk.; wenig spröd; H. = 3,5...4; G. = 3,1...3,2; lauch-, berg-, seladongrün bis grünlichschwarz, auch indigblau, roth und braun; durchscheinend; Glasglanz. Doppelbrechung positiv, die optischen Axen liegen im makrodiagonalen Hauptschnitt, und ihre spitze Bisectrix fällt in die Verticalaxe. — Chem. Zus. nach den Analysen von Berzelius, Boussingault und Damour: neutrales arsensaures Eisenoxyd mit 4 Mol. Wasser, (Fe2)[As 04]2 + 4 H20, mit 34,62 Eisenoxyd, 49,80 Arsensäure, 15,58 Wasser, ohne alles Eisenoxydul, wie schon Boussingault annahm; im Kolben gibt er Wasser und wird gelblich; stärker erhitzt sublimirt er arsenige Säure; auf Kohle schmilzt er unter Arsendämpfen zu grauer, metallisch glänzender, magnetischer Schlacke; in Salzsäure leicht (in Salpetersäure nicht) löslich; die Sol. ist braun und gibt mit Goldsolution kein Präcipitat; Kalilauge zieht Arsensäure aus unter Abscheidung von Eisenoxyd. — Graul bei Schwarzenberg in Sachsen, Dernbach bei Montabaur, Lölling in Kärnten, Chanteloube bei Limoges, Cornwall, Beresowsk, Nertschinsk, Antonio Pareira in Brasilien.

Anm. v. Kokscharow beschrieb die Krystalle von Beresowsk (Material. z. Min. R., VI. 307—324); Messungen und die oben in Fig. 2 und 3 copirten Zeichnungen der bis 4 Mm. grossen Krystalle von Dernbach gab G. vom Rath im N. Jahrb. für Min., 4876. 394; vgl. auch v. Lasaulæ ebendas., 4875. 629.

371. Strengit, Aug. Nies.

Rhombisch, isomorph mit Skorodit; P Polkk. 415° 86′ und 404° 88′, Mittelk. 444° 80′; coP2 und coPco, diese drei Formen in Comb. wie Fig. 4 des Skorodits; A.-V. = 0,8435:4: 0,9468. Selten einzelne Krystalle, meist kugelige, nierförmige, radialfaserige Aggregate mit drusiger Oberfläche. — Spaltb. anscheinend am deutlichsten parallel coPco; H. = 3...4; G. = 2,87; roth in verschiedenen Nüancen, pfirsichblüthroth, kermesinroth, mitunter fast farblos; durchsichtig bis durchscheinend; Glasglanz. Die Analyse von Nies ergab: 43,48 Eisenoxyd, 87,42 Phosphorsäure, 49,40 Wasser; darnach ist das Mineral das dem Skorodit ganz analoge

Phosphat $(Fe)^2 [P04]^2 + 4 \mathbb{R}^2 0$. Gibt im Kolben viel Wasser; leicht löslich in Salzsäure, untoslich in Salpetersäure; v. d. L. leicht zu schwarzer glänzender Kugel schmelzbar. — Eisensteingrube Eleonore am Dünsberg bei Giessen (N. Jahrb. f. Min., 1877. 8); Grube Rothläufchen bei Waldgirmes; fand sich auch mit Dufrenit und Kakoxen in Rockbridge Co., Virginia, in abweichender krystallographischer Ausbildungsweise, aber von derselben chemischen Zusammensetzung (G. A. König, Proceed. of nat. sc. of Philadelphia, 1877. 277). — Das entsprechende Thonerdephosphat findet sich als Variscit.

Anm. Aehnlich dem Strengit ist der schon früher durch v. Zepharovich bekannt gewordene Barran dit, welcher sich in ganz kleinen, radial-faserigen und concentrisch-schaligen Kugeln und traubigen Aggregaten von grünlich-, röthlich-, bläulich- oder gelblichgrauer Farbe auf silurischem Sandstein bei Cerhovic unweit Beraun in Begleitung des Wavellits findet und nach Boricky (Fe²,Al²)[P04]²+4 Il²0 ist, mit 26,47 Eisenoxyd, 42,59 Thonerde, 40,64 Phosphorsäure, 20,60 Wasser; also ein Strengit mit theilweisem Ersatz des Eisenoxyds durch Thonerde.

372. Kraurit, Breithaupt, oder Grüneisenerz.

Nach Streng in scheinbar würfelförmigen rhombischen (optisch monoklinen) Kryställchen mit etwas gerundeten Flächen, begrenzt von $\infty \overline{P}\infty$, $\infty \overline{P}\infty$ und gerundetem $P\infty$ (ca. 133° 50'), auch ∞P (ca. 97° 44'); A.-V. = ca. 0,873 : 1 : 0,426 (N. J. f. Min. 1881. I. 410); gewöhnlich mikrokrystallinisch, kugelige, traubige, nierförmige Aggregate von radial-faseriger Textur und drusiger Oberfläche, selten in makrokrystallinischen Gruppen; als Pseudomorphosen nach Triphylin. — Schr spröd; H. = 3,5... § und darüber; G. = 3,3...3,4 (3,534 nach Diesterweg); schmutzig und dunkel lauchgrün, pistazgrün, schwärzlichgrün, durch Zersetzung braun und gelb werdend; Strich fast zeisiggrün; schimmernd oder nur sehr wenig glänzend; schwach kantendurchscheinend und undurchsichtig; stark pleochroitisch. — Die Analysen von Karsten. Vauquelin, Diesterweg mit 63 Eisenoxyd, 28 Phosphorsäure und 9 Wasser ergeben 2 (Fe^2) 03, P^2 05, 3 H^2 0, was sich als (Fe^2)[P 04]2 + (Fe^2)[0 H]6 oder (Fe^2)[0 H]3 P 04 deuten lässt; Schnabel fand jedoch in einer Varietät fast 10 pCt. Eisenoxydul, daher Rammelsberg vermuthete, dass das Mineral ursprünglich ein Eisenoxydulphosphat (wie der Vivianit) gewesen sei. Streng's Analyse der Var. von Waldgirmes (welche auch 4,53 Eisenoxydul enthält) weicht etwas ab, indem sie 31,82 Phosphorsäure ergab. J. L. Campbell und F. A. Massie fanden in dem aus Virginia übereinstimmend: 51 Eisenoxyd, 6 Eisenoxydul, 32 Phosphorsäure, 8,5 Wasser. — Gibt im Kolben Wasser. schmilzt sehr leicht zu einer porösen, schwarzen, nicht magnetischen Kugel und färbt dabei die Flamme blaulichgrün; ist in Salzsäure leicht löslich. Die mit der Verfärbung eintretende Zersetzung besteht nach Diesterweg in einem allmählichen Verlust der Phosphorsäure, Zutritt von etwas Wasser, und schliesslich in einer Umwandlung zu Brauneisenerz. — Auf Brauneisenerz im Siegen'schen, Waldgirmes, Hirschberg im Fürstenthum Reuss, Hauptmannsgrün im Voigtland, Limoges in Frankreich, Rockbridge Co. in Virginia.

Anm. Brongniart's Dufrenit ist wohl nur eine Varietät des Grüneisenerzes, was auch durch eine Analyse von Pisani bestätigt wurde.

373. Beraunit, Breithaupt.

Kleine, blätterige und strahlige Aggregate, deren Individuen eine vollkommene Spaltungsfläche besitzen; Pseudomorphosen nach Vivianit; H. = 2; G. = 2,87...2,98; hyacinthroth bis röthlichbraun, Strich gelb; Perlmutter- bis Glasglanz auf Spaltungsflächen. — Er wurde schon von Platiner als wasserhaltiges phosphorsaures Eisenoxyd in noch unbestimmten Proportionen erkannt; Frenzel analysirte später die Var. von Scheibenberg und fand 54.5 Eisenoxyd, 28,65 Phosphorsäure und 46,55 Wasser; das recht genaue Analysenresultat $5 (Fe^2) 0^3$, $3 P^2 0^5$, 44 II 20 lässt sich als $3 (Fe^2) [P 0^4]^2 + 2 (Fe^2) [0 II]^6 + 8 II 20$ deuten; die Analysen von Boricky weichen etwas ab; er gibt im Kolben viel Wasser; v. d. L. in der Zange schmilzt er und färbt die Flamme blaulichgrün; in Salzsäure löslich. — Mit Kakoxen und Grüneisenerz zu St. Benigna im Berauner Kreis in Böhmen; mit Brauneisenerz auf der Grube Vater Abraham bei Scheibenberg in Sachsen.

Nach Breithaupt und Tschermak ist der Beraunit nur ein Umwandlungsproduct von Vivianit, was jedoch für die Scheibenberger Var. kaum anzunehmen ist.

374. Eleonorit, Nies.

Monoklin nach Strong; $\beta = 48^{\circ}38'$; P klinodiag. Polk. $39^{\circ}56'$; A.-V. = 2,755: 4:4,0457; Krystalle hauptsächlich begrenzt von P. $\infty P\infty$ und 0P; gewöhnlich tafelartig nach $\infty P\infty$, welche Fläche parallel der Combinationskante mit 0P gestreift erscheint. Zwillinge nach der Fläche des Orthopinakoids (wobei beide 0P 97° 6' bilden), auch Durchkreuzungszwillinge. Krystalle nur 4 – 2 Mm. gross, gewöhnlich parallel gestellt zu Drusen oder zu aufgeblätterten Partien und radialblätterigen Krusten verbunden. — Spaltb. parallel ∞P∞; H. = 3...4; rothbraun bis dunkelhyacinthroth mit gelbem Strich; auf co-Poo Glasglanz, in Perlmutterglanz geneigt; stark pleochroitisch, braunroth parallel der Längsrichtung, hellgelb senkrecht dazu. – Chem. Zus. nach *Streng* ; 51,94 Eisenoxyd, 31,88 Phosphorsäure, 46,37 Wasser, woraus er die Formel (Fe^2) \mathbf{P}^4 $\mathbf{O}^{19} + \mathbf{8} \mathbf{H}^2\mathbf{O}$ ableitete, welche sich als $\mathbf{2}$ (Fe^2) $[\mathbf{P} \mathbf{O}^4]^2 + (Fe^2)[\mathbf{O} \mathbf{H}]^6 + \mathbf{5} \mathbf{H}^2\mathbf{O}$ oder (Fe²)³ [O H]⁶ [P O⁴]⁴ + 5 H²O deuten lässt. Die Zus. stimmt also sehr nahe mit der des Beraunits überein, doch schliessen die physikalischen Abweichungen vorläufig noch eine Vereinigung mit dem letzteren aus. E. Bertrand hält allerdings den Eleonorit und den Beraunit (von St. Benigna) für identisch; in beiden stehe die spitze Bisectrix auch normal auf der Spaltsläche. V. d. L. leicht zu krystallinisch erstarrender schwarzer metallglänzender Kugel schmelzend; leicht löslich in Salzsäure. — Gruben Eleonore bei Bieber und Rothläufchen bei Waldgirmes (zwischen Wetzlar und Giessen), begleitet von Kraurit, Kakoxen u. s. w. (Streng im N. J. f. Min. 4884. I. 402).

375. Kakoxen, Steinmann.

Mikrokrystallinisch, sehr zarte faserige und nadelförmige, nach H. Fischer schief (5—8°) auslöschende Individuen, welche zu sammetähnlichen Ueberzügen, kleinen Kugeln, nierförmigen Gestalten und kleinen derben Partieen verbunden sind; sehr weich; G. = 2,8...2,4; ockergelb, sehr rein, fast citrongelb; seidenglänzend. — Chem. Zus. nach den (nach Abzug der Thonerde und Kieselsäure unter einander ziemlich übereinstimmenden) Analysen von Steinmann, Richardson und v. Hauer: ca. 21 Phosphorsäure, 47 Eisenoxyd und 28 Wasser; das Analysenresultat 2 (Fe²) 0³, P² 0³, 12 H² 0 lässt sich als (Fe²) (P 0³)² + (Fe²) (0 H)² + 9 H² 0 deter (Fe²) (0 H)² P 0⁴ + 4½ H² 0 deuten. Im Kolben gibt er Wasser und Spuren von Flusssäure; in der Zange schmilzt er zu schwarzer glänzender Schlacke und färbt die Flamme blaulichgrün; von Salzsäure wird er gelöst. — Auf Brauneisenerz zu St. Benigna und auf Sandstein über Wavellit zu Cerhovic in Böhmen, Amberg in Bayern; Gruben Rothläufchen bei Waldgirmes und Eleonore am Dünsberg bei Giessen (wo die Zus. etwas abweicht).

Anm. Ein ganz analog constituirtes Eisenarseniat ist von Kersten als » weisser Eisensinter« vom Tiefen Fürstenstolln bei Freiberg untersucht worden.

376. Pharmakosiderit, Haidinger, oder Wurfelerz.

Regulär, und zwar tetraëdrisch hemiëdrisch, die Krystalle zeigen gewöhnlich das Hexaëder $\infty 0\infty$, mit $\frac{0}{2}$ oder mit $\infty 0$, auch ein sehr hexaëderähnliches Trigon-Dode-kaëder fast wie Fig. 28, S. 33; sie sind meist sehr klein und in Drusen versammelt. — Spaltb. $\infty 0\infty$, unvollk., wenig spröd; H. = 2,5; G. = 2,9...3; lauchgrün, pistazgrün bis honiggelb und braun; Strich hellgrün oder gelb; Diamant- bis Fettglanz; pellucid in geringen Graden. — Die Analysen ergeben 4 (Fe²) 63, 3 As² 65, 15 H² 6, was sich nach Rammelsberg als basisches Eisenarseniat 3 (Fe²) [As 64]² + (Fe²) [6H]6 + 12 H² 6 oder (Fe²)² [0H]³ [As 04]³ + 6 H² 0 deuten lässt, welchem alsdann 39,99 Eisenoxyd, 43,14 Arsensäure, 16,87 Wasser entsprechen; doch ist etwas Phosphat zugemischt. Im Kolben gibt er Wasser, wird roth und bläht sich dann ein wenig auf; auf Kohle schmilzt er unter starkem Arsengeruch zu einer stahlgrauen magnetischen Schlacke; löst sich leicht in Säuren; von Kalilauge wird er schnell röthlichbraun gefärbt und grösstentheils zersetzt. — St. Day in Cornwall, am Graul bei Schwarzenberg, Kahl in der Wetterau, Eisenbach bei Neustadt im Schwarzwald, auch im goldführenden Quarz von Victoria in Australien.

377. Kallait, Fischer v. Waldheim (Turkis).

Anscheinend amorph, jedoch nach Bücking (Z. f. Kryst. II. 162) ein Aggregat

allerkleinster doppeltbrechender Partikelchen; in Trümern und Adern, nierförmig, stalaktitisch, als Ueberzug, auch derb, eingesprengt und in kleinen Geröllen; Bruch muschelig und uneben; H. = 6; G. = 2,62...2,8; himmelblau bis spangrün, auch zuweilen pistaz- oder apfelgrün, Strich grünlichweiss; sehr wenig glänzend; undurchsichtig bis schwach kantendurchscheinend. — Die Analysen von John und Hermann ergeben 2 (Al^2) 0^3 , P^2 0^5 , 5 H^2 0, was sich deuten lässt als (Al^2)[P 0^4] 2 + (Al^2)[O 10^6 + 2 H^2 0oder (Al²)[OH]³PO⁴ + H²O, mit ein wenig Kupfer- und Eisenoxyd-Phosphat gemengt: die Formel erfordert 46,83 Thonerde, 32,55 Phosphorsäure, 20,62 Wasser; doch ist die Zusammensetzung nicht in allen Varietäten übereinstimmend, und namentlich scheint der grüne Kallait ein sehr verschiedentlich gebildetes Gemeng zu sein; im Kolben gibt er Wasser, zerknistert hestig, wird beim Glühen schwarz und später braun. was nach Bücking wahrscheinlich von einem in der Glühhitze sich unter Abscheidung von Kupferoxyd zersetzenden Kupferphosphat bewirkt wird, welches dann auch die blaue Farbe des Minerals hervorbringen würde; die Flamme färbt er grün; er ist übrigens unschmelzbar, gibt mit Borax und Phosphorsalz die Reactionen auf Kupfer und Eisen, und löst sich in Säuren. - Der orientalische Türkis findet sich bei Mesched, nordwestlich von Herat im Kieselschiefer, auch im Megarathal am Sinai mit schaligem Brauneisenerz auf Klüften eines Porphyrs; andere, weniger schöne Varietäten bei Jordansmühle in Schlesien, bei Oelsnitz in Sachsen, Mt. Chalchuitl in den Cerillos-Bergen in Neu-Mexico (Adern und Nester in zersetztem feldspathreichem Trachyt), Turquois Mountain in Cochise Co. in Arizona; 35 Milesnw. von Silver Seak im Columbus-District Nevadas. — v. Zepharovich beschrieb eine merkwürdige Pseudomorphose von Kallait nach Apatit aus Californien.

Gebrauch. Der Kallait liefert in seinen himmelblauen Varietäten den unter dem Namen Türkis bekannten Edelstein, welcher zu mancherlei Schmucksachen verarbeitet wird. Vieles. was als Türkis in den Handel kommt, ist jedoch nur blau gefärbtes fossiles Elfenbein.

Anm. Blomstrand untersuchte mehre Mineralien von der auflässigen Grube bei Westani in Schonen, und erkannte dabei drei verschiedene Thonerde-Phosphate, nämlich Berlinit = 2(Al²)0³, 2 P²0⁵, H²0, Trolleit = 4 (Al²)0³, 3 P²0⁵, 3 H²0, und Augelith = 2(Al²)0³, P²0⁵, 3 H²0 (Journ. f. prakt. Chemie, Bd. 405. 338); das letztere Mineral hat eine ganz analoge Constitution, wie der Kraurit. — Ein kupferhaltiges (7,40 pCt.) Thonerdephosphat in türkisblauen oder grünlichblauen kugeligen Massen von der West-Phönix-Mine in Cornwall beschrieb J. H. Collins als Henwoodit (Mineralog. Magaz., 4876. 1. 44).

378. Wavellit, Werner (Lasionit).

Rhombisch (mikrokrystallinisch), ∞P (d) 126° 25′, $\overline{P}\infty$ (o) 106° 46′ nach Senff; A.-V. = 0,5048: 1:0,3750; gewöhnliche Comb. $\infty P\infty$. $\infty P\infty$, wie beistehende Figur; Streng beobachtete u. d. M. drei verschiedene unmessbare Pyramiden. Die Krystalle meist klein, nadelförmig, und in kleine halbkugelige und nierförmige Aggregate von radialfaseriger Textur und drusiger Oberfläche vereinigt. — Spaltb. nach ∞P und $\overline{P}\infty$; H. = 3,5...4; G. = 2,3...2,5; farblos, aber meist gelblich oder graulich, zuweilen auch schön grün und blau gefärbt; Glasglanz; durchscheinend. — Die Analysen ergeben wesent-

lich 3 (Al²) 03, 2 P² 05, 12 H² 0, was sich als 2 (Al²) [P 04]² + (Al²) [0 H]6 + 9 H² 0 oder als (Al²)³ [O H]6 [P O4]² + 9 H² O deuten lässt, mit 38,00 Thonerde, 35,22 Phosphorsäure, 26,78 Wasser; Berzelius, Hermann, v. Kobell und Pisani fanden auch etwas Fluor, wovon Fuchs und Städeler gar nichts, Erdmann und Genth nur Spuren angeben, so dass es vielleicht nicht wesentlich zur Zusammensetzung gehört; will man den 4 bis 2 pCt. betragenden Fluorgehalt berücksichtigen, so wird die chemische Formel ziemlich complicirt; im Kolben gibt er Wasser und oft Spuren von Flusssäure; in der Pincette schwillt er auf und färbt die Flamme schwach blaulichgrün, zumal wenn er vorher mit Schwefelsäure befeuchtet wurde; auf Kohle schwillt er an und wird schneeweiss, mit Kobaltsolution dagegen blau; er wird von Säuren sowohl als von Kalilauge gelöst; mit Schwefelsäure erwärmt entwickelt er oft etwas Flusssäure. — Langenstriegis bei Frankenberg auf Klüsten von Kieselschiefer, Cerhovic bei Beraun auf Klüsten

silurischer Grauwacke, Staffel in Nassau in Drusen des Phosphorits, am Dünsberg bei Giessen und bei Waldgirmes auf Kieselschiefer, Amberg in Bayern, Barnstaple in Devonshire, Montebras (Creuse) in Frankreich, Steamboat in Pennsylvanien.

Anm. 4. Broithaupt's Striegisan scheint nur ein unreiner etwas zersetzter Wavellit zu sein, und verhält sich v. d. L. in der Hauptsache wie dieser. Auch der Planerit Hermann's, von Gumeschewsk am Ural, welcher dünne traubige Ueberzüge über Quarz bildet, äusserlich olivengrün, innerlich spangrün und matt ist, steht dem Wavellit sehr nahe; doch enthält er nur 24 pCt. Wasser, sowie neben der Thonerde auch 3 bis 4 Kupferoxyd und eben so viel Eisenoxydul.

Ann. 2. Caeruleolactin nennt *Petersen* ein anderes, dem Kaliait ähnliches Thonerdephosphat. Es bildet Trümer und Adern im Brauneisenstein von Rindsberg bei Katzenellenbogen in Nassau, ist krypto- bis mikrokrystallinisch, im Bruch muschelig, blaulichmilchweiss, matt; H.=5; G.=2,55...2,59; die Analyse von *Petersen* ergibt wesentlich 3(Ål²) 63,2 P² 65, 40 H² 6, also das Wavellit-Phosphat mit 40 Mol. Wasser; dem entspricht 39,78 Thonerde, 36,86 Phosphorsäure, 23,86 Wasser; unschmelzbar, decrepitirt in der Hitze, in Säuren leicht löslich (N. J. f. Min., 4874, 353).

379. Variscit, Breithaupt.

Ŀ

Krystallinisch nach Petersen und A. N. Chester, auch in rhombischen Krystallen; nierförmige und halbkugelige, krustenförmige Ueberzüge, welche manchmal radialfaserig sind, und Trümer bildend, häufig scheinbar amorph; Bruch muschelig, bisweilen uneben; etwas spröd, fühlt sich fettig an; H.=4...5; G.=2.34...2.38 (2.40 nach *Petersen*); smaragd-, apfel-, span- und berggrün bis ganz farblos; schwacher Fettglanz, durchscheinend; opt. Axenebene nach Bertrand das Brachypinakoid, spitze negative Bisectrix senkrecht auf dem Makropinakoid. - Chem. Zus. nach Plattner: hauptsächlich wasserhaltiges Phosphat von Thonerde, Magnesia und etwas Eisenoxydul nebst Chromoxyd; eine quantitative Analyse der Var. aus dem Voigtlande von Petersen führte auf die Formel (Al2)[P04]2+4 H20, mit 32,34 Thonerde, 44,92 Phosphorsaure, 22,77 Wasser, womit Chester's spätere Analyse der nordamerikanischen Var. ganz genau übereinstimmt; er ist also völlig analog dem Strengit und Skorodit zusammengesetzt. Im Kolben gibt er ziemlich viel Wasser und wird dabei schwach rosenroth; in der Pincette färbt er die Flamme blaulichgrün , schmilzt nicht und brennt sich weiss , mit Kobaltsolution dagegen blau; in warmer conc. Salzsäure auffallend schnell löslich. — Messbach bei Plauen im Voigtland, in Quarz und Kieselschiefer; in Montgomery Co., Arkansas, auf Quarz, reichlich damit gemengt.

Anm. 1. Evansit nannte Forbes ein Mineral vom Berg Zeleznik unweit Szirk im Gömörer Comitat in Ungarn; anscheinend amorph in kleinen kugeligen, traubigen, nierförmigen und stalaktitischen Gestalten auf Höhlungen von Brauneisenerz. H. = 8,5...4; G. = 4,82...2,40; farblos bis blaulichweiss, z. Th. lichtgelblich oder blaulich, glas- bis fettglänzend. — Die Analyse ergibt 3 (Al²)03, P²0, 18 H²05, was sich deuten lässt als Al²[P 04]² + 2(Al²)[0 H]⁶ + 12 H²0, entsprechend 39,68 Thonerde, 48,38 Phosphorsäure, 44,94 Wasser. — Im Kolben gibt er viel Wasser und decrepitirt zu weissem Pulver; v. d. L. unschmelzbar; mit Schwefelsäure befeuchtet färbt er die Flamme grün, mit Kobaltsolution geglüht wird er intensiv blau.

Anm. 2. Unter dem Namen Zepharovichit beschrieb Boricky ein bei Trzenic in Böhmen, auf silurischem Sandstein vorkommendes, kryptokrystallinisches, grünlich-, gelblichoder graulichweisses, durchscheinendes Mineral von muscheligem Bruch, H. = 3,5, G. = 2,88, welches nach der Formel (Al²)[P0⁴] $^2+5$ 20 zusammengesetzt ist, wenn von verschiedenen Beimengungen abgesehen wird; vielleicht sind auch 6 Mol. Wasser vorhanden.

380. Fischerit, Hermann.

Rhombisch; ©P 448° 32' nach v. Kokscharow, auch bildet ©P2 Zuschärfungen der scharfen Seitenkanten; meist kleine undeutliche sechsseitige Säulen der Comb. ©P. ©P. 0.0P, welche zu krystallinischen Krusten und Drusenhäuten vereinigt sind; H. = 5; G. = 2,46; grasgrün bis olivengrün und spangrün; Glasglanz; durchsichtig. Nach Des-Cloizeaux ist ©P© die opt. Axenebene und die spitze positive Bisectrix steht senkrecht auf 0P; opt. Axenwinkel 62° für Roth. — Die Analyse von Hermann ergibt 2(Al²)0³, P²05, 8 E²0, was sich deuten lässt als (Al²)[P 0⁴]²+(Al²)[0 H]6+5 E²0 oder (Al²)[O H]β P 0⁴+2 H²O, mit 44,68 Thonerde, 28,96 Phosphorsäure, 29,36 Wasser; auch etwas Eisenoxyd und Kupferoxyd; gibt im Kolben Waser und wird weiss; von Schwefelsäure wird er vollständig gelöst, von Salzsäure und Salpetersäure nur wenig angegriffen. — Nischne Tagilsk am Ural; Román-Gladna (Krassóer Comitat in Ungarn.

384. Peganit, Breithaupt.

Rhombisch; ∞ P ca. 427° ; meist sehr kleine, kurz säulenförmige Krystalle der Comb. ∞ P.0P. ∞ P ∞ , welche in dünne Krusten und Drusenhäute vereinigt sind. — Spaltb. nach mehren Richtungen, sehr undeutlich; H.=8...4; G.=2,49...2,54; smaragd-, gras-, berggrün bis grünlichgrau und weiss, Glas- bis Fettglanz; durchscheinend. — Die Analyse von Hermann ergibt 2 (Al²) 0³, P²0⁵, 6 H²0, was sich deuten lässt als (Al²) [P 0⁴]² + (Al²) 0 H]⁶ + 3 H²0 oder (Al²) [O H]³ P 0⁴ + 4½ H²0, mit 44,97 Thonerde, 34,26 Phosphorsaure, 23,77 Wasser; auch sehr wenig Kupferoxyd und Eisenoxyd; gibt im Kolben viel Wasser; v. d. L. in der Zange fürbt er die Flamme blaulichgrün, zumal nach vorheriger Befeuchtung mit Schwefelsäure. wird violett bis röthlichweiss, ist aber unschmelzbar; von Salzsäure und Salpetersäure wird er mehr oder weniger vollständig gelöst. — Langenstriegis bei Frankenberg.

382. Hopëit, Brewster.

Rhombisch; ∞ P2 (s) vordere Kante 82° 20', P (P) Polkanten 406° 36' und 440° 0' nach Miller, P ∞ (M) 404° 0', 0P (g), ∞ P ∞ (l) und ∞ P ∞ (n). Nach Des-Cloizeaux Polk. von P 406° 44' und 439° 58', darnach A.-V. = 0,5723: 4: 0,4747. Die Figur stellt eine Combination der



erwähnten Formen dar. — Spaltb. makrodiagonal (nach l), sehr vollkommen; H. = 2,5...3; G. = 2,76; graulichweiss, Glasglanz, auf l Perlmutterglanz. Ebene der opt. Axen 9P, erste Mittellinie negativ, normal zu ∞ Poo. Nordenskiöld's Angabe, dass dieses dem Haidingerit sehr ähnliche Mineral wesentlich ein wasserhaltiges phosphorsaures Zinkoxyd sei, wurde durch Friedel und Sarasin bekräftigt, welche krystallographisch und optisch mit dem Hopeit übereinstimmende Krystalle künstlich erzeugten, die die Zus. nach der Formel Zn3 [P06]2 + 4 20

(35,48 Zinkoxyd, 34,07 Phosphorsäure, 45,75 Wasser) besassen. V. d. L. schmilzt er auf Kohle zu einer weissen Kugel, färbt dabei die Flamme etwas grünlich, und reagirt mit Soda auf Zink und Cadmium. — Sehr selten am Altenberg bei Aachen mit Galmei.

383. Adamin, Friedel.

Rhombisch, die sehr kleinen Krystalle nach Des-Cloizeaux isomorph mit Libethenit und Olivenit; OOP 94°52′, POO 407°20′, dazu OOPOO und andere Formen; A.-V. = 0,9786:4:0,7464; auch in kleinkörnigen Aggregaten; Spaltb. makrodomatisch, vollkommen; H. = 3,5; G. = 4,33...4,85; honiggelb und violblau, auch rosenroth, selbst grün, lebhaft glasglänzend, pellucid; optisch-zweiaxig, die optischen Axen liegen in der Basis, und ihre spitze Bisectrix fallt in die Makrodiagonale. — Analysen von Friedel, Damour und Pisani ergeben wesentlich 4 En 0, As² 05, H²0, was sich deuten lässt als Zn² [As 04]² + In [O H]² oder Zn² [O H]As 04; dieser Formel würde entsprechen 56,64 Zinkoxyd, 40,24 Arsensäure, 3,45 Wasser; doch stimmen einige Analysen damit nicht ganz überein; die rosenrothe Var. vom Cap Garonne enthält 4 bis 5 Kobaltoxydul, die grüne ebendaher 23,45 Kupferoxyd. Im Kolben gibt er für sich etwas Wasser, mit Kohlenpulver und Soda einen Arsenspiegel; auf Kohle Zinkoxyd-Beschlag; in Salzsäure leicht löslich. — Chañarcillo in Chile mit Silber, Kalkspath, Limonit und Embolit, am Cap Garonne bei Hyères in Frankreich, zu Laurium in Drusen eines zelligen Galmeis 1).

⁴⁾ Nach Laspeyres erscheint der Adamin von Laurium in zwei Typen, welche sich krystallographisch nur gezwungen auf einander zurückführen lassen; die ganz oder fast ganz farblosen Krystalle des I. Typus, welche nur spurenhaft Kupfer enthalten, und in ihrer Combination Aehnlichkeit mit denen von Chañarcillo aufweisen, sind prismatisch nach der Makrodiagonale und zeigen nur Flächen in der Zone der Makrodiagonale und Verticalaxe. Die smaragdgrünen Krystalle des II. Typus mit einem nicht unbedeutenden Cu O-Gehalt, formell ähnlich denen vom Cap Garonne und dem Olivenit, sind prismatisch nach der Verticalaxe und besitzen fast ausschliesslich nur Flächen in der Zone der Brachy - und Verticalaxe. Beide Typen haben in der Verticalzone völlig übereinstimmende Winkel, $\infty P = 90^\circ$ 14' und A.-V. a:b=0.9958:1 (viele andere Prismen wurden beobachtet, wie ∞P_4 , ∞P_2 , ∞P_3 , ∞P_3 , ∞P_3); beim Typus I ist aber b:c=1: 0,7476, beim Typus II, dafern das nie fehlende und meist in der Endigung allein vorkommende Brachydoma (111° 12' über c) als P ∞ genommen wird, ist b:c=1:0,6848. Bezieht man das Brachydoma des II. Typus auf die Axen des Typus I, so bekommt es das ungefügige Zeichen 19 Poo. Laspeyres wirst die Frage auf, ob etwa der höhere Cu-Gehalt des Typus II die Verkürzung der Verticalaxe bei gleichbleibender Brachyaxe hervorruft; oder ob anderseits hier die (damals, heim Humit beobachtete Erscheinung wiederkehre, dass bei nicht nachweisbarer chemischer Verschiedenheit diese Typen krystallographisch wesentlich nur in der Länge der Verticalaxen

384. Libethenit, Breithaupt.

Rhombisch, isomorph mit Adamin und Olivenit; gewöhnlichste Comb. $\infty P. P \infty . P$ (u, o und P), kurz säulenförmig nach ∞P , welches $92^{\circ}20'$ misst, während $P \infty 109^{\circ}52'$ hat (nach Miller); A.-V. = 0,9601: 1: 0,7019; die Krystalle klein, einzeln aufgewachsen und zu Drusen vereinigt. — Spaltb. brachydiagonal und makrodiagonal, unvollkommen; H. = 4; G. = 3,6...3,8; lauch-, oliven-, schwärzlichgrün; Strich olivengrün; Fettglanz, kantendurchscheinend. — Die Analysen von Kühn, Field, Bergemann und Müller ergeben: 4 Cu 0, P²0⁵, N²0, was man deuten kann als Cu³[P0⁴]² + Cu[ON]² oder Cu²[OH]PO⁴, mit 66,47 Kupferoxyd, 29,76 Phosphorsäure, 3,77 Wasser; schon G. Rose nahm an, dass Libethenit und Olivenit eine analoge chem. Constitution haben; Bergemann wies noch einen Gchalt von 2,3 pCt. Arsensäure nach; die chemischen Reactionen sind dieselben, wie bei dem Phosphorkupfer. — Libethen und Nischne Tagilsk, auch Mercedes, östlich von Coquimbo, Loanda in Afrika, Ullersreuth unweit Hirschberg im Fürstenthum Reuss, hier vorzüglich schön. — Debray erhielt künstlich Libethenit durch Erhitzen von Cu³P²O⁸ + 3 H²O mit Wasser in zugeschmolzenen Röhren.

Anm. Als Pseudolibethenit bezeichnet Rammelsberg zwei von Berthier und von Rhodius analysirte Substanzen von Libethen und von Ehl bei Linz am Rhein, welche dieselbe empirische Zus. haben, wie Libethenit, nur anstatt 4 Mol. $\blacksquare 20$ deren 2 besitzen.

385. Olivenit, v. Leonhard (Olivenerz).

Rhombisch, isomorph mit Adamin und Libethenit; ∞P 92°30′(r), P ∞ 110°50′ (1); A.-V. = 0,9573: $\frac{1}{2}$: 0,6892; gewöhnliche Comb. ∞ P. $\stackrel{\frown}{P}\infty$. ∞ P ∞ , wie beistehende Figur; auch 4Poo, 0P; kurz oder lang säulenförmig bis nadelförmig; die Krystalle einzeln aufgewachsen oder zu Drusen vereinigt, auch kugelige und nierförmige Aggregate von feinstängeliger bis faseriger Textur. — Spaltb. prismatisch und brachydomatisch, sehr unvollk.; H. = 3; G. = 4,2...4,6; lauch-, oliven- und pistaz- bis schwärzlichgrün, auch gelb bis braun; Strich olivengrün bis braun; Glas-, Fettund Seidenglanz; pellucid in allen Graden; die optischen Axen liegen in der Basis, die spitze Bisectrix fällt in die Brachydiagonale. — Nach v. Kobell, Hermann und Damour ergibt die chem. Analyse 4 Cu 0, As2 05, H20, deutbar als $\operatorname{Cu}^3[\operatorname{As} \Theta^4]^2 + \operatorname{Cu}[\operatorname{O} \operatorname{H}]^2$ oder $\operatorname{Cu}^2[\operatorname{O} \operatorname{H}]\operatorname{As} \operatorname{O}^4$, mit 56,42 Kupferoxyd, 40,70 Arsensäure, 3,18 Wasser, doch ist auch, vermöge einer isomorphen Beimischung von Libethenit, 1 bis 6 pCt. Phosphorsäure vorhanden; im Kolben gibt er Wasser und wird erst grün, dann graulichschwarz; v. d. L. in der Zange schmilzt er leicht, färbt dabei die Flamme blaulichgrün und krystallisirt beim Erkalten zu einer schwarzbraunen, diamantglänzenden, strahligen Perle; auf Kohle wird er unter Arsendämpfen zu weissem Arsenkupfer, und mit Borsäure zu Kupfer reducirt; löslich in Säuren und in Ammoniak. - Redruth und St. Day in Cornwall, Cumberland, Zinnwald, Nischne Tagilsk.

An m. Hier mag auch Schrauf's Veszelyit angereiht werden. Scheinbar monoklin, indessen nach Schrauf triklin; $\alpha=89^\circ$ 34', $\beta=103^\circ$ 50', $\gamma=89^\circ$ 34'. A.-V.=0,7104:4:0,9134. Die Krystalle zeigen gewöhnlich nur das vorherrschende Prisma OOP (109° 15') in Comb. mit dem Doma POO (95° 10'); vordere Domenkante gegen vordere Prismankante unter 103° 50' geneigt; sehr selten 2,P2 und 2,P2,00. Meist rindenartige Krusten und undeutliche Individuen. H.=3,5...4; G.=3,53; grünlichblau.— Die Analyse lieferte: 37,34 Kupferoxyd, 25,20 Zinkoxyd, 10,44 Arsensäure, 9,04 Phosphorsäure, 17,05 Wasser, woraus sich die Molekularformel 9 Cu 0, 6 Zn 0, P205, As^205+18 H²O ergibt. Auf Granatfels und Brauneisenstein zu Moravicza im Banat (Z. f. Kryst. IV. 4880. 34).

386. Descloizit, Damour.

Rhombisch, nach Des-Cloizeaux, und in der Ausbildung der Krystalle einigermaassen

verschieden sind, indem sie sich nur mittels ganz ungewöhnlicher Indices auf eine gemeinsame Grundform zurückführen lassen. Vgl. Z. f. Kr. II. 454; auch *Des-Cloizeaux*, Comptes rendus Bd. 86. 4878. 88.

ähnlich dem Libethenit (wie Schrauf anführt, isomorph mit Anglesit); ∞P = 416° 25′; nach Websky (Monatsb. d. Berl. Akad. 4880, 672) wohl eher monoklin mit $\beta = 89^{\circ}$ 26', wohei die anscheinend rhombischen Krystalle durch Zwillingsbildung nach 0P zu Stande kommen. Spalth. nicht erkennbar. H. = 3,5; G. = 5,84...6,4; olivengrün bis schwarz, im Bruch mit concentrischen gelben und braunen Farbenzonen. - Nach der älteren nicht fehlerfreien Analyse von Damour schien das Mineral auf die Formel Pb2 V2 O7 zu führen; die neuen Analysen von Rammelsberg lieferten dagegen im Mittel: 56,48 Bleioxyd, 46,60 Zinkoxyd, 4,46 Manganoxydul, 22,74 Vanadinsäure, 2,34 Wasser, 0,24 Chlor, woraus sich bei Vernachlässigung des geringen Chlorgehalts die Formel 4 RO, V205, H2O ergibt, worin R = Pb und Zn, also ganz analog mit Adamin, Libethenit und Olivenit; dieselbe lässt sich deuten als $\mathbb{R}^3[V0^4]^2 + \mathbb{R}[01]^2$ oder R²[O H] V O⁴; die hellsten Varr. enthalten nur Spuren von Mangan. Mit wenig Salpetersäure erwärmt nimmt das Pulver die hochrothe Farbe der Vanadinsäure an, welche durch grösseren Zusatz von Säure sich auflöst, während die Flüssigkeit blassgelb erscheint. Auf Quarz in der Sierra de Cordoba in der argentinischen Republik (Ajuadita, Grube Venus). Schrauf fand dasselbe Mineral (G. = 5,83) am Obir in Kärnten. — In dem bräunlichschwarzen krustenförmigen sog. Cuprodescloizit von S. Luis Potosi in Mexico fand Rammelsberg unter R auch 8.26 Kupferoxyd, auf Kosten des Zinks.

387. Volborthit, Hess.

Hexagonal, Comb. 0P. ∞P; die Krystalle tafelförmig, klein und sehr klein, einzeln und zu kugeligen und rasenförmigen Aggregaten oder zu schuppigen Partieen verbunden; meist als erdiger Anflug; H. = 8; G. = 3,49...2,55; olivengrün, grasgrün bis zeisiggrün und gelb: Strich fast gelb. — Als chem. Zus. ergeben die Analysen von Heinrich Credner bei der Var. von Friedrichrode: 4(Cu, Ca) 0, V205, H20, deutbar als (Cu, Ca)8 [V04]2 + (Cu, Ca)[0 H]2, mit ca. 38 Vanadinsaure, 39 bis 44 Kupferoxyd, 12 bis 17 Kalk, ca. 5 Wasser, also eine dem Descloizit und den drei vorhergehenden Mineralien ganz analoge Zusammensetzung. Genth fand sehr abweichend in der Var. von Wroskressenskoi im Gouv. Perm: 48,59 Vanadinsäure, 38,61 Kupferoxyd, 4,49 Kalk, 4,30 Baryt, 34,60 Wasser, geringe Mengen von Thonerde, Kieselsäure, Eisenoxyd und Magnesia. Im Kolben gibt er etwas Wasser und wird schwarz; auf Kohle schmilzt er leicht und erstarrt bei stärkerer Hitze zu einer graphitähnlichen Schlacke, welche Kupferkörner enthält; mit Soda liefert er sogleich Kupfer; mit Phosphorsalz im Ox.-F. licht, im Red.-F. tief grun, welche Farbe selbst nach einem Zusatz von Zinn verbleibt; löslich in Salpetersäure; aus der sauren Sol. wird durch Eisen das Kupfer metallisch gefällt, wobei sich die Sol. licht smalteblau färbt, was auch durch einen Zusatz von Zucker erfolgt. - Syssersk und Nischne Tagilsk in Russland, Friedrichrode am Thüringer Wald (Kalkvolborthit). -Nach Planer ist der Volborthit ziemlich häufig in der Permischen Formation Russlands; bisweilen färbt er den Sandstein gelbgrün, öfter bildet er einen Anflug auf Klüften, in versteinerten Holzstämmen u. s. w.

Anm. Groth vermuthet, dass zu der isomorphen Reihe des Adamin, Libethenit und Olivenit auch der analog zusammengesetzte Descloizit und Kalkvolborthit gehören, dass aber alle diese Mineralien nicht rhombisch, sondern monoklin krystallisiren (wie dies für den Libethenit auch schon früher von Schrauf für wahrscheinlich gehalten wurde); er versuchte auch, durch Stellungsveränderungen genäherte Axenverhältnisse der einzelnen zu gewinnen, wobei freilich die oben als rhombisch angeführten Adamin, Libethenit, Olivenit in ihren Axenverhältnissen alsdann viel grössere Differenzen aufweisen, und der Descloizit sogar sehr erheblich abweicht (Tab. Uebers. 4882. 65).

388. Tagilit, Hermann.

Monoklin nach Breithaupt; die sehr kleinen und nicht messbaren Krystalle sind ähnlich denen des Lirokonits, und zu nierförmigen oder kugeligen Aggregaten gruppirt; gewöhnlich bildet das Mineral schwammige, traubige, warzenförmige, staudenförmige Massen von rauher erdiger Oberfläche und radialfaserigem oder erdigem Bruch; H. == 3; G. = 4,066...4,076; smaragdgrün, verwittert berggrün; Strich spangrün; glasglänzend. kantendurchscheinend. — Die Analyse von Hermann liefert: 4 Cu0, P205, 3 M20, was sich deuten lässt als Cu3[P04]2+Cu[0M]2+2M20 oder Cu2[OH]PO4+H2O, mit 64,84 Kupferoxyd, 27,67 Phosphorsäure, 40,52 Wasser. — Er findet sich häufig bei Nischne-Tagilsk; auch bei Mercedes östlich von Coquimbo, sowie bei Ullersreuth unweit Hirschberg im Fürstenthum Reuss, und nach Zerrenner bei Grosskamsdorf.

389. Euchroit, Breithaupt.

Rhombisch, ∞ P 117° 20′, P_{∞} 87° 52′ nach *Miller*; A.-V. = 0,6088 : 1′: 1,0379; gewöhnliche Combination :

$$M: M' = 117^{\circ} 20'$$
 $M: l = 101 12$
 $P: n = 138 56$

Die Krystalle sind kurz säulenförmig, 'vertical gestreift. — Spaltb. prismatisch und brachydomatisch, unvollk.; ziemlich spröd; H. = 3,5...4; G. = 3,8...8,4; smaragd – und lauchgrün; Strich spangrün; Glasglanz; durchsichtig und durchscheinend; die optischen Axen liegen im makrodiagonalen Hauptschnitt, ihre spitze Bisectrix fällt in die Verticalaxe. — Analysen von Turner, Kühn und Wöhler ergeben: 4 Cu 0, As² 05, 7 \(\mathbb{T}^2 \)0, was sich deuten lässt als Cu³ (As 04)² + Cu (0 \mathbb{M})² + Cu (0 \mathbb{M})² + Cu (0 \mathbb{M})² + Cu (0 \mathbb{M}) As 04 + 3 \mathbb{H}^2 \)0, mit 47,42 Kupferoxyd, 34,47 Arsensäure, 48,74 Wasser. Im Kolben verknistert er nicht, wird aber gelblichgrün und zerreiblich; v. d. L. schmilzt er und erkaltet zu einer grünbraunen krystallisirten Masse; auf Kohle schmilzt er unter Arsengeruch, gibt erst weisses Arsenkupfer, endlich ein Kupferkorn; mit Kohlenpulver im Glasrohr geglüht gibt er ein Sublimat von Arsen und arseniger Säure; in Salpetersäure leicht löslich. — Libethen in Ungarn.

390. Erinit, Haidinger.

Krystallinisch nach *Haidinger*, porodin-amorph nach *Breithaupt*; in nierförmigen Gestalten von concentrisch schaliger Zusammensetzung mit rauher Oberstäche und muscheligem Bruch; H. = 4,5...5; G. = 4...4,4; smaragdgrün, Strich apfelgrün; matt, in Kanten durchscheinend. — Chem. Zus. nach *Turner* sehr genau entsprechend 5 Cu 0, As² 05, 2 H² 0, deutbar als Cu³ [As 04]² + 2 Cu [O H]² oder Cu⁵ [O H]⁴ [As 04]², was 59,85 Kupferoxyd, 34,72 Arsensäure und 5,43 Wasser gibt. — Mit Olivenit angeblich in Limerick, Irland, wogegen *Church* den Fundort in Cornwall erkannte, daher der Name nicht mehr passt. Vgl. über ein anderes Erinit genanntes Mineral Nr. 647.

394. Dihydrit, Hermann.

In den meisten Eigenschaften mit Phosphorchalcit übereinstimmend; G. = 4,4; ist das dem Erinit genau entsprechende Phosphat 5 Cu 0, P² 0⁵, 2 II² 0, deutbar als Cu⁸ [P O⁴]² + 2 Cu [O H]² was 69,03 Kupferoxyd, 24,73 Phosphorsäure, 6,26 Wasser ergibt. — Rheinbreitbach und Nischne Tagilsk. Vgl. die Anm. auf S. 544.

392. Mottramit, Roscoe.

Krystallinische Krusten, aus kleinen undeutlichen schwarzen Krystallen zusammengesetzt; in dünnen Schichten gelb durchsichtig; Strich gelb; H. = 3; G. = 5,894. Ist das den vorigen beiden vollständig entsprechende Vanadinat, worin neben dem Kupfersalz auch das Bleisalz vorkommt: 5 (Cu, Pb)0, V205,2 H20, deutbar in ganz analoger Weise wie Erinit und Dihydrit; äquivalenten Mengen von Cu und Pb entspricht die berechnete Zusammensetzung: 20,48 Kupferoxyd, 56,95 Bleioxyd, 48,85 Vanadinsäure, 3,72 Wasser, was nach Abzug kleiner Beimengungen sehr gut mit dem Gefundenen stimmt. — Auf Keupersandstein zu Mottram St. Andrews in Cheshire.

An m. Bei der völligen Analogie in der Zus. bilden Erinit, Dihydrit und Mottramit mit äusserster Wahrscheinlichkeit eine isomorphe Reihe.

393. Ehlit, Breithaupt.

Rhombisch nach Kenngott; traubige und nierförmige Aggregate von radial blätteriger Textur und drusiger oder auch glatter glänzender Oberfläche, auch derb und eingesprengt; Spaltb. nach einer Richtung, sehr vollk.; H. = 4,5...2 (nach Hermann bis 4?); G. = 3,8...4,27; spangrün im Inneren, die Oberfläche der Aggregate fast smaragdgrün; Perlmutterglanz auf Spaltungsflächen; kantendurchscheinend. — Nach den Analysen von Bergemann, Nordenskiöld, Hermann, Wendel und Church ergibt sich der Ehlit als: 5 Cu 0, P205, 3 II 20, deutbar als Cu 3 [P 04] 2 + 2 Cu [0 II] 2 + II 2 0 oder Cu 5 [O H] 4 [P 04] 2 + H 2 0, mit 66,92 Kupferoxyd, 28,97 Phosphorsäure, 9,14 Wasser. Bergemann wies in demjenigen von Ehl über 7 pCt. Vanadinsäure nach, welcher daher eine Mischung des Phosphats mit dem entsprechenden Vanadinat ist; Nordenskiöld fand in 3 Varr. von Tagilsk nur 6 bis 7 pCt. Wasser; Rhodius analysirte sog. Ehlit von Ehl, welcher nur 4 Mol. Cu O und nur 2 Mol. H²O ergab (vgl. Pseudolibethenit). Decrepitirt

sehr heftig, verhält sich übrigens ganz ähnlich wie der Phosphorchalcit. — Ehl bei Linz am Rhein, Libethen, Nischne Tagilsk, Cornwall. Vgl. die Anm. auf S. 541.

Anm. 4. Broithaupt's Prasin von Libethen (Kühn's Pseudomalachit), ausgezeichnet durch glatte Oberfläche seiner nierförmigen Gestalten und durch smaragdgrünen Strich, hat nach Kühn's Analyse genau die Zusammensetzung des Ehlits.

Anm. 2. Zippe hat unter dem Namen Cornwallit ein amorphes Kupferarseniat aus Cornwall von muscheligem Bruch, H. = 4,5, G. = 4,166, und dunkelgrüner Farbe beschrieben, dessen chem. Analyse nach Lerch 5 Cu O, As 2 O5, 5 II 2 O ergibt, wogegen Church nur 3 Mol. Wasser fand; es findet sich mit Olivenit.

394. Kupferschaum, Werner; Tirolit, Haidinger.

Krystallform unbekannt, bis jetzt nur nierförmige, kugelige, und kleine derbe Aggregate von strahlig-blätteriger Textur und drusiger Oberfläche; Spaltb. nach einer Richtung sehr vollk., mild, in dünnen Blättchen biegsam; H.=4,5...2; G.=3...3,4; spangrün bis himmelblau, Strich gleichfarbig, Perlmutterglanz. - Die Analyse von v. Kobell ergab den Kupferschaum als ein wasserhaltiges Kupferarseniat in Verbindung mit Calciumcarbonat; das erstere liefert für sich nach Abzug des letzteren 5 Cu O, As 2 O5, 9 H 2 O, (deutbar als 3 Cu [AsO^4] $^2+2$ Cu [OII] $^2+7$ II^2O), welchem 50,28 Kupferoxyd, 29,48 Arsensäure, 20,54 Wasser entspricht. Die Analyse fand 13,65 Calciumcarbonat (CaCO3); sollte eine chem. Verbindung vorliegen, so würde wohl 4 Mol. des Calciumcarbonats gegen 4 Mol. des Kupferphosphats vorhanden sein; dafür, dass der Kupferschaum kein Gemenge beider Substanzen ist, spricht der Umstand, dass Frenzel in einem Schneeberger Vorkommniss gleichfalls 43 pCt. Ca C O3 fand. V. d. L. zerknistert er sehr heftig; in der Zange schwärzt er sich und schmilzt zu stahlgrauer Kugel, gibt auf Kohle Arsengeruch; löslich in Säuren mit Entwickelung von Kohlensture, in Ammoniak mit Hinterlassung von kohlensaurem Kalk. — Falkenstein und Schwatz in Tirol, Riechelsdorf und Bieber in Hessen, Saalfeld in Thüringen.

395. **Phosphorchalcit,** v. Kobell; Lunnit, Phosphorkupfer, Pseudomalachit.

Monoklin; die gewöhnlichsten Formen: ∞ R2 (s) 38° 56', P (P) 117° 49', mit der fast horizontalen Basis 0P (a) und ∞P∞ (o) zu kurzsäulenförmigen Combb. verbunden, wie in der nachstehenden Figur; doch sind die Krystalle meist undeutlich und klein; in der Regel kugelige, traubige und nierförmige Aggregate, von strahliger und faseriger Textur und drusiger Obersläche. - Spaltb. orthodiagonal, unvollk.:



oR2.P.0P.
$$\infty$$
P ∞ . $\frac{1}{2}$ Po
s P a o b
s: s = 141° 4'
P: P = 147 49

 ∞ P2.P.0P. ∞ P ∞ .1P ∞ | Bruch uneben und feinsplitterig; H. = 5: $G. = 4, 4 \dots 4, 3$; schwärzlich-, smaragdund spangrün; Strich spangrün; Fettglanz: pellucid in sehr geringem Grade. — Die chem. Analyse liefert nach Kühn, Rhodius

und Bergemann: 6 Cu 0, P205, 3 H20, was sich deuten lässt als Cu3[P04]2+3 Cu[OH2 (also vollkommen analog dem Strahlerz), oder Cu³[OH]³PO⁴, mit 70,82 Kupferoxyd, 21,14 Phosphorsäure, 8,04 Wasser; nach Boedecker zeigt er bisweilen einen kleinen Gehalt an Selen, welches wahrscheinlich als Selenkupfer beigemengt ist, wogegen Bergemann 1,78 pCt. Arsensäure nachwies. Im Kolben gibt er Wasser und wird schwarz; schmilzt man die entwässerte Probe in der Zange, so erhält man eine bei der Abkühlung krystallisirende schwarze Kugel; v. d. L. schnell erhitzt zerknistert er, langsam erhitzt wird er schwarz und schmilzt zu einer schwarzen Kugel, welche ein Kupferkorn enthält; schmilzt man diese Kugel mit gleichem Volum Blei, so bildet sich um das Kupferkorn eine bei der Abkühlung krystallisirende Hülle von phosphorsaurem Blei; mit Salzsäure beseuchtet färbt er die Flamme blau: leicht löslich in Salpetersäure, wenig löslich in Ammoniak. — Rheinbreitbach, Hirschberg im Voigtland, Nischne Tagilsk, Cornwall.

Anm. Die vorstehenden Angaben über die Krystallgestalt des Phosphorchalcits stammen von Haidinger (1825); nach Schrauf ist das Mineral (Lunnit) nur scheinbar monoklin, eigentlich triklin und zwar ist nach dessen neueren Angaben (Z. f. Kryst. IV. 1, nach Verbesserung des früher in *Tschermak*'s Min. Mitth. 1873. 139 Angeführten) $\alpha = 89^{\circ} 29\frac{1}{3}', \ \beta = 91^{\circ} \frac{1}{3}', \ \gamma = 90^{\circ} 39\frac{1}{3}', \ das A.-V. = 2,8252: 1: 1,5339; nach$ Schrauf ist ein Theil der von Haidinger angegebenen Winkel unrichtig (die oben ange-

führten stimmen bei beiden Autoren fast überein); er selbst stellt die Krystalle so, dass P Haid. zu ¾P3, ¼P∞ Haid. zu ∞P∞, 0P (a) Haid. zu ∞P∞ wird. Die von Haidinger als Phosphorchalcit angeführten und gemessenen Krystalle haben nach der Auffassung von Schrauf dem Dihydrit angehört, und Krystalle von der oben für den Phosphorchalcit angegebenen chem. Zusammensetzung wären demnach überhaupt noch nicht bekannt 1).

396. Strahlerz, Werner; Aphanesit, Shepard; Abichit; Klinoklas.

Monoklin, $\beta = 80^{\circ} 30'$, 0P(P), $\infty P(M) 56^{\circ}$, $\frac{3}{4}P\infty$ (c) 19° nach Miller; A.-V. = 1,9069: 4 : 3,8507; gewöhnliche Comb. OP. 0P. 3 Poo, wie beistehende Figur, in welcher die beiden Flächen P und c, oder oP und Pro eine horizontale Kante von 99° 30' bilden; säulenförmig nach ∞P; keilförmige und halbkugelige Aggregate mit convexer Oberfläche und radialstängeliger Textur. — Spaltb. basisch, höchst vollk. Die Spaltungsflächen in den Aggregaten gekrümmt; H. = 2,5...3; G. = 4,2...4,4; aussen fast schwärzlich blaugrün, innen dunkel spangrün, Strich blaulichgrün, Perlmutterglanz auf den Spaltungsflächen, sonst Glasglanz; kantendurchscheinend.



Die optischen Axen liegen im klinodiagonalen Hauptschnitt, ihre spitze Bisectrix ist fast normal auf der Basis. — Die Analyse liefert nach Rammelsberg und Damour: 6 Cu 0, As 205, 3 1 20, was sich deuten lässt als Cu³ [As O⁴]² + 3 Cu [O II]², oder Cu³ [O H]³ As O⁴ (also vollkommen analog jener des Phosphorchalcits), mit 62,62 Kupferoxyd, 30,28 Arsensäure, 7,40 Wasser. Im Kolben gibt er Wasser und wird schwarz; auf Kohle hinterlässt er ein Kupferkorn; löslich in Säuren und in Ammoniak. - Cornwall mehrorts, Tavistock in Devonshire, und Saida in Sachsen.

Anm. Bei der vollkommen analogen Zusammensetzung von Phosphorchalcit und Strahlerz ist eigentlich ein Isomorphismus beider zu erwarten.

397. Mixit, Schrauf.

Monoklin oder triklin; als Anflug oder als derbe, im Centrum körnige, aussen radialfaserige Partieen. U. d. M. erscheinen die Fasern als sechsseitige Prismen (OP ca. 125°); Auslöschung 6-9° gegen die Prismenkante geneigt. H. = 3...4; G. = 2,66; smaragdgrün bis blaulichgrün, Strich etwas lichter. - Chem. Zus.: 43,21 Kupferoxyd, 43,07 Wismuthoxyd, 30,45 Arsensäure (in ganz geringer Menge Phosphorsäure), 44,07 Wasser, ausserdem 4,52 Eisenoxydul, 0,83 Kalk; daraus leitet Schrauf die Formel Ca20 Bl2 As10 M44 070 ab. In gewässerter Salpetersäure bedeckt sich das Mineral fast unverzüglich mit einer neugebildeten Schicht von darin unlöslichem weissem glänzendem Wismutharseniat, während das vorhandene Kupferarseniat vollkommen in Lösung geht. Beim Glühen schwärzlichgrün werdend. — Auf gelbem Wismuthocker im Geistergang zu Joachimsthal (Z. f. Kryst, IV. 1880, 277); zu Wittichen (nach Sandberger).

398. Rhagit, Weisbach.

Mikrokrystallinisch in isolirten und traubenförmig gruppirten Kügelchen von weinbeer-

¹⁾ Phosphorchalcit, Ehlit und Dihydrit gehören nach Schrauf zusammen und bilden die Gruppe des Lunnits. Die krystallisirten Lunnitvarietäten (auf deren morphologische Verhältnisse sich das beim Phosphorchalcit Angeführte bezieht) besitzen nach ihm in überwiegender Menge die Zusammensetzung des Dihydrits (Cu⁵P²H⁴O¹²) mit dem relativ kleinsten Wassergehalt und dem grössten G. = 4,4, und zeigen bei 2000 keinen Glühverlust; es sind theils isolirte Individuen, theils kugelige Krystallaggregate. Die meisten nierförmigen, concentrisch-schaligen malachitähnlichen Massen, von ihm als Pseudomalachit zusammengefasst und mit unrichtigem Gebrauch des Wortes als amorph bezeichnet, seien wechselnde Gemische von Cu⁶P²H⁶O¹⁴ Phosphorchalcit), Cu⁵ P²H⁶O¹³ (Ehlit) und Cu⁵ P²H⁴O¹² (Dihydrit) in binärer oder ternärer Combination; sie zeigen schon bei 2000 einen wägbaren Glühverlust und haben G. = 4,2. Die lichtgraugrünen strahlig-faserigen mürben (H. ⇒ 2) Vorkommnisse von Ehl seien zersetzte Dihydrite und enthalten Kupfersilicat; letztere zersetzte Varr. will Schrauf als Ehlit bezeichnen. -Dagegen lässt sich indessen einwenden, dass, wenn das Vorkommen von Ehl nur zersetzter Dihydrit ist, es ja gar kein als selbständig und ursprünglich bekanntes Kupforphosphat Cu⁵ P² H⁶O¹³ gibt; und auch das Kupferphosphat Ču⁶ P² H⁶O¹⁴ ist dann als solches nicht bekannt, wenn der Phosphorchalcit, welchem eine Zusammensetzung aus demselben bisher zugeschrieben wurde, gar nicht dieses, sondern das Phosphat des Dihydrits enthält. Die Gruppe der malachitähnlichen Lunnite kann daher nicht wohl, wie Schrauf sagt, "mit den Plagioklasen verglichen« werden, denn bei letzteren sind die Grundsubstanzen als solche wohlbekannt und analysirt. Auch Edw. Dana nennt diese Ansichten Schrauf's »a very artificial hypothesis«.

grüner Farbe, die glatte Oberstäche schwach wachsartig glänzend; H.=5; G.=6,82; Strich weiss. — Die Analyse von Winkler ergab nach Abrechnung einiger Verunreinigungen ein wasserhaltiges Arseniat von Wismuthoxyd, von der empirischen Formel 5 11203, 2 A1205, 8 1120, welche ersordert 79,88 Wismuthoxyd, 45,74 Arsensäure, 4,98 Wasser; Rammelsberg berechnet 9 Mol. Wasser. In Salzsäure leicht, in Salpetersäure schwer löslich; beim Erhitzen im Kolben decrepitirend und unter Wasserabgabe zu einem isabeligelben Pulver zersallend; v. d. L. aus Kohle schmelzend. — Das Mineral findet sich, stets von Walpurgin begleitet, mit Uranerzen auf der Grube Weisser Hirsch bei Neustädtel unweit Schneeberg.

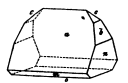
399. Troegerit, Weisbach.

Monoklin; $\beta = \text{ca. } 80^{\circ}$ nach Schrauf, welcher $\infty 2\infty$, $\infty 2\infty$, 320, -320, $-\frac{1}{2}$ P, 32, $\infty 28$ beobachtete. A.-V. ungefähr 0,70: 4: 0,42. Krystalle von gypsähnlichem Habitus, dünn, tafelförmig, vollkommen spaltb. klinodiagonal; G. = 3,23; citrongelb. — Die Analyse von Winkler ergab: 300, 320, 320, 320, was erfordert 65,97 Uranoxyd, 47,55 Arsensäure, 46,48 Wasser. — Mit Walpurgin, Zeunerit u. a. Uranerzen ebenfalls auf der Grube Weisser Hirsch bei Schneeberg.

b) Phosphate und Arseniate mehrer Metalle.

400. Struvit, Ulex.

Rhombisch, doch ausgezeichnet hemimorphisch, bisweilen auch hemiëdrisch. Eine der gewöhnlichsten Krystallformen ist die nachstehende. A.-V. = 0,5626: 4: 0,9463. Die Krystalle kommen meist vollständig, doch am unteren Ende etwas



Am oberen Ende sind aus-	dagegen die Flächen
gebildet die Flächen	am unteren Ende
$a = \overline{P}\infty \qquad 63^{\circ} 7'$ $c = \overline{P}\infty \qquad 95 0$ $b = 4\overline{P}\infty \qquad 30 32$ $n = \infty\overline{P}\infty$	$m = \frac{1}{4}\overline{P}\infty 123^{\circ}$
c=P∞ 95 0	$o = \mathbf{0P}$
$b = 4 \tilde{P} \infty 30 32$	
$n = \infty \check{P} \infty$	

unregelmässig ausgebildet vor; Spaltb. basisch vollk., brachydiagonal ziemlich vollk.: H. = 4,5...2; G. = 1,66...1,75; farblos, meist gelb oder lichtbraun gefärbt, glasglänzend, halbdurchsichtig bis undurchsichtig; nach Hausmann polar-thermoelektrisch, am unteren Ende liegt der negative, am oberen der positive Pol; optische Axenebene die Basis, die spitze Bisectrix fällt in die Brachydiagonale. — Chem. Zus.: wasserhaltiges phosphorsaures Ammonium-Magnesium, Am IgPO++6 I20, mit 10,63 Ammoniak, 16,32 Magnesia, 28,97 Phosphorsäure, 44,08 Wasser. — Vorkommen in einer aus Viehmist gebildeten Moorerde unter der Nikolaikirche in Hamburg, in den Abzugscanälen der Kaserne in Dresden, zu Braunschweig in einer Düngergrube; auch in einer Guanoschicht in den Skiptonhöhlen bei Ballarat in Australien und im Guano an den Küsten Afrikas, daher auch Guanit genannt.

Anm. Nach Sadebeck misst an den Krystallen von Hamburg $\overline{P}\infty$ 63° 44′, $\overline{P}\infty$ 95° 46′, $a:c=112^\circ$ 56½′; $\overline{4P}\infty$ sei nur eine Scheinfläche, dagegen trete am unteren Ende zwischen n und o bisweilen noch $\overline{2P}\infty$ auf; die Basis fehlt auch dem oberen Krystallende nicht ganz; auch erwähnt er das vollslächige verticale Prisma $\overline{\infty P}2$, dessen Austreten in Verbindung mit ausgedehntem Brachypinakoid einen besonderen Habitus der Krystalle erzeugt. Er beschreibt auch die schon von Marx erwähnten, ganz denen des Kieselzinks analogen Zwillinge, bei welchen zwei Individuen bald mit ihren unteren, bald mit ihren oberen Enden in der Fläche $\overline{0P}$ aneinandergewachsen sind, und schliesst serner aus den erhaltenen Aetzsiguren, dass der Struvit nicht hemiëdrisch sei (Tschermak's Mineralog. Mitth., 1877. 173).

401. Arseniosiderit, Dufrénoy.

Mikrokrystallinisch, kugelige Aggregate von faseriger Textur, die faserigen Individuen leicht trennbar; H. = 4...2; G. = 3,8...3,9 (nach *Dufrénoy* 3,52); bräunlichgelb, an der Luft dunkelnd; seidenglänzend. — Nach *Rammelsberg*'s Analyse ergibt das Mineral empirisch 3 Ca 0, 3 (Fe²) 0³, 2 As²0⁵, 6 II²0, was man deuten kann als (Ca³Fe²) [As 0⁴]⁴ + 2 (Fe²) [O II]⁶, mit

43,84 Kalk, 39,47 Eisenoxyd, 37,84 Arsensäure, 8,88 Wasser; eine Analyse von Church stimmt damit ziemlich überein; v. d. L. schmilzt er leicht, und gibt dabei die Reactionen auf Arsen und Eisen; in Salzsäure vollständig löslich. — Romanèche bei Mácon auf Manganerz; auch zu Schneeberg nach E. Bertrand.

Anm. Der kastanienbraune Delvauxit von Visé in Belgien, Leoben in Steiermark, Nenacovic in Böhmen ist nach den Analysen von C. v. Hauer ein ähnliches wasserhaltiges Phosphat von Eisenoxyd und Kalk.

402. Chalkosiderit, Maskelyne.

Triklin, nach Maskelyne; hellgrüne Krystalle von G. == \$,408; die Analyse von Flight ergab: 30,54 Phosphorsaure, 42,84 Eisenoxyd, 4,45 Thonerde, 8,45 Kupferoxyd, 45,0 Wasser.-Cornwall (Journ. of Chemical Soc. [2]. XIII. 586).

403. Lazulith, Karsten (Blauspath).

Monoklin, nach den Bestimmungen von Prüfer; $\beta = 88^{\circ} 2'$, $\infty P 91^{\circ} 30'$, P (c) 99° 40', -P(b) 100° 20', $P\infty$ (1) 30° 22', $-P\infty$ (d) 29° 25', $-\frac{1}{4}P$ 115° 30'. A.-V.

= 0,9747: 4: 4,6940. Die beistehende Figur stellt eine der einfachsten Combinationen dar; an-

= 0,9747: 4: 4,6940. Die beistehende Figur stellt eine der einfachsten Combinationen dar; andere sind z. Th. sehr complicirt;
$$b:b=100^{\circ}\ 20'$$
 $d:a=121^{\circ}\ 23'$ der allgemeine Habitus der Krystalle ist theils pyramidal durch P und $-P$, theils tafelartig wenn

0P, theils säulenförmig wenn die Hemipyramide —P (b) sehr vorwaltend ausgebildet ist; doch kommen deutliche und schön entwickelte Krystalle äusserst selten vor; zu den schönsten gehören die vollständig ausgebildeten, in Quarzit eingewachsenen Krystalle aus Georgia; gewöhnlich findet sich der Lazulith nur derb oder eingesprengt, in individualisirten Partieen und in körnigen Aggregaten. Prüfer beschreibt auch Zwillingskrystalle; die Zwillings-Ebene ist die Fläche ∞ P ∞ , und die Zwillinge bestehen aus zwei symmetrischen Hälften, welche einen scheinbar einfachen Krystall bilden; weit seltener sind Zwillinge nach einer Fläche der Pyramide $-\frac{3}{4}P$. — Spaltb. prismatisch nach ∞P , unvollkommen, Bruch uneben und splittrig; H. = 5...6; G. = 3...3,12; eigentlich farblos, aber fast immer blau gefärbt, indigoblau, berlinerblau, smalteblau bis blaulichweiss; Strich farblos; Glasglanz; in Kanten durchscheinend. Kbene der optischen Axen nach Des-Cloizeaux im Klinopinakoid, die negative Bisectrix bildet im spitzen Winkel β mit der Verticalaxe 9 10. — Chem. Zus. nach Fuchs, Rammelsberg, Smith, Brush und Igelström: wasserhaltiges Thonerde-, Magnesia-, Eisenoxydul-Phosphat; die Analysen ergeben **RO**, (Al²)0³, P²0⁵, H²0, oder $\mathbb{R}(Al^2)[0H]^2[P0^4]^2$, worin \mathbb{R} — Mg und Fe in sehr verschiedenem Verhältniss (aber Mg immer vorwaltend); der Gehalt an Phosphorsäure beträgt 43 bis 45, der an Thonerde 33 bis 34, der an Wasser ca. 6 pCt.; der dunkelblaue Lazulith hält 6 bis 10, der hellblaue sogenannte Blauspath nur 1 bis 3 pCt. Eisenoxydul. Im Kolben gibt er Wasser und entfärbt sich, wird jedoch, mit Kobaltsolution geglüht, wieder blau; auf Kohle schwillt er an, wird etwas blasig, schmilzt aber nicht; die Flamme färbt er schwach grün; von Säuren wird er nur wenig angegriffen, nach vorgängigem Glühen aber fast gänzlich gelöst. — Fressnitzgraben bei Krieglach und Fischbacher Alpe in Steiermark, Rädelgraben bei Werfen in Salzburg, Zermatt in Wallis, Horrsjöberg in Wermland, Sinclair-County in Nordcarolina, hier mit Cyanit in grosser Menge, am Graves Mountain in Lincoln-County in Georgia, in Quarzit oder Itacolumit reichlich eingewachsen.

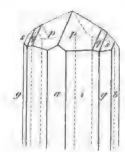
404. Childrenit. Brooke.

Rhombisch; P Polkk. 404° 48' und 430° 40', Mittelk. 98° 44' nach Cooke; A.-V. = 0,6758 : 4: 0,6428; gewöhnliche Form wie nebenstehende Figur P.2Poo.coPoo (e, a und P); meist die Grundform oder die Pyramide 4P, bisweilen auch die Basis sehr vorherrschend und dann dick tafelartig. Krystalle einzeln aufgewachsen und zu drusigen Ueberzügen verbunden. — Spaltb. pyramidal nach P, unvollkommen; H. = 4,5...5; G. = 3,25,...8,28 nach Rammelsberg, 3,484 nach Kenngott; gelblichweiss, wein- bis ockergelb, auch gelblichbraun bis fast schwarz;

pleochroitisch; Glasglanz fettartig; durchscheinend. — Den Childrenit analysirten früher Rammelsberg und Church, zuletzt Penfield; letzterer erhielt 21,47 Thonerde, 26,54 Eisenoxydul. 4,87 Manganoxydul, 4,24 Kalk, 30,49 Phosphorsäure, 45,87 Wasser, woraus sich die empirische Formel R²(Al²) P²0¹⁰ + 4 P²0 ableitet, also ganz analog mit der des Eosphorits, welcher sich nur durch das Ueberwiegen des Manganoxyduls vor dem Eisenoxydul unterscheidet. V. d. L. färbt er die Flamme blaugrün, schwillt etwas an, ist unschmelzbar (nach Brush schwer schmelzbar), gibt aber die Reaction auf Eisen und Mangan. In Salzsäure schwer löwlich. — Tavistock in Devonshire, Crinnisgrube bei St. Austell in Cornwall mit Eisenspath, Quarz und Kupferkies, Hebron im Staat Maine in derbem Apatit.

405. Eosphorit, Brush und E. Dana.

Rhombisch; P(p) Polk. 133° 32' und 118° 58'; ∞ P(i) 104° 19'; ausserdem noch, wie in



beistehender Figur, $\infty P \infty (a)$, $\infty P \infty (b)$, $\infty P (g)$, $\frac{3}{4} P \frac{3}{4} (q)$ und $\frac{3}{4} P \frac{3}{4} P$

nits, bei welchem blos FeO über MnO überwiegt. Decrepitirt beim Erhitzen und gibt Wasser; v. d. L. färbt er die Flamme blassgrün und schmilzt ziemlich schwer zu einer schwarzen magnetischen Masse. Löslich in Salpetersäure und Salzsäure. — Begleitet von anderen Manganphosphaten auf Nestern im Albit des Granits von Branchville in Fairfield County, Connecticut (Z. f. Kr. 11. 529; IV. 72 und 645).

Anm. Nach Brush und E. S. Dana ist der Eosphorit völlig isomorph mit dem Childrenit, wie sich dann ergibt, wenn das Brachydoma 2P00 (a) bei dem letzteren (404° 44') zum Grundprisma gewählt wird; P (e) des Childrenits entspricht alsdann 2P2 (s) des Eosphorits. Der Childrenit erhält dann das A.-V. = 0,7899: 4:0,4756.

406. Lirokonit, Haidinger (Linsenerz).

Monoklin, wie Breithaupt schon erkannte und Des-Cloizeaux bestätigte; $\beta = 88^{\circ}33'$. ∞ P 61° 81' (also $d: d = 148^{\circ}29'$), $\Re \infty$ (o) 74° 21' nach Letzterem; A.-V. = 4,6809: 4: 4,3190; gewöhnlich gerade so ausgebildet wie die rhombische Comb. ∞ P. $\Re \infty$ 0 (d und o), kurz säulen-



förmig oder rectangulär pyramidal; die Flächen beider Formen sind ihren Combinationskanten parallel gestreift; Krystalle klein, zu Drusen vereinigt, auch derb und eingesprengt. — Spaltb. prismatisch, unvollk.; H. = 2...2,5; G. = 2,83...2,93; himmelblau bis spangrün; Strich lichter; Glas- und Fettglanz; durchscheinend. Optische Axenebene normal auf or und etwa 25° gegen die Klinodiagonale geneigt; die spitze Bisectrix fällt in die Orthodiagonale. — Die sehr über-

einstimmenden Analysen von Trolle-Wachtmeister, Hermann und Damour führen auf das sehr complicirte Verhältniss 48 Cn 0, 4 (Al²) 0³, 5 As² 0⁵, 60 E² 0, wofür vielleicht 4 Cn 0, (Al²) 0³, As² 0⁵, 42 E² 0 zu setzen; etwas Phosphorsäure (8 bis 4 pCt.) stets vorhanden; die Arsensäure beträgt ca. 23, Kupferoxyd 37 bis 39, Thonerde 9 bis 44, Wasser 25 bis 26 pCt. Im Kolben zerknistert er nicht, gibt Wasser, wird grün, fängt dann an zu glühen und erscheint darauf braun; in der Zange schmilzt er und färbt die Flamme blaulichgrün; auf Kohle schmilzt er unter Arsengeruch zu dunkelbrauner Schlacke mit einzelnen Kupferkörnern. Lüslich in Säuren, sowie in Ammoniak. — Cornwall, Herrengrund in Ungarn.

407. Chalkophyllit, Breithaupt, oder Kupferglimmer, Werner.

Rhomboëdrisch, R 69° 48' (P) nach *Miller*; A.-V. = 4: 2,5336; die Krystalle stets tafelartig durch Vorherrschen von 0R (o), welches seitlich durch die Flächen von R begrenzt wird;



kleine Drusen, auch derb in blätterigen Aggregaten. — Spaltb. basisch, sehr vollk.; mild; H. = 2; G. = 2.4...2,6; bläulich-, smaragd- bis spangrün, Strich hellgrün; Perlmutterglanz auf OR; durchsichtig bis durchscheinend; Doppelbrechung negativ. — Die Analysen von Hermann. Damour und Church weichen

so von einander ab, dass eine gemeinsame Formel für dies thonerdehaltige Kupferarseniat noch nicht aufzustellen ist; sie ergeben: Arsensäure 46 bis 21, Kupferoxyd 44 bis 53, Thonerde 2 bis 6, Wasser 23 bis 32 pCt; auch ist etwas Phosphorsäure und Eisenoxyd vorhanden. Zerspringt im Kolben heftig, wird schwarz und gibt viel Wasser; auf Kohle schmilzt er unter Entwickelung von Arsendämpfen zu grauem sprödem Metallkorn, welches mit Soda umgeschmolzen reines Kupfer wird; in Säuren und in Ammoniak leicht löslich. — Redruth in Cornwall, Saida in Sachsen, Sommerkahl im Spessart, Nischne Tagilsk am Ural.

408. Kalkuranit, oder Uranit (Uranglimmer z. Th., Autunit).

Rhombisch nach Des-Cloizeaux; $\infty P = 90^{\circ} 43'$, P Mittelkante = 127° 32', also $0P : P = 116^{\circ} 14', 0P : 2P\infty = 109^{\circ} 6', 0P : 2P\infty = 109^{\circ} 19';$ hiernach weichen die Formen in ihren Dimensionen nur wenig ab von tetragonalen Formen; A.-V. 0,9876 : 4 : 4,4265; die Krystalle erscheinen daher sehr ähnlich denen des Kupferuranits, fast immer tafelartig durch Vorwalten des Pinakoids 0P, welches seitlich entweder durch ∞P oder durch P, oder auch durch die beiden im Gleichgewicht ausgebildeten Domen 2Poo und 2Poo begrenzt wird, welche letztere beide Formen dann scheinbar eine tetragonale Pyramide bilden; auch kommen Zwillingskrystalle vor nach dem Gesetz: Zwillings-Ebene eine Fläche von ∞P ; das Pinakoid ist bisweilen brachydiagonal gestreift. Die Krystalle sind meist stumpfkantig, einzeln aufgewachsen oder zu kleinen Drusen vereinigt. — Spaltb. basisch höchst vollk., auch zufolge Brezina nach $\infty \overline{P}\infty$ und $\infty \overline{P}\infty$ volk., nach ∞P deutlich; mild; H. = 1...2; G. = 3...3,2; zeisiggrün bis schwefelgelb; Strich gelb; Perlmutterglanz auf 0P; durchscheinend, optisch-zweiaxig. — Die Analysen von Berzelius, Werther und Winkler ergeben: $Ca[UO^2]^2[PO^4]^2 + 8 H^2O$ (phosphorsaures Uranyl-Calcium), mit 62,77 Uranoxydul, 6,09 Kalk, 15,46 Phosphorsäure, 15,68 Wasser. Allein eine ältere Analyse von Laugier und eine neuere von Pisani hatten einen viel grösseren Wassergehalt (20 pCt. und mehr) geliefert, und neuerdings hat Church bewiesen, dass Krystalle von Autun und Cornwall schon beim Aufbewahren an trockener Luft oder beim Erwärmen bis auf 20° einen Theil ihres Wassers verlieren und trübe werden. Der Kalkuranit enthält daher urs prünglich, wie auch Rammelsberg hervorhebt, 40 Mol. Wasser (18,87 pCt.), und Berzelius, Werther und Winkler haben Krystalle untersucht, welche schon 1 ihres Wassergehalts eingebüsst hatten (vielleicht kommen 12 Mol. Wasser der Wahrheit noch näher). Der ursprüngliche Kalkuranit besitzt deshalb bei sonst analoger Zusammensetzung nicht denselben Wassergehalt wie der Kupferuranit (8 Mol.), weshalb er auch nicht mit ihm isomorph zu sein braucht 1). Im Kolben gibt er Wasser und wird strohgelb, auf Kohle schmilzt er zu einer schwarzen Masse von halbkrystallinischer Oberfläche, mit Soda bildet er eine gelbe unschmelzbare Schlacke; in Salpetersäure löslich, die Solution gelb; auch wird er nach Werther von kohlensaurem Ammoniak zersetzt. --Johanngeorgenstadt, Eibenstock und Falkenstein in Sachsen, Cornwall, Autun in Frankreich, Chesterfield in Massachusetts, Philadelphia.

Anm. 4. Des-Cloizeaux hat den früher angenommenen Isomorphismus mit Kupferuranit widerlegt. Breithaupt erklärte sich jedoch gegen die Annahme rhombischer Krystallformen für den Kalkuranit, und führt unter anderen Gegengründen auch die Thatsache an, dass bisweilen beide Uranite in paralleler Verwachsung vorkommen, indem der Kalkuranit einen Rahmen um die Krystalle des Kupferuranits bildet (Mineralogische Studien, 1856, S. 6). Allein diese Erscheinung kann nicht gegen die Differenz der Krystallsysteme beider verwerthet werden, indem z. B. monokliner und trikliner Feldspath ganz dieselbe Verwachsung häufig darbieten. Dennoch ist die Annäherung der Dimensionen des Kalkuranits an das tetragonale System bemerkenswerth.

⁴⁾ Groth ist dagegen der Ansicht, dass das Mehr an Wasser bei dieser so vollkommen spaltbaren dünnblätterigen Substanz hygroskopisch vorhanden sei, und der eigentliche Wassergehalt in der That nur 8 Mol. betrage, worauf allerdings auch die nahen krystallographischen Beziehungen zum Kupferuranit verweisen. Doch muss es bei dieser Auffassung sehr befremden, dass nicht auch der Kupferuranit manchmal ein Mehr an Wasser ergibt, da er nicht minder vollkommen spaltbar ist.

Anm. 2. Nach *Brezina* sind zeisiggrüne, 4 bis höchstens 2 Mm. lange, 0,4 bis höchstens 4 Mm. breite (nicht analysirte) Kalkuranit-Kryställchen von der Grube Himmelfahrt bei Johanngeorgenstadt monoklin (oder triklin); Z. f. Kryst. III. 273.

409. Uranospinit, Weisbach.

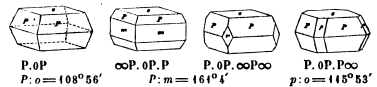
Zeisiggrüne schuppige Krystalle von scheinbar tetragonaler, jedoch ihren optischen Verhältnissen nach rhombischer Form (höchst wahrscheinlich isomorph mit Kalkuranit); sie bilden vorwiegend Combinationen von 0P mit zwei Domen, ½Foo und ½Foo, deren Neigung gegen 0P (124°28') indess so nahe gleich ist, dass sie durch Messung nicht unterschieden werden können. Spaltb. basisch höchst vollk., nach dem Protoprisma deutlich; G. = 3,45. Die Analyse von Winkler ergab 59,18 Uranoxydul, 5,47 Kalkerde, 49,37 Arsensäure und 46,49 Wasser; das Mineral ist daher das dem Kalkuranit entsprechende Arseniat (arsensaures Uranyl-Calcium), Ga [U0²]² [As 0⁴]² mit 8 Mol. Wasser, und verhält sich (abgesehen davon) zu dem Kalkuranit gerade so, wie der Zeunerit zu dem Kupferuranit; es findet sich mit Zeumerit, Trögerit, Walpurgin auf der Grube Weisser Hirsch zu Neustädtel unweit Schneeberg.

410. Uranocircit, Weisbach. Baryumuranit.

Gelblichgrüne Krystalle, entschieden optisch-zweiaxig und wahrscheinlich rhombisch, isomorph mit Uranospinit; Spaltb. basisch höchst vollk., nach dem Protoprisma deutlich; opt. Axenwinkel 45—20°, spitze Bisectrix die Verticalaxe; G. = 8,53. Die Analyse von Winkler ergab: 56,86 Uranoxydul, 44,57 Baryt, 45,06 Phosphorsäure, 48,99 Wasser, also das entsprechende Baryum - Uranyl-Phosphat, Ba [U02]2 [P 04]2 + 8 E20; von den 8 Mol. Wasser entweichen nach A. H. Church 6 bei 400° C. oder beim Aufbewahren des feinen Pulvers über Schwefelsäure, während die beiden letzten Mol. nur durch starkes Erhitzen ausgetrieben werden können. — Gegend von Bergen bei Falkenstein im Sächs. Voigtland; früher für Kalkuranit gehalten.

411. Kupferuranit, Torbernit oder Chalkolith, Werner (Uranglimmer z. Th.).

Tetragonal, P (P), Mittelkante 142° 8' nach v. Kokscharow (142° 44' nach Hessenberg). $\frac{1}{3}$ P 88°22' und P ∞ (p) 128° 14'; in den Formen und Combinationen sehr ähnlich dem Kalkuranit, nur sind die Krystalle mehr scharfkantig und glänzender.



Meist sind die Krystalle sehr dünn tafelartig, klein und sehr klein, einzeln aufgewachsen oder zu kleinen Drusen verbunden. — Spaltb. basisch, höchst vollk., nach Mügge auch deuteroprismatisch recht vollk.; etwas spröd; H. = 2...2,5; G. = 3,5...3,6: gras- bis smaragdgrün, auch spangrün, Strich apfelgrün; Perlmutterglanz auf OP; durchscheinend, optisch-einaxig, nach Breithaupt jedoch zweiaxig; Doppelbrechung negativ. - Chem. Zus. nach den Analysen von Phillips, Berzelius, Werther, Pisani, Winkler: ein dem Kalkuranit analoges Doppelphosphat von Kupfer und Uran (phosphorsaures Uranyl-Kupfer), aber mit nur 8 Mol. Wasser, Cu[U02]2[P04]2 + 8 M20, mit 64,24 Uranoxydul, 8,42 Kupferoxyd, 45,08 Phosphorsäure, 45,29 Wasser. Im Gegensatz zum Kalkuranit verliert der Kupferuranit im Vacuum oder an trockener Luft kein Wasser (nach Church); bei 100° entweichen 11,1 pCt. Wasser. Winkler fand auch etwas Arsensäure, was auf eine Mischung mit Zeunerit verweist. Auf Kohle mit Soda gibt er ein Kupferkorn, und mit Phosphorsalz und etwas Zinn die Reaction auf Kupfer; mit Salzsäure befeuchtet färbt er die Flamme blau; löslich in Salpetersäure, Sol. ist gelblichgrün; mit Kalilauge gekocht wird er braun, und von kohlensaurem Ammoniak zersetzt. - Johanngeorgenstadt, Eibenstock, Schneeberg, Joachimsthal, Cornwall, hier an vielen Orten, besonders schön bei Callington und Redruth; St. Yrieix bei Limoges.

Anm. 1. Fritzscheit nennt Breithaupt ein ähnlich krystallisirtes und zusammengesetztes Mineral, welches jedoch röthlichbraun ist und statt Kupferoxyd Manganoxydul enthält; die sehr seltenen Krystalle fanden sich, mit einem Rahmen von Kalkuranit eingefasst, bei Neudeck in Böhmen, bei Johanngeorgenstadt und Elsterberg.

Anm. 2. Wählt man die in der letzten Fig. abgebildete seltene Pyramide p als Protopyramide (wobei das gewöhnliche $P=2P\infty$ wird), so ergibt der Kupferuranit das A.-V. = 4:4:4,4694, was demjenigen des rhombischen Kalkuranits 0,9876:4:4,4265 sehr nahe kommt.

412. Zeunerit, Weisbach.

Tetragonal, isomorph mit dem Kupferuranit, welchem er überhaupt täuschend ähnlich ist; P Mittelk. 442° 6'; 0P: P=409° 57'; die Krystalle sind theils tafelartig, theils pyramidal; Weisbach gibt die Formen 0P, P und coP an, aber auch spitze Pyramiden, welche fast selbstständig ohne die Flächen anderer Formen erscheinen; Schrauf erwähnt noch 2Pco und 4Pco. — Spaltb. basisch, vollk.; H. = 2,5; G. = 3,53; grasgrün, auf den Spaltungsflächen perlmutterglänzend, optisch-einaxig nach Schrauf. — Chem. Zus. zufolge der Analysen von Winkler: das dem Kupferuranit völlig entsprechende Arseniat (arsensaures Uranyl-Kupfer), Cu [U02]2 [As04]2+8 20, mit 55,98 Uranoxydul, 7,70 Kupferoxyd, 22,34 Arsensäure, 42,98 Wasser. Die Krystalle finden sich auf eisenschüssigem Quarz oder auf ockerigem Brauneisen, zugleich mit Uranpecherz, Trögerit und Walpurgin in der Grube Weisser Hirsch zu Neustädtel unweit Schneeberg in Sachsen; auch auf der Geisterhalde bei Joachimsthal kommen sie vor; ferner zu Zinnwald, auf dem St. Anton-Gang bei Wittichen, zu Huel Gorland in Cornwall.

413. Walpurgin, Weisbach.

Triklin nach Weisbach, $a=70^{\circ}$ 44'; $\beta=414^{\circ}$ 8'; $\gamma=85^{\circ}$ 30'. A.-V. a:b=0,686:4; der Habitus der Krystalle ist gypsähnlich und scheinbar monoklin, weil sie sämmtlich Zwillinge zweier, nach copco verwachsener tafelartiger Individuen von nahezu gleicher Dicke sind, oben begrenzt von einem scheinbaren Klinodoma, welches von den symmetrisch entgegengesetzt geneigten Basisflächen 0P der beiden an einander gewachsenen Individuen gebildet wird; die verticalen Prismenflächen des Zwillings bilden vorne 407° 42', hinten 417° 30'; die gewöhnlichste Comb. besteht aus copco, cop', co'P, 0P; auch erscheint copco. Der Walpurgin wurde von Schrauf, anfänglich auch von Weisbach, als monoklin angeführt. — Spaltb. ziemlich deutlich nach copco; dünne spanförmige Krystalle von pomeranzgelber oder wachsgelber Farbe; H.=3,5; G.=5,76; diamant- und fettglänzend. Nach den Analysen von Winkler ist der Walpurgin ein Arseniat von Wismuth und Uran; sie liefern als Mittel: 60,39 Wismuthoxyd, 20,42 Uranoxydul, 42,96 Arsensäure, 4,49 Wasser. — Mit Trögerit und Zeunerit ebenfalls auf der Grube Weisser Hirsch unweit Schneeberg.

414. Bleigummi, v. Leonhard.

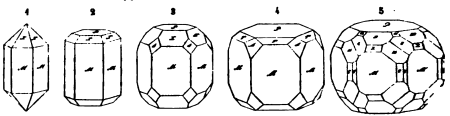
Traubige, nierförmige und stalaktitische Formen von schaliger Zusammensetzung, muscheligem und splitterigem Bruch; nach E. Bertrand's optischen Untersuchungen hat das Mineral eine von ihm als sphärolitisch bezeichnete Structur und besteht es aus aggregirten hexagonalen Individuen; H. = 4...4,5; G. = 6,8...6,4 nach Berzelius, 4,88 nach Dufrénoy; gelblichweiss in grün, gelb, röthlichbraun verlaufend, fettglänzend, durchscheinend. Es unterliegt keinem Zweifel, dass unter dem Namen Bleigummi verschiedene und schwankende Verbindungen von Bleioxyd, Thonerde, Phosphorsäure und Wasser aufgeführt und analysirt worden sind. Die verschiedenen Analysen verweisen in der That mehr auf unbestimmte Gemenge, als auf bestimmte stöchiometrische Verbindungen. In sechs Analysen von Damour, Dufrénoy, Berthier und Genth schwankt die Phosphorsaure von 1,40 bis 25,5, das Bleioxyd von 10 bis 78,22, die Thonerde von 2,88 bis 34,32, das Wasser von 1,24 bis 38,0; ausserdem meist ein Gehalt an Chlor (bis 2,85) und ganz geringe Mengen von Schwefelsäure. Im Kolben zerknistert es heftig und gibt Wasser; v. d. L. in der Zange schwillt es an, färbt die Flamme blau, schmilzt aber nur unvollkommen; Soda reducirt das Blei, und Kobaltsolution fürbt die Probe blau. -- Zu Poullaouen in der Bretagne und zu Nussière bei Beaujeu im Rhônedepartement; Canton-Grube in Georgia.

3. Phosphate, Arseniate, Vanadinate mit Chlor-, resp. Fluorgehalt.

415. Apatit, Werner.

Hexagonal, und zwar pyramidal-hemiëdrisch (§ 39); P $\langle x \rangle$ 80° 37', nach Breit-

haupt schwankend von 80° bis 81° 1); A.-V. = 1:0,7316; isomorph mit Pyromorphit. Mimetesit, Vanadinit: die gewöhnlichen Formen sind COP(M), COP2(e), CP(P) 1. P(r), 2P z, auch 2P2(s); die seltenern dihexagonalen Pyramiden und Prismen erscheinen in der Regel nur mit der Hälste ihrer Flächen; an gewissen Krystallen von Pfitsch haben jedoch sowohl G. vom Rath als auch Hessenberg, an solchen aus dem Sulzbachthal hat Klein, und an anderen von Schlaggenwald hat Schrauf die Pyramide 3P3, und ebenso haben Kenngott und Klein das Prisma COP3 vollstächig beobachtet, was übrigens nur der Seltenheit wegen merkwürdig ist, weil ja die complementären hemiedrischen Formen einander keineswegs ausschliessen, und, bei gleichzeitiger Ausbildung, ihre holoëdrische Stammform reproduciren. Auch durch die Aetzversuche Baumhauer's wird der pyramidal-hemiedrische Charakter des Apatits erwiesen 2).



- Fig. 1. ∞ P.P; besonders am Spargelstein und Moroxit; die Seitenkanten des Prismas sind oft abgestumpft durch ∞ P2.
- Fig. 2. ∞ P. 0P. P; eine der gewöhnlichsten Combinationen; noch bäufiger o hne P. und dafür mit abgestumpsten Seitenkanten des Prismas, womit eine verticale Streifung seiner Flächen verbunden ist; $P:x=439^{\circ}44\frac{1}{4}'$.
- Fig. 3. Die vorige Comb. mit Zutritt der Flächen von 2P2.
- Fig. 4. $\infty P. 0P. 1P. 2P2$; $P:r=157^{\circ}1'$.
- Fig. 5. $\infty P. 0P. \bar{P}. 2P. 2P2. 3P_3^2. \infty P_3^2. P2. \infty P2$; vom Gotthard, interessant wegen derhemiëdrischen Ausbildung der Pyramide $3P_3^2$ (u) und des Prismas ∞P_3^2 (c).

Der Habitus der Krystalle ist meist kurz (selten lang) säulenförmig oder dick tafelartig; die Prismen sind gewöhnlich vertical gestreift; Krystalle einzeln aufgewachsen und eingewachsen oder zu Drusen vereinigt; auch in eingewachsenen rundlichen Körnern; derb in individualisirten oder körnig zusammengesetzten, sowie in faserigen und dichten Massen (Phosphorit). — Spaltb. prismatisch nach oop und basisch, beides unvollk., Bruch muschelig bis uneben und splitterig; spröd; H. = 5; G. = 3,16...3,22; farblos und bisweilen weiss, aber gewöhnlich grün, blau, violett, roth. grau, doch meist licht gefärbt; die spargelgrünen Varietäten hat man Spargelstein, die dunkel blaulichgrünen Moroxit genannt; in dem Spargelstein vom Greiner

⁴⁾ Die Bemerkung v. Kokscharow's, dass die Mittelkante der Grundform bei denjenigen Varietäten, welche ke in Chlor enthalten, etwas schärfer ist, als bei jenen, welche chlorhaltes sind, scheint durch die Untersuchungen Pusyrewsky's bestätigt zu werden. Derselbe ausgezeichnete Beobachter hat fünf Varietäten von verschiedenen Fundorten sehr genau und nach vielen Richtungen gemessen, und die Neigung von P zu 0P von 439°42' bis 439°54', folglich die Mittelkante der Grundform von 80°42' bis 80°36' schwankend gefunden (Materialien zur Mineralogie Russlands, Bd. 5, S. 88). Später gab Strüver eine Beschreibung der Formen des Apatits aus dem Alathal, von Bottino und Baveno; auch beschrieb Schrauf neue Formen von verschiedenen Fundorten, und Klein dergleichen aus dem Sulzbachthal (vergl. Neues Jahrh. f. Min. 4868. 604; 4871. 485, 515, 574, und 4872. 424). Messungen an denen aus dem Tavetsch- und Floitenthal gab All. Schmidt in Z. f. Kryst. VII, 554.

²⁾ Sitzungsber. d. Bayer. Akad. d. W., 5. Juni 4875. Auch die Flächen der scheinbar holoëdrischen Combinationen ergeben nach rechts und links unsymmetrische Aetzfiguren, weshalb denn z. B. M als ein Tritoprisma COPn, wo n=4, x als eine Tritopyramide Pn, wo n=4 gelten muss; selbst die Basis zeigt gemäss ihrer Aetzeindrücke einen hemiëdrischen Charakter, demzufolge sie als eine Tritopyramide mPn gedeutet werden kann, bei welcher m=0 ist. Bei den isomorphen Pyromorphit und Mimetesit treten auf den Prismenflächen COP ebenfalls hemiedrische Eindrücke hervor.

im tiroler Zillerthal fand Sandberger Einschlüsse von flüssiger Kohlensäure und zu Büscheln gruppirte Amianthfasern, welche beim Lösen in Salpetersäure im biegsamen Zustand zurückblieben. Glasglanz auf Krystallflächen, Fettglanz auf Spaltungs- und Bruchflächen; durchsichtig bis kantendurchscheinend; n=1,657; Doppelbrechung negativ, nicht stark, Dichroismus oft bedeutend, der ausserordentliche Strahl hat eine stärkere Absorption als der ordentliche; viele Varietäten und besonders die Phosphorite leuchten mit farbigem Licht, wenn sie erhitzt werden. — Betreffs der chem. Zusammensetzung sind 2 Grundverbindungen zu unterscheiden, welche in den meisten Apatiten als isomorphe Mischungen zusammen vorkommen, der Chlora patit und der Fluora patit, von folgender analoger Constitution 1):

Chlorapatit = $Ca^5Cl[PO^4]^3$, Fluorapatit = $Ca^5P[PO^4]^3$.

Im ersteren beträgt der Chlorgehalt 6,81, der an Phosphorsäure 40,93; im letzteren der Fluorgehalt 3,78, der an Phosphorsäure 42,26 pCt. Reiner Chlorapatit ist nicht bekannt, denn selbst der chlorreichste, ein von Völker untersuchter von Kragerö, ergab nur 4,10 Cl. Dagegen sind fast ganz reine Fluorapatite untersucht worden, welche nur eine Spur von Chlor besassen (Pargas, Miask, Canada); der Fluorgehalt in cinem von Faltigl bei Sterzing betrug nach der Berechnung 3,74 auf 0,05 Chlor, weshalb denn dieser Apatit aus 99,3 der Fluorverbindung und 0,7 der Chlorverbindung gemischt erscheint. Völker fand selbst in einem und demselben Krystall den Chlorgehalt nicht unbedeutenden Schwankungen unterworfen: er erhielt so Werthe von z.B. 1,44, 2,64, 1,37 pCt. Chlor. Manche Apatite enthalten etwas Eisenoxyd oder Magnesia; Weber wies im A. von Snarum etwas Ceroxyd und Yttererde nach, welche vielleicht von eingeschlossenem Kryptolith herrühren. Manganhaltige Apatite lehrte Penfield von Branchville in Connecticut kennen; in einem sehr dunkelgrünen vom G. = 3,39 fand er sogar 10,59 Manganoxydul als Ersatz für Kalk; auch Sandberger gibt in einem A. von Zwiesel 3,04 desselben an. Die häufig eingetretene Zersetzung der Apatite wird durch die Aufnahme von Kohlensäure und Wasser eingeleitet. der Schischimskaja Gora bei Slatoust nach Jeremejew in Serpentin verwandelt; v. Zepharovich beschrieb eine merkwürdige Umwandlungspseudomorphose von Kallait nach Apatit aus Californien. — V. d. L. ist er nur schwer in dünnen Splittern schmelzbar; erhitzt man das mit Schwefelsäure befeuchtete Pulver im Oehr des Platindrahts, so färbt sich die Flamme blaulichgrün; von Phosphorsalz wird er in grosser Menge gelöst zu klarem Glas, welches bei ziemlicher Sättigung während der Abkühlung unklar wird und einzelne Krystallflächen zeigt; Borsäure löst ihn schwierig, und gibt mit Eisendraht Phosphoreisen; mit Phosphorsalz und Kupferoxyd erfolgt die Reaction auf Chlor, mit Phosphorsalz im Glasrohr oder mit Schwefelsäure die auf Fluor, die Kalkerde ist nur auf dem nassen Wege nachzuweisen. Nach Forchhammer löst sich der Apatit leicht in geschmolzenem Kochsalz, was ein gutes Mittel zur Nachweisung eines geringen Phosphorsäuregehalts in vielen Gesteinen gewähren soll. Löslich in Salzsäure und Salpetersäure. - Der eigentliche Apatit findet sich auf den Zinnerzgängen zu Ehrenfriedersdorf, Zinnwald und Schlaggenwald, ebenso in Cornwall; ferner am Gotthard; Zillerthal, Floitenthal und Sulzbachthal in Tirol, zu Arendal. Snarum und Kragerö in Norwegen, Gellivara, am Cabo de Gata; Hammond in New-York, fast fussgrosse Krystalle, und Hurdstown in New-Jersey, als bedeutendes Lager; bei South-Burgess und Elmsley in Canada in körnigem Kalkstein, sehr reichlich und in bis fussgrossen Krystallen, aber auch in einem selbständigen Lager, welches 10 Fuss mächtig ist und abgebaut wird; Ottawa County (Quebec) in mehre Fuss langen, über

⁴⁾ Vielfach wird die Formel des Chlorapatits (und entsprechend die des Fluorapatits) auch geschrieben 3 Ca³ [P 04]² + Ca Cl²; doch ist es, wie Groth mit Recht hervorhebt, gar nicht wahrscheinlich, dass hier eine Mole kula rverbindung von Calciumphosphat mit Chlorcalcium vorliegt; die oben angeführte Formulirung gestattet, den Apatit abzuleiten von 3 Molekülen Orthophosphorsäure 3 H³ [P 04], von deren 9 H acht durch 4 Ca, eines durch die einwerthige Gruppe CaCl ersetzt werden (Groth); die Formel müsste daher eigentlich Ca⁴ [Ca Cl] [P 04]³ lauten.

1 Fuss dicken, mehre Centner schweren Krystallen; als accessorischer, gewöhnlich nur . mikroskopisch wahrnehmbarer Gemengtheil in den meisten massigen und schieferigen krystallinischen Gesteinen, längere, stets frische Prismen mit grellem Querschnitt, mitunter mit zahlreichen staubähnlichen Einschlüssen, durch Absonderung nach OP in einzelne Gliedchen zerbrochen, vielfach auch als Binschluss in Biotit, Hornblende. Augit; der Phosphorit zu Logrosan in Estremadura, bei Amberg und Pilgramsreuth, hier als erdiger Phosphorit dünne Schichten im Tertiär bildend, in Nassau; auch kommen Knollen von Phosphorit hier und da in der Kreideformation vor. Die schönsten Varietäten des Phosphorits sind wohl diejenigen, welche bei Staffel, unweit Limburg an der Lahn, in hellgrünen, traubigen und nierförmigen mikrokrystallinischen Aggregaten vorkommen, und von Stein unter dem Namen Staffelit als ein besonderes Mineral eingeführt worden sind, weil sie bis zu 9 pCt. kohlensauren Kalk, auch etwas Wasser und Spuren von Jod enthalten; Sandberger sowie auch Th. Petersen anerkennen die Selbständigkeit des Staffelits, welche von Kosmann bezweifelt wurde. Streng erkannte durch Messung kleine aber ganz deutliche Krystalle der Combination P. OP des Apatits, auch die Comb. OP.0P, welche schon früher von Sandberger beobachtet worden war; diese Krystalle bilden theils Ueberzüge auf dichtem Staffelit, theils die hervorragenden Enden seiner faserigen Individuen, woraus denn wenigstens so viel folgt, dass der Staffelit mit dem Apatit isomorph ist (Streng, im Neuen Jahrb. für Min., 1870. 430). Haushofer fand im Staffelit 7,19 pCt. kohlensauren Kalk und vermuthet. dass das Phosphat und das Carbonat ein inniges Gemeng bilden, sowie dass letzteres als Aragonit vorhanden sei, was das äusserst heftige Decrepitiren vor dem Löthrohr erkläre, indem dabei der Aragonit in Calcit übergeht und eine Ausdehnung erleidet (Journ. f. pract. Chemie, VII. 1873, 151).

Gebrauch. Wo sich der Phosphorit in grösserer Menge findet, da lässt er sich zur Veredlung des Ackerbodens benutzen; dies ist auch in neuerer Zeit mit den massenhaften Apatit-Vorkommnissen des südl. Norwegens geschehen, deren Lagerung und Ausbeute Brögger und Rousch (Zeitschr. d. geol. Ges., 1875, S. 646) ausführlich beschrieben haben. Neuerdings sind auch in England, bei Cromgynen unweit Oswestry, Lagerstätten mit Kalkphosphat entdeckt worden, welche sich 9 englische Meilen weit erstrecken sollen. Das Vorkommen des Phosphorits in Nassau ist nach Wicke über einen Raum von 6 geogr. Meilen Länge und 4 Meilen Breite bekannt und hat schon im Jahr 1867 eine Million Centner geliefert. Die durch ihre zahlreichen Phosphoritknollen ausgezeichnete Zone der Kreideformation in Russland erstreckt sich nach Grewingk von Simbirsk bis nach Grodno.

- Anm. 4. Der sog. Pseudo-Apatit von der Grube Kurprinz bei Freiberg bildet matte, undurchsichtige, gelblichweisse bis röthlichgelbe Krystalle, und ist nach Breithaupt und Frenzel eine Pseudomorphose nach Pyromorphit. Dass der Francolit von Tavistock in Devonshire ein weisser, krystallisirter Apatit sei, ist durch die Analyse von Henry bewiesen worden. v. Kokscharow und Volger haben ferner dargethan, dass Hermann's Talkapatit von Kussinsk in den Schischimskischen Bergen am Ural, milchweisse und sehr wenig durchscheinende hexagonale Krystalle, auf der Oberfläche gelblich matt und erdig, welche nach Hermann 3 Ca³P²O⁸ + Mg³P²O⁸ sein sollten, ebenfalls nur ein zersetzter Apatit ist; durchscheinender und frischer Apatit begleitet ihn. Auch das von Emmons Eupyrchroit genannte, zu Hammondsville in Essex Co. (New-York) für agronomische Zwecke gewonnene Mineral, welches faserige Knollen bildet, ist nur ein unreiner Phosphorit.
- Anm. 2. Der Phosphorit von Amberg enthält nach Schröder fast 90 pCt. Kalkphosphat, kein Chlor, aber Fluor und Spuren von Jod, 5 Kieselsäure, etwas Eisenoxyd, Kohlensäure und Wasser; er hat G. = 2,89, ist gewöhnlich stellenweise braun gefleckt, leicht zerreiblich, klebt stark an der Zunge und gibt befeuchtet einen Thongeruch. Den, nach Abzug seiner Beimengungen, fast reinen phosphorsauren Kalk, welcher hier und da als ein weisses, feinerdiges bis dichtes Zersetzungs- und Ausscheidungs-Product in vulkanischen Gesteinen, wie z. B. im Dolerit der Wetterau, bei Ostheim unfern Hanau, vorkommt, will Bromeis, zum Unterschied vom Phosphorit, Osteolith nennen. Dahin würde auch das schneeweisse erdige Mineral vom sp. G. = 2,828 gehören, welches nach Dürre, bei Schönwalde unweit Böhmisch-Friedland, zolldicke Lagen zwischen

den Basaltsäulen bildet, da es wesentlich aus neutralem Kalkphosphat besteht; es ist jedenfalls ein Zersetzungsproduct des Basalts und des in ihm enthaltenen Apatits.

Anm. 8. Der Sombrerit, von der kleinen Insel Sombrero am nördlichen Ende der kleinen Antillen, ist ein durch überliegenden Guano umgewandelter neuer, mariner Kalkstein; er enthält 75 bis 90 pCt. phosphorsauren Kalk, 8 bis 4 kohlensauren Kalk, 7 bis 9 Thon, und wird als kräftiges Düngemittel in den Handel gebracht.

416. Pyromorphit, Hausmann (Grun- und Braunbleierz z. Th., Buntbleierz, Polychrom).

Hexagonal, isomorph mit Apatit, Mimetesit und Vanadinit, P 80° 44' oder 80° 41' bis 40' nach Schabus (x); A.-V. = 1:0,7362; gewöhnliche Comb. ∞ P.0P (M und P), oft noch mit ∞ P2, oder mit P, selten mit anderen Pyramiden; säulenförmig, zuweilen in der Mitte bauchig (spindel- oder fassförmig) oder an der Basis ausgehöhlt; meist in Drusen vereinigt, auch in nierförmigen, traubigen und derben Aggregaten; Pseudomorphosen nach Cerussit und Bleiglanz. - Spaltb. pyramidal nach P, sehr unvollkommen, prismatisch nach ∞ P Spuren; Bruch muschelig bis uneben; H. = 3,5...4; G. = 6,9...7; farbles aber fast immer gefärbt, namentlich grün (gras-, pistaz-, oliven-, zeisiggrün) und braun (nelkenund haarbraun), selten wachs- bis honiggelb; Fettglanz z. Th. glasartig; durchscheinend; Doppelbrechung negativ. - Chem. Zus. nach zahlreichen Analysen ganz analog dem Apatit: Pb5 Cl [P04]3, worin der Gehalt an Phosphorsäure 15,73, der an Chlor 2,62 beträgt; doch wird zuweilen etwas Phosphorsäure durch Arsensäure, etwas Bleioxyd durch Kalk und ein kleiner Antheil Chlor durch Fluor vertreten, d. h. es ist etwas Mimetesit und Fluorapatit isomorph zugemischt. V. d. L. schmilzt er sehr leicht und erstarrt dann unter Aufglühen zu einem polyëdrischen krystallinischen Korn, welches jedoch kein Krystall, sondern ein polyëdrisch begrenztes Aggregat ist; indessen erhielt Kenngott einmal ein deutliches Pentagon-Dodekaëder; mit Borsäure und Eisendraht gibt er Phosphoreisen und Blei, das letztere auch mit Soda; löslich in Salpetersäure, und, wenn kalkírei, auch in Kalilauge. — Freiberg, Zschopau, Zellerfeld, Przibram, Bleistadt, Mies, Braubach und Ems, Schapbach, Poullaouen, Phönixville und Philadelphia in Pennsylvanien.

An m. Breithaupt's Mie sit und Polysphärit sind braune Varietäten, welche in nierförmigen und ähnlichen Aggregaten auftreten, und deshalb, sowie wegen der Anwesenheit einer grösseren Menge von Kalk, ein geringeres specifisches Gewicht zeigen; dasselbe beträgt nämlich für den Miesit 6,4, für den (fast dichten und bis 11 pCt. Kalkphosphat haltenden) Polysphärit 5,9...6,1.

417. Mimetesit, Breithaupt (Grunbleierz z. Th.).

Hexagonal, P 81° 48′ nach G. Rose, 80° 44′ nach Mohs, 80° 4′ im Mittel, nach Schabus aber schwankend von 79° 24′ bis 80° 43′ an verschiedenen Varietäten, jedenfalls isomorph mit dem Pyromorphit und Apatit, jedoch ohne die Heiniëdrie des letzteren; A.-V. = 1:0,7276; gewöhnliche Comb. ∞P.0P.P, oder P.0P, wozu bisweilen ∞P2, 2P, ½P treten; Krystalle kurz säulenförmig, tafelartig oder pyramidal, tibrigens selten lose, meist einzeln aufgewachsen, oder auch verbunden zu Drusen, zu rosetten-, knospen- und wulstförmigen Krystallgruppen. — Spaltb. pyramidal nach P ziemlich deutlich, prismatisch nach ∞P sehr unvollk., Bruch muschelig bis uneben; H. = 3,5...4,0; G. = 7,19...7,25; farblos, aber gewöhnlich gelb (honig- und wachsgelb), gelblichgrün oder grau gefärbt, von Fettglanz oder Diamantglanz, durchscheinend; Doppelbrechung positiv¹). — Chem. Zus. nach Wöhler, Bergemann und Smith: ganz

⁴⁾ Nach *B. Bertrand* ist zwar das arsensäurefreie Bleiphosphat optisch einaxig, dagegen sollen die Bleiarseniate, welche keine oder nur wenig Phosphorsäure enthalten, zweiaxig mit spitzem Axenwinkel sein, welcher um so spitzer zu sein scheine, je mehr Phosphorsäure vorhanden ist (Bull. soc. miner. 1884. IV. 35). *Jannettaz* beobachtete im Wesentlichen dieselben Erscheinungen (ebendas. IV. 39, 496), aber auch dass bisweilen Umwachsungen der beiden Salze vorkommen, und dass es noben entschieden einaxigen auch solche arsensäurefreie Pyro-

analog dem Pyromorphit, Pb⁵Cl[AsO⁴]³, mit einem Gehalt an Arsensäure von 23,22, an Chlor von 2,38, wobei jedoch zuweilen etwas Arsensäure durch Phosphorsäure vertreten wird, d. h. etwas Pyromorphit zugemischt ist. V. d. L. auf Kohle schmilzt er und gibt im Red.-F. unter Arsendämpfen ein Bleikorn; in der Pincette geschmolzen krystallisirt er bei der Abkühlung; zu den Flüssen verhält er sich wie Bleioxyd; löslich in Salpetersäure und in Kalilauge. — Johanngeorgenstadt, Zinnwald, Przibram, Badenweiler, Almodovar del Campo in der Provinz Murcia (lose Krystalle, welche von Zerrenner als hemimorph beschrieben wurden, sind dies nach Hankel nur scheinbar). Zacatecas in Mexico; Phönixville in Pennsylvanien.

Gebrauch. Zugleich mit anderen Bleierzen zur Bleigewinnung.

Anm. 1. Breithaupt's Kampylit (pomeranzgelb, in hexagonalen, fassähnlich bauchigen, wulstartig gruppirten Säulen von G. = 6,8...6,9, nach Rammelsberg 7,218) hat wesentlich die Zusammensetzung des Mimetesits, enthält aber auch nach Rammelsberg's Analyse 3,34 Phosphorsäure, 0,5 Kalk und Spuren von chromsaurem Bleioxyd. — Alston in Cumberland und Badenweiler, auch Przibram.

Anm. 2. Der ebenfalls von Breithaupt eingeführte He dyphan, welchen Des-Cloizeaux 1884 aus optischen Gründen für monoklin (vermuthlich isomorph mit Karyinit) erklärte, schliesst sich chemisch an den Mimetesit an, enthält aber nicht nur neben der vorwaltenden Arsensäure etwas Phosphorsäure, sondern auch neben dem Bleioxyd ziemlich viel Kalk; eine Analyse von Michaelson ergab 57,43 Bleioxyd, 28,54 Arsensäure, 8,49 Phosphorsäure, 40,50 Kalk, 3,06 Chlor; Lindström fand in der Var. von Långbanshytta auch 8,03 Baryt; er bildet kleine derbe Massen, deren Individuen nach Des-Cloizeaux zwei einander unter 96° kreuzende Spaltungsrichtungen ausweisen, sonst muschelig brechen; H.=3,5...4; G.=5,4...5,5; weiss, settartiger Diamantglanz, trübe.— Långbanshytta in Schweden, nach Domeyko auch als gelbe erdige Masse aus der Mina grande bei Arqueros, Chile.

448. Vanadinit, Haidinger.

Hexagonal, P 78° 46' nach Schabus, 80° nach Rammelsberg, isomorph mit Pyromorphit und Mimetesit; A.-V. = 1:0,727; Combb. $\infty P. 0P, \infty P. P$, dazu bisweilen 2P, auch 4P, ∞ P2, ∞ P3, 2P2; Websky beobachtete 3P3 auch in pyramidal-hemiëdrischer Ausbildung; die Krystalle säulenförmig, klein, auch in nierförmigen Aggregaten von seinstängeliger bis saseriger Textur; Spaltb. nicht deutlich wahrzunehmen; H. = 3; G. = 6,8...7,2; gelb und braun, selten roth, Strich weiss, fettglänzend und undurchsichtig. — Chem. Zus. nach vielen Analysen: Bleivanadinat mit etwas Chlorgehalt, ganz analog dem Pyromorphit und Mimetesit, Pb5Cl[V04]3, mit 49,33 Vanadinsäure, 2,50 Chlor, was auch dem von Roscoe künstlich dargestellten Mineral vollkommen entspricht; bisweilen ist auch etwas Phosphorsäure (bis 3 pCt.) vorhanden, d. h. Pyromorphit zugemischt; v. d. L. verknistert er stark, schmilzt auf Kohle zu einer Kugel, welche sich unter Funkensprühen zu Blei reducirt, während die Kohle gelb beschlägt; mit Phosphorsalz im Ox.-F. ein warm rothgelbes, kalt gelbgrünes, im Red.-F. ein schön grün gefärbtes Glas; mit einer kupferoxydhaltigen Perle von Phosphorsalz geschmolzen färbt er die Flamme blau; mit 3 bis 4 Theilen sauren schwefelsauren Kalis im Platinlöffel geschmolzen liefert er eine gelbe flüssige Salzmasse, die endlich pomeranzgelb wird; leicht löslich in Salpetersäure. — Zimapan in Mexico, Beresowsk in Sibirien, Wanlockhead in Schottland, Berg Obir bei Windischkappel in Kärnten, Ilaldenwirthshaus im Schwarzwald, Bölet in Westgotland, Sierra de Cordoba in Argen-

morphite gibt, bei welchen das Kreuz entweder gänzlich oder am Rande gestört erscheint; indem letzteres auf eine nicht parallele Gruppirung der Theilkrystalle zurückgeführt wird, liegt es nahe, auch die Erscheinungen beim Mimetosit damit in Verbindung zu bringen, um so mehr als die Angaben von Bertrand und Jannettaz betreffs der Grösse des opt. Axenwinkels desselben auffallend abweichen; auch verweist die Angabe Bertrand's, dass die Axenebene in den 6 Sectoren einer basischen Mimetositplatte bald den Combinationskanten von 6P und OOP, bald den Diagonalen von 6P parallel liege, auf optisch-anomales Verhalten, nicht auf wirkliche Zweiaxigkeit.

tinien, Silver-District (Yuma Co.) in Arizona (tief rubin- bis orangeroth), Pinal Co. in Arizona (Krystalle bis zu $\frac{1}{4}$ Zoll im Durchmesser).

Anm. Vrba beschrieb die wohlausgebildeten Krystalle von der Obir in Z. f. Kryst. IV. 1886. 858, und ermittelte daran das A.-V. = 4:0,7422. — Nach v. Struve ist der Vanadinit von Beresowsk eine Pseudomorphose nach Pyromorphit, von welchem die Krystalle noch einen unveränderten Kern umschliessen. Gegen diese Deutung erklärte sich Rammelsberg mit Recht, indem er hier nur eine regelmässige Verwachsung zweier isomorpher Mineralien erkennt, etwa so, wie grüner und rother Turmalin sich bisweilen in demselben Krystall gegenseitig umschliessen.

419. Wagnerit, Fuchs.

Monoklin (vgl. unten Kjerulfin), die Krystalle stellen sehr complicitte Combinationen dar, welche kurzsäulenförmig und vertical gestreift erscheinen. Spaltb. prismatisch nach cop und orthodiagonal, unvollk., auch Spuren nach 0P, Bruch muschelig; H.=5...5,5; G.=3,0...3,45; weingelb und honiggelb bis weiss; Fettglanz, dem Glasglanz genähert, durchsichtig bis durchscheinend. — Chem. Zus. nach den Analysen von Fuchs und Rammelsberg: Mg²F.P 04, welcher Formel zufolge die Analyse in 400 Theilen 44,79 Fluor, 43,84 Phosphorsäure und 49,84 Magnesia ergeben würde; doch wird die Magnesia zum Theil durch Eisenoxydul (3 bis 4,5 pCt.) und durch Kalk (4 bis 4 pCt.) ersetzt. Jene Formel lässt den Wagnerit entweder auffassen als ein Salz der normalen Phosphorsäure H³P04, in welcher 2H durch Mg, das dritte Wasserstoffatom durch die einwerthige Gruppe [MgF] ersetzt sind (Groth), oder besser ableiten aus der basisch phosphorsauren Magnesia H Mg²P 04 durch Ersatz von H durch F (Tschermak). V. d. L. schmilzt er sehr schwer und nur in dünnen Splittern zu dunkel grünlichgrauem Glas; mit Schwefelsäure befeuchtet färbt er die Flamme schwach blaulichgrün, in erwärmter Salpetersäure und Schwefelsäure löst sich das Pulver unter Entwickelung von etwas Flusssäure langsam auf. — Sehr selten, bei Werfen in Salzburg.

Unter dem Namen Kjerulfin führte Rode ein Mineral von Havredal im norwegischen Kirchspiel Bamle ein; dasselbe findet sich meist derb, hat eine sehr unvollkommene Spaltbarkeit nach einem scheinbar rechtwinkeligen Prisma, unebenen und splitterigen Bruch, H. = 4...5, G. = 3,45, ist blassroth, gelblich, fettglänzend, in dünnen Stücken durchscheinend. Nachdem Bauer schon vermuthet, dass bei näherer Prüfung sich der Kjerulfin als identisch mit dem Wagnerit erweisen dürfte (Z. d. g. Ges. 1875. 230), haben dann die von W. C. Brögger an inzwischen gefundenen, z. Th. mehre Decimeter langen Krystallen angestellten Untersuchungen (Z. f. Kryst. III. 4879. 474) in der That eine bedeutende Uebereinstimmung mit den vorhandenen Messungen des Wagnerits ergeben; er nimmt cop = 84° 34′, cop 2 = 122°25′, beide mit ∞2∞ hauptsächlich in der verticalen Zone entwickelt; in der Endigung herrschen namentlich 2200 (69°53'), 200, 22, -22, auch 0P vorhanden; nach ihm ist $\beta =$ 71°53' und das A.-V. = 0,9569:1:0,7527. Die verschiedenen Formen treten sowohl in der verticalen Zone als am Ende z. Th. unvollzählig, z. Th. nicht mit gleichmässiger Flächenausdehnung auf. Optische Axenebene ΦΦΦ; optisch negativ; ρ>v; die spitze Bisectrix bildet mit der Verticalaxe ungefähr 2140 und tritt in dem spitzen Winkel ac aus. Die Krystalle sind sehr stark zum Verwittern geneigt, und entweder von weissen Adern durchsetzt, oder fast vollständig in eine weisse undurchsichtige Substanz vorändert. - Pisani hat darauf (Bull. soc. miner. II. 43) als Analysenresultat der reinen Substanz erhalten: 40,7 Fluor, 43,7 Phosphorsäure, 34,7 Magnesia, 6,8 Magnesium, 3,4 Kalk, 0,9 Rückstand — eine Zusammensetzung, welche völlig derjenigen des Wagnerits entspricht; das weisse trübe Umwandlungsproduct ist nach Pisani Apatit. An der Identität von Kjerulfin und Wagnerit ist daher wohl nicht mehr zu zweifeln (vgl. auch N. J. f. Min. 1880. II. 75), obschon Rammelsberg (Z. d. g. Ges. 1879. 107) aus einer von ihm angestellten Analyse eine Formel ableitete, welche nicht die des Wagnerits ist.

420. **Triplit**, Hausmann (Eisenpecherz).

Wahrscheinlich monoklin, nach Des-Cloizeaux, und isomorph mit Wagnerit, jedoch nach seinen Dimensionen unbekannt, indem die von Shepard beschriebenen Krystalle von Norwich in Massachusetts nach Kenngott kein Triplit sind; bis jetzt nur derb in grosskörnigen Aggregaten und individualisirten Massen. — Spaltb. nach zwei auf einander senkrechten Richtungen, die eine ziemlich vollk., die andere weniger deutlich; Bruch flachmuschelig bis eben; II. — 5...5,5; G. — 3,6...3,8; kastanienbraun, röthlichbraun bis schwärzlichbraun, Strich gelblichgrau, Fettglanz, kantendurchschei-

nend bis undurchsichtig. Dünne Lamellen stark doppeltbrechend, wobei die opt. Axen in der Ebene der unvollkommenen Spaltungsstäche zu liegen scheinen, während die spitze Bisectrix gegen die vollkommenere Spaltungsstäche etwa 42° geneigt ist. — Nach v. Kobell's Analyse der schönen Var. von Schlaggenwald und nach einer Correction der Analyse von Berzelius wird die Zus. recht wohl durch die Formel B²F.P0¹ dargestellt, in welcher R wesentlich Eisen und Mangan bedeuten (als Oxydul vorhanden), auch ganz geringe Mengen von Calcium und Magnesium; die Formel ist also analog derjenigen des Wagnerits; die Phosphorsäure ist zu 32 bis 34, das Fluor zu 7 bis 8 pCt. vorhanden; der Rest ist Eisenoxydul und Manganoxydul. V. d. L. auf Kohle schmilzt er leicht zu einer stahlgrauen, metallglänzenden, sehr magnetischen Kugel; mit Soda auf Platinblech grün; mit Borax im Ox.-F. die Farbe des Mangans, im Red.-F. die des Eisens; in Salzsäure löslich; mit Schwefelsäure Reaction auf Fluor. — Bei Limoges in Frankreich, Schlaggenwald in Böhmen, Peilau in Schlesien; in den granitischen Quarzstöcken in der Sierra von Cordoba, Südamerika, wo eine helle Var. nach Siewert etwas andere chem. Zus. (namentlich weniger Fluor) ergab.

421. Zwieselit, Breithaupt (Eisenapatit).

Rhombisch, bis jetzt nur derb in individualisirten Massen; Spaltb. basisch ziemlich vollkommen, brachydiagonal weniger deutlich, prismatisch nach OP 129°, sehr unvollkommen; Bruch muschelig bis uneben; H. = 4,5...5; G. = 3,90...4,03; braun, Strich gelblichweiss, fettglänzend, kantendurchscheinend. — Chem. Zus. nach der Analyse von Rammetsberg auf genau dieselbe Formel führend, wie sie der Triplit besitzt, nur tritt in R das Mn vor dem Fe mehr zurück (Fe: Mn = 2:4). V. d. L. verknistert er und schmilzt leicht unter Aufwallen zu einer metallisch glänzenden blaulichschwarzen magnetischen Kugel; löst sich leicht in Borax oder Phosphorsalz; gibt mit Schwefelsäure erwärmt Flusssäure; löst sich leicht in heisser Salzsäure. — Zwiesel unweit Bodenmais und Döfering bei Waldmünchen.

Anm. Da der Triplit und der Zwieselit chemisch identisch zu sein scheinen, so würden sie zusammenfallen, wenn sich die Verschiedenheiten der Krystallform, der Spaltbarkeit und des specifischen Gewichts bei genaueren Beobachtungen ausgleichen sollten. Da die Spaltbarkeit der des Triphylins ganz analog ist, so vermuthete Rammelsberg, dass der Zwieselit mit diesem isomorph oder auch aus ihm entstanden sei, wogegen jedoch Gümbel mehre Bedenken geltend machte,

422. Amblygonit, Breithaupt.

Triklin nach Des-Cloizeaux, was auch Dana bestätigte; Krystalle, deren einer von Dana gemessen und abgebildet worden ist, sind äusserst selten; gewöhnlich findet sich das Mineral derb, in individualisirten und grosskörnig zusammengesetzten Massen, deren Individuen nach einem schiefwinkeligen Parallelepipeden spaltbar sind, welches sich nach der letzten Mittheilung von Des-Cloizeaux (Comptes rendus, T. 76, 40. Février 4878) als die Combination 0P.00'P.00 P' (oder pmt) vorstellen lässt. Die eine, vollkommenste und stark glasglänzende Spaltungsfläche OO'P (m) macht mit der zweiten, mehr perlmutterglänzenden Flache $\infty P'$ (t) den Winkel von 451°4'; die schiefe Basis 0P (p), fast gleich vollkommen spaltbar wie co'P oder m, bildet mit dieser Fläche den Winkel von 405°44', mit coP' oder t den Winkel von 95°20'; die rechts oben liegende spitze Ecke dieser Combination wird durch eine sehr unvollkommene Spaltungsfläche abgestumpft, welche gegen 0P 4520 40', gegen ooP' 99°44' geneigt ist. Zwillingsbildung kommt häufig und zwar in der Weise vor, dass die Spaltungsstücke von zahlreichen papierdünnen Lamellen durchsetzt werden, deren Ausstriche auf der Fläche oop' (t) eine Streifung bilden, welche ihrer Combinationskante mit der vorgedachten sehr unvollkommenen Spaltungsfläche parallel ist; oft ist noch ein zweites Streifensystem vorhanden, welches das erste unter 49° schneidet. Bruch uneben und splitterig; H. = 6; G. = 3,05...3,11; graulich- und grünlichweiss bis berg- und seladongrun; Glasglanz, auf cop' in Perlmutterglanz, auf den Bruchflächen in Fettglanz geneigt; durchscheinend. Optisch-zweiaxig; die Ebene der optischen Axen fällt in den spitzen Neigungswinkel der Flächen p und m. — Chem. Zus.: auf Grund der neueren Analysen von v. Kobell. Pisani und Ponfield hat sich Rammelsberg für die Formel (A^2) [PO4] $^2+2$ RF entschieden, in welcher R Lithium und Natrium bedeutet; dieselbe ergibt a) für die reine Lithiumverbindung (Montebras, Pisani), b) für das Verhältniss 9 Li: Na (Penig, Ponfield), c) für dasjenige 4 Li: Na (Montebras, Penfield, v. Kobell):

die Var.	Phosphor- saure	Thonerde	Fluor	Lithion	Natron	Summe
a b c	47,88 47,37 46,86	84,59 84,22 83,68	42,84 42,67 42,54	10,12 9,30 7,93	2,07 4,09	195,49 195,62 195,28

Penfield hat 8 Amblygonite der verschiedenen Fundpunkte analysirt, darunter auch solche (Montebras, Hebron), welche nur 4—5 pCt. Fluor und nahe ebensoviel Wasser enthalten, und gelangt zu dem Schluss, dass alle Vorkommnisse wesentlich auf dieselbe Zus. führen, sofern eine variirende Ersetzung des Fluors durch Hydroxyl (OH) angenommen wird. In den

Analysen ist nach ihm das Atomverhältniss von P: Al: R: (O H,F) nahe wie 4: 4: 4: 4; woraus sich alsdann die Formel (Al²) P² O³ +2 R(O H,F) oder R² (Al²)(O H,F)². [P O⁴]² ergibt; den Lithiongehalt fand Penfeld fast constant zu 8 bis 9,8 pCt. (Am. journ. (3) XVIII. 295). Rammelsberg erklärt sich gegen diese Ersetzung des Fluors durch Hydroxyl und hält alle fluorärmeren und wasserhaltigen Amblygonite für Umwandlungsproducte in verschiedenen Stadien (N. Jahrb. f. Min. 4883. I. 45). V. d. L. schmilzt der Amblygonit sehr leicht zu einem klaren Glas, welches kalt unklar wird; dabei färbt er die Flamme mehr gelb als roth; mit Schwefelsäure befeuchtet färbt er sie vorübergehend blaulichgrün, im Glasrohr mit geschmolzenem Phosphorsalz gibt er Flusssäure; fein pulverisirt wird er von Salzsäure schwierig, von Schwefelsäure leichter gelöst; die schwefelsaure Sol. gibt mit Ammoniak einen bedeutenden Niederschlag von phosphorsaurer Thonerde. — Sehr selten, bei Chursdorf und Rochsburg (oder Arnsdorf) unweit Penig, sowie bei Geier in Sachsen, überall in Granit, bei Arendal in Norwegen, bei Montebras im Dép. der Creuse, auf Zinnerzgängen, bei Hebron und Paris im Staate Maine, Branchville in Connecticut.

Anm. Des - Cloizeaux unterscheidet zwei verschiedene Arten, indem er auf Grund gewisser krystallometrischer und optischer Verschiedenheiten, sowie der Analysen von Pisani einen Theil der bei Montebras und Hebron vorkommenden Varietäten vom Amblygonit trennt, und als ein besonderes Mineral mit dem Namen Montebrasit belegt. Die Spaltungsform ist ähnlich jener des Amblygonits, zeigt aber die Differenzen, dass ihre Winkel 405° 0' (statt 405° 44'), 89° und darüber, und 435° bis 436° messen; Zwillingsbildungen fehlen hier; das Gewicht beträgt nur 8,04...3,03; nach Pisani enthält der Montebrasit von Alkalien nur Lithion (9,84 pCt.), weniger Fluor (nur 3,8 bis 5,2 pCt.), und 4 bis 5 Wasser, übrigens Phosphorsäure und Thonerde in demselben Verhältniss wie der Amblygonit (Ann. de Chimie et de Phys. [4], T. 27. 4872. 400). Auch Ponfield erhielt später bei der leichteren Var. des Amblygonits von Montebras 6,64 Wasser und nur 4,75 Fluor, sodann blos 0,33 Natron, ferner bei einer von Branchville 5,94 Wasser, 4,75 Fluor; bei seiner oben angeführten Annahme einer Ersetzung von F durch OH fügen sich indessen auch diese Amblygonite chemisch seiner allgemeinen Formel ein (über Rammelsberg's Auffassung dieser Verschiedenheiten s. oben). Fr. v. Kobell, welcher den Namen Montebrasit, weil derselbe ursprünglich irrthümlich für echten Amblygonit aufgestellt war, und weil Montebras nicht der älteste Fundpunkt ist, mit Hebronit vertauscht wissen will, war dagegen geneigt, die Selbständigkeit dieses Vorkommnisses anzuerkennen: Weil ihm eine Var. von Auburn in Maine bei der Analyse in der Hauptsache ahnliche Resultate ergab, wie sie *Pisani* gefunden hatte (nämlich 49 Phosphorsäure, 37 Thonerde, 3,44 Lithium, 0,79 Natrium, 5,5 Fluor und 4,5 Wasser), da ferner der Wassergehalt nicht als zufällig betrachtet werden könne, da der Fluorgehalt auffallend kleiner ist als im Amblygonit, da auch die Winkel der Spaltungsform etwas verschieden sind, und da nach Des - Cloizeaux die Dispersion der optischen Axen im Amblygonit für das rothe Licht grösser ist als für das violette, während sich dies im Montebrasit umgekehrt verhält, so schliesst v. Kobell. dass derselbe doch ein besonderes Mineral zu sein scheint (Sitzungsber. Münch. Akad., 4. Jan. 4873. 284).

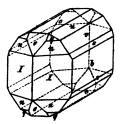
423. Durangit, Brush.

Monoklin; cop 440° 40′, P 442° 40′ nach Des-Cloizeaux; gewöhnlichste Combinationen sind cop. P; cop. 4p; auch cop. cop. 2p; und cop. P. 4p; ausserdem noch 2pco und cop. Spaltb. zieml. vollk. prismatisch; H. = 5; G. = 3,95...4,03; röthlichgelb; starker Glasglanz, doch sind die Krystalle gewöhnlich rauh- oder mattilächig. Ebene der opt. Axen senkrecht zur Symmetrie-Ebene, spitze Bisectrix negativ. — Chem. Zus. nach Brush: 53,44 Arsensäure, 47,49 Thonerde, 9,23 Eisenoxyd, 2,08 Manganoxyd, 43,06 Natron, 0,65 Li-

thion, 7,67 Fluor; dies führt auf die Formel Na² (R²) F² [As O⁴]², also ganz analog dem Amblygonit, obschon die Krystallformen ganz verschieden sind; darin ist (R²) = (Al²) und (Fe²), und etwas Na durch Li ersetzt. V. d. L. leicht zu gelbem Glas schmelzend und Fluorreaction gebond; schwer löslich in Salzsäure. — Mit farblosen Topasen auf Zinnerz führenden Spalten n.-w. von Coneto, Staat Durango in Mexico.

121. Herderit, Haidinger (Allogonit).

Rhombisch; Polk. 444° 27' und 77° 20' nach E. S. Dana; ∞ P (I) 446° 24'; die meist an beiden Enden ausgebildeten Krystalle weisen violfach beistehende, bisweilen auch eine einfachere oder etwas reichhaltigere Combination auf; b (∞ P ∞) und c (0P) mitunter fehlend:



\$\frac{3}{P}\igotimes (e) 94° 20'; \$\frac{P}\igotimes (u) 134° 6'; \$\frac{3}{P}\igotimes (v) 76° 25'; 6\frac{P}\igotimes (s) 6\frac{2}{S}' 58'; \$\frac{3}{P} (n) \text{Polk. } 121° 43' \text{ und } 103° 24'; \$\frac{3}{P} (q) \text{ und andere Formen; } \text{Habitus prismatisch nach der Brachydiagonale. A.-V. == 0,6206: \$\ldot\text{1.0,4234.} \ldot\text{H.=5}; \$G.=\$\frac{3}{S}\$; spröd, Bruch kleinmuschelig; durch-sichtig, farblos oder schwach gelblich, glasgl\text{slazend.} \ldot\text{-Opt. Axenebene das Brachypinakoid, die spitze negative Bisectrix ist die Brachydiagonale. Die Analyse von Mackintosh ergab: 33,24 Kalk, \$\frac{1}{3}\$,76 Beryllerde, \$\frac{44,84}{484}\$ Phosphers\text{\text{slure}}, \$\frac{41,82}{41,82}\$ Fluor, woraus sich die Formel (\$\mathb{Ca}_1 \mathbb{B}_0 \mathbb{P}_2 \mathbb{O}_0 \mathre{\text{-}} (\mathrea \mathrea \

garodit-Gang bei Stoneham in Oxford Co., Maine.

An m. Der Name Herderit knüpft sich ursprünglich an ein äusserst seltenes Mineral von Ehrenfrieders dorf, dessen von Haidinger angegebene Dimensionen mit denen der 1884 aufgefundenen Krystalle von Maine völlig übereinstimmen, wie auch der Habitus an beiden Fundpunkten sehr ähnlich ist. Anfänglich hatte allerdings für den H. von Ehrenfriedersdorf die qualitative Prüfung durch Turner und Platiner phosphorsaure Thonerde und phosphorsauren Kalk, nebst etwas Fluor ergeben. Nach dem Bekanntwerden des amerikanischen Vorkommnisses führte Winkler mit spärlichem Ehrenfriedersdorfer Material eine Analyse auswelche lieferte: 34,06 Kalk, 8,64 Beryllerde, 6,58 Thonerde, 4,77 Eisenoxyd, 42,44 Phosphorsäure, 6,54 Verlust, als Wasser betrachtet, indem die Fluorreaction nur zweifelhaft sei; auch in dem H. von Stoneham fand er neben Beryllerde 2,26 Thonerde, sowie 6,59 Wasser, aber ebenfalls keinen sicheren Fluorgehalt. Genth hat aber darauf ebenfalls den amerikanischen H. mehrfach untersucht, den Fluorgehalt, wie überhaupt die Resultate von Mackintosh bestätigt, und auf Incorrectheiten der Winkler schen Methoden hingewiesen. — Des-Cloizeaux that auch die völlige optische Identität beider Vorkommnisse dar.

Phosphate und Arseniate mit Sulfaten.

425. Svanbergit, Igelström.

Rhomboëdrisch nach Dauber; R Polkante 90° 35′ (nach Breithaupt 87½° bis 88°); dazu 4R und nach Breithaupt ein paar andere, dem Grundrhomboëder sehr nahe stehende Rhomboëder von gleicher Stellung; Seligmann fand als Mittel manchfacher Schwankungen R = 90° 47′ und berechnete Rauf Grund des Werthes der Mittelkanten von 4R (147° 6′) zu 90° 12′; darnach das A.-V. = 1 : 1,2865; er fand auch noch 5R und -2R (Z. f. Kryst. VI. 327). Spaltbar nach 0R; spröd; H. = 4,5; G. = 2,57; honiggelb bis hyacinthroth; im Dünnschliff nach H. Fischer ganz farbles, mit streifenweise eingebettetem Eisenoxydpigment. Glas- bis Diamantglanz; Doppelbrechung positiv. — Igelström fand darin: 17,32 Schwefelsäure, 17,80 Phosphorsäure, 37,84 Thonerde; 12,84 Natron, 6,00 Kalk, 1,40 Eisenoxydul, 6,80 Wasser. Theilweise löslich in Säuren, der Rückstand zeigt beim Glühen eine Feuererscheinung. — Horrsjöberg in Wermland als Begleiter des Lazuliths, und Westanå, sehr selten.

426. Diadochit (Phosphoreisensinter).

Mikrokrystallinisch und zwar monoklin nach Dewalque; gewöhnlich nierförmig und stalaktitisch von schaliger Zusammensetzung; Bruch muschelig; spröd und sehr leicht zersprengbar; H. = 2,5...3; G. = 4,9...2; braun und gelb; Glas- und Fettglanz; durchscheinend. — Plattner erhielt: 45,14 Schwefelsäure, 14,82 Phosphorsäure, 39,69 Eisenoxyd, 30,35 Wasser, womit die Analysen von Dewalque und Carnot gut übereinstimmen. Die Schwefelsaure ist jedenfalls wesentlich, obgleich sie durch Kochen in Wasser grösstentheils ausgezogen werden kann. Im Kolben gibt er viel Wasser, welches sauer reagirt, schwillt etwas an, wird gelb,

matt und undurchsichtig; geglüht gibt er schwefelige Säure. V. d. L. bläht er sich stark auf und zerfällt fast zu Pulver; auf Kohle schmilzt er für sich zu einer stahlgrauen magnetischen Kugel, mit Soda aber zu einer hepatischen Masse, die metallische Eisentheile enthält. — Arnsbach bei Gräfenthal und Garnsdorf bei Saalfeld, Vedrin in Belgien, in den Anthracitgruben von Peychagnard-Isère.

427. Pittizit (Arseneisensinter).

In den meisten morphologischen und physischen Eigenschaften dem vorhergehenden so ähnlich, dass er fast nur durch sein höheres spec. Gewicht, 2,3...2,5, von ihm unterschieden werden kann. Um so wichtiger wird die chemische Differenz, indem er nach Stromeyer, Laugier, Rammelsberg und Fronzel als ein wasserhaltiges Gemeng von wenig schwefelsauren mit viel arsensaurem Eisenoxyd zu betrachten ist, dessen Zusammensetzung sehr zu schwanken scheint, so dass der Gehalt an Arsensäure 24 bis 29, an Schwefelsäure 4 bis 45, an Eisenoxyd 33 bis 58 und an Wasser 42 bis 29 pCt. beträgt. Die Arsensäure 24 bis 45, an Eisenoxyd sehr leicht durch die Arsendämpfe zu erkennen, während die Schwefelsäure durch Kochen im Wasser grösstentheils ausgezogen werden kann. — Ein porodines Zersetzungsproduct des Arsenkieses: mehre Gruben bei Freiberg (wo es sich mitunter im butterweichen Zustand findet), am Graul bei Schwarzenberg, am Rathhausberg bei Gastein.

Anm. Das sogenannte Gänseköthigerz oder der Ganomatit von Andreasberg, Schemnitz, Joachimsthal und Allemont, ein Mineral, welches dünne nierförmige Ueberzüge über Arsen, Silberblende, Bleiglanz u. a. bildet, gelblichgrüne, auch rothe und braune Farbe und Fett- bis Glasglanz besitzt, ist offenbar ein Zersetzungsproduct, hält Arsensäure, Eisenoxyd, Antimonsäure und Wasser, und dürfte nach Rammelsberg zu dem Arseneisensinter gehören.

428. Beudantit, Levy.

Rhomboëdrisch; R nach Dauber 94° 48′, nach vom Rath 94° 20′; gewöhnliche Comb. R.0R.—2R, auch R.0R.—R, andere nach Sandberger mit vorwaltendem 5R. Spaltb. basisch; H.—3,5; G.—4 nach Sandberger, 4,295 nach Rammelsberg; olivengrün, dichroitisch. Glasglanz, durchsichtig bis undurchsichtig; optisch negativ.— Rammelsberg fand in den Krystallen von Glendone wesentlich Eisenoxyd (40,69), Bleioxyd (24,05), Schwefelsäure (43,76), Phosphorsäure (8,97), Arsensäure (0,24) und Wasser (9,77 pCt.). Zwei Analysen von Müller stimmen zwar in qualitativer Hinsicht mit Rammelsberg's Analyse einigermaassen überein (obwohl die eine weit mehr Arsensäure als Phosphorsäure nachweist), in quantitativer weichen sie aber von ihr, wie von einander selbst ziemlich ab. In den vorhandenen 5 Analysen schwankt die Schwefelsäure von 1,70 bis 43,76, die Phosphorsäure von 0 bis 43,22, die Arsensäure von Spur bis 43,60 pCt.; von der Unterlage der Krystalle, wie Rammelsberg glaubt, können solche Differenzen wohl nicht herrühren.— Horhausen in Rheinpreussen (hier früher von Damour und Des-Cloizeaux für Pharmakosiderit gehalten, nach Bertrand kommt indessen auch hier der letztere daneben vor), Grube Schöne Aussicht bei Dernbach in Nassau, Glendone bei Cork in Irland.

5. Phosphat mit Borat.

429. Lüneburgit, Nöllner.

Platte Knollen von feinkrystallinischer, faseriger und erdiger Textur, innerhalb des Gypsmergels von Lüneburg; G. = 2,05. Die Analyse von Nöllner liefert das Resultat $3 \, \text{Mg} \, 0$, $8^2 \, 0^3$, $P^2 \, 0^5$, $8 \, 1 \, 0^2$, was man als $2 \, 1 \, 1 \, 0 \, 0^4 + \, 1 \, 0^2 \, 0^2 + 7 \, 1 \, 0^2 \, 0^2$ deuten kann, mit $25,24 \, 0 \, 0^2$ Magnesia, $29,85 \, 0^2$ Phosphorsäure, $44,68 \, 0^2$ Borsäure, $40,26 \, 0^2$ Wasser.

Elfte Ordnung: Antimoniate.

430. Atopit, A. E. v. Nordenskiöld.

Regulär, O in Combination mit coo und cooco, auch mit untergeordneten m0m und coon; H.=5,5...6; G.=5,03; gelbbraun bis harzbraun, fettglänzend, halbdurchsichtig.—Chem. Zus.: 73,42 Antimonsaure, 47,54 Kalk, 2,74 Eisenoxydul, 4,50 Manganoxydul, 4,32

Natron, 0,84 Kali, was auf die Formel R²85²0⁷ führt. Auf Kohle in der Red.-Fl. z. Th. sublimirend, anfangs schwierig schmelzbar, zuletzt eine dunkle unschmelzbare Schlacke liefernd. In Phosphorsalz ohne Rückstand zu einem heiss gelben, nach der Abkühlung farblosen Glas

löslich; unlöslich in Säuren, durch Schmelzen mit kohlensaurem Natron schwierig zersetzber.
— Sehr seiten bei Långban in Wermland, eingewachsen in grauweissem Hedyphan (Stockh. Geol. För. Förh. III. 376; Z. f. Kryst. II. 305).

434. Bleiniere, Karsten.

Nierförmig von krummschaliger Absonderung, auch knollig, derb, eingesprengt und als Ueberzug, fest, bis erdig und zerreiblich; Bruch muschelig bis eben; H.=4 in den festen Varietäten; G.=3,98...4,76; verschiedene weisse, gelbe, graue, grüne und braune Farben. mit geaderter, gestammter, gewolkter Farbenzeichnung; fettglänzend bis matt. — Chem. Zusnach den Analysen von Hermann, Dick, Heddle und Stamm: Bleioxyd, Antimonsäure und Wasser, aber in sehr schwankenden Verhältnissen (Bleioxyd 40,73 bis 64,88; Antimonsäure 44,74 bis 47,36; Wasser 6,08 bis 44,94), so dass hier wohl Gemenge vorliegen. Im Kollen gibt das Mineral Wasser und wird dunkler, auf Kohle reducirt es sich zu einer Legirung von Blei und Antimon, und gibt den diese Metalle charakterisirenden gelben und weissen Beschlag. — Nertschinsk in Sibirien, Lostwithiel in Cornwall, Horhausen in Rheinpreussen.

432. Rivotit, Ducloux.

Derb und compact, von gelblichgrüner bis graulichgrüner Farbe, undurchsichtig, von unebenem Bruch und leicht zersprengbar. H. = 3,5...4; G. = 3,55...3,62. — Chem. Zus. nach Ducloux: 42 Antimonsäure, 24 Kohlensäure, 39,5 Kupferoxyd, 4,48 Silberoxyd. Decrepitir: und färbt die Flamme grün; mit kalter Salzsäure erfolgt Entweichen von Kohlensäure, aber nur theilweise Lösung. — Eingesprengt in Kalkstein der Sierra del Cadi, Provinz Lerida.

Anm. Der Thrombolith Breithaupt's ist eine porodine amorphe Substanz von muscheligem Bruch, ziemlich spröd und leicht zersprengbar; H. = 3...4, G. = 3,38...3,40 (nach Schrauf 3,67); smaragdgrün, dunkellauch - bis schwärzlichgrün, glasglänzend, in dickeren Stücken undurchsichtig. Enthält nach Plattner 39,2 Kupferoxyd und 46,8 Wasser, während der Rest für Phosphorsäure gehalten wurde. Schrauf fand 39,44 Kupferoxyd, 1,05 Kisenoxyd und 46,56 Wasser und ausserdem Antimonsäure mit etwas antimoniger Säure (42,95). Wird dieser Rest als Antimonsäure angenommen, so ist das Mol. -Verhältniss von CuO, Sh²0⁵, H²O = 10: 8: 49. — Bei Rothgluth schmelzend; kalte Salzsäure zieht den Kupfergehalt ausdas gelblichweisse rückbleibende Skelet (aus Antimonoxyden bestehend) löst sich beim Sieden langsam, aber beinahe völlig auf. — Im Kalkstein zu Rezbánya in Ungarn, als Umwandlungsproduct von kupferantimonreichem Fahlerz (Z. f. Kryst. IV. 28).

Zwölfte Ordnung: Silicate.

Unter allen natürlichen Sauerstoffsalzen sind die Silicate diejenigen, welche die verschiedensten Verhältnisse der Basen zu der Säure ergeben. Das normale Hydroxyd des Siliciums scheint die Kieselsäure $H^4SiO^4 = Si[OH]^4$ (Orthokieselsäure) zu sein. Durch Austritt eines Mol. Wasser leitet sich daraus die ebenfalls als solche, wenn auch in gleicher Weise als ziemlich unbeständige Verbindung bekannte Kieselsäure $H^2SiO^3 = SiO\{OH]^2$ (Metakieselsäure) ab. Wie überhaupt die mehrbasischen Säuren (z. B. Schwefelsäure, Phosphorsäure, Titansäure, Wolframsäure) durch Vereinigung mehrer Moleküle, unter Austritt von Wasser Polysäuren zu bilden vermögen, so scheint die Kieselsäure ebenfalls eine grosse Neigung zu solchen Condensationen zu besitzen; diese allerdings im freien Zustand nicht bekannten oder nicht isolirten Polykieselsäuren gehen, wie schon die vorerwähnte, ferner aus der normalen Säure nach der allgemeinen Formel $mSi[OH]^4 - nH^2O$ hervor, z. B. die Säure $H^4Si^3O^8$ oder $Si^3O^4[OH]^4$ durch Austritt von 4 Mol. Wasser aus 3 Mol. Säure, $H^2Si^2O^5$ durch Austritt von 3 Mol. Wasser aus 2 Mol. Säure.

Darnach wäre der Olivin Mg²SiO⁴ ein neutrales Orthosilicat, durch Ersatz von 4 H in H⁴SiO⁴ vermittels 2 Mg; ebenfalls der Granat Ca³(Al²)[SiO⁴]³, indem in 3 Mol. Orthokieselsäure 42 H durch die zwölfwerthigen Ca³ + Al² ersetzt sind ¹).

¹⁾ Silicate dieser Constitution nannte man früher Singulosilicate, weil das Silicat zwei-

Das neutrale Salz der Metakieselsäure H^2 Si O^3 ist darnach z. B. Mg Si O^3 (Enstatit), oder $K^2(Al^2)[SiO^3]^4$ (Leucit), letzteres vermöge des Ersatzes von 8 H durch die achtwerthigen K^2+Al^2 in 4 Mol. dieser Säure 1). Wohl die meisten Silicate hängen mit diesen beiden Säuren zusammen.

Das neutrale Salz der Kieselsäure H⁴Si³O⁸ wäre in dem Orthoklas K²(Al²) Si⁶O¹⁶ gegeben, durch Ersatz von 8 H vermittels K²+Al² in 2 Mol. dieser Säure. Dasjenige der Kieselsäure H²Si²O⁵ in dem Petalit Li²(Al²) Si⁸O²⁰ oder Ll²(Al²)[Si²O⁵]⁴ vermöge des Ersatzes von 8 H durch Li²+Al² in 4 Mol. dieser Säure.

1. Andalusitgruppe.

433. Andalusit, Lametherie.

Rhombisch; ∞P (M) 90°50′, $\overline{P}\infty$ (o) 109°4′, $\overline{P}\infty$ 109°51′ nach Haidinger; A.-V. = 0,9856:1:0,7020; gewöhnliche Combb. ∞P .0P, wie M und P in beistehender Figur, und dieselbe mit $\overline{P}\infty$ oder $\overline{P}\infty$; andere Formen selten, doch hat Kennyott an einem Krystall von Lisens eine 10 zählige Comb. beobachtet; Edw. Dana fand an einem Krystall von Upper-Providence, Pennsylvanien, $\infty \overline{P}$ 2 und $\overline{P}\infty$, auch P und 2 \overline{P} 2 nur mit der Hälfte ihrer Flächen ausgebildet. Eine Uebersicht der Formen gab Grünhut in Z. f. Kryst. IX. 120. Die Krystalle z. Th. gross, säulenförmig, aufund eingewachsen, auch radial-stängelige und körnige Aggregate. — Spaltb.

prismatisch nach P, nicht sehr deutlich; Spuren nach $\infty P\infty$, $\infty P\infty$ und $P\infty$; Bruch uneben und splitterig; H. = 7...7,5; G. = 3,10...3,17, die schönen durchsichtigen Varr. aus Brasilien 3,16 nach Damour (im zersetzten Zustand weicher und leichter); farblos, aber stets gefärbt; röthlichgrau bis fleischroth, pfirsichblüthroth, violblau und röthlichbraun, aschgrau, grünlichgrau bis grün; Glasglanz, selten stark; meist durchscheinend bis kantendurchscheinend, selten durchsichtig; die optischen Axen liegen im brachydiagonalen Hauptschnitt, und ihre negative Bisectrix fällt in die Verticalaxe; a = c, b = b, c = a; stark trichroitisch; a rosaroth bis blutroth, b ölgrün, c olivengrün. U. d. M. vielfach verschiedentlich gelagerte faserige Büschelsysteme zeigend. - Chem. Zus. nach den Analysen von Damour, Schmid, Arppe, Rowney, Pfingsten u. A.: das Aluminiumsilicat (Al²) Si 05, mit 37,02 Kieselsäure und 62,98 Thonerde (vgl. Anm. auf S. 562); Grünhut fand beim A. aus Brasilien einen Glühverlust von 0,51 pCt., der nach ihm nur auf Fluor oder Hydroxyl zurückgeführt werden kann, und in beiden Fällen auf eine Analogie mit Topas verweise. Einige Analysen haben in Folge beigemengten Quarzes einen etwas zu hohen Kieselsäuregehalt ergeben. V. d. L. ist er unschmelzbar; mit Kobaltsolution geglüht wird er blau; Säuren sind ohne Wirkung. Die Zersetzung, welcher der Andalusit so häufig unterworfen ist, hat eine Verminderung des Thonerdegehalts zur Folge, worin vielleicht auch der Ueberschuss an Kieselsäure begründet ist, welchen manche Analysen ergeben haben. — Bräunsdorf, Munzig und Penig in Sachsen, Katharinenberg bei Wunsiedel, Zwiesel, Herzogau u. a. O. des bayerischen Waldes, Lisens in Tirol, Andalusien, Connemara in Irland, Kalwola in Finnland, Juschakowa bei Mursinsk im Ural; der durchsichtige aus Brasilien und aus Mariposa in Californien. Mikroskopisch

werthiger Metalle $R^2 SiO^4$, in dualistischer Weise zu $2RO + SiO^2$ zerlegt gedacht, für die Säure SiO^2 und die Basis 2RO das Sauerstoffverhältniss 2:2 = 4:4 aufweist.

⁴⁾ Früher bezeichnete man so constituirte Silicate als Bisilicate, weil in der ebenso erhaltenen Formel $RO + SiO^2$ das Sauerstoffverhältniss zwischen der Säure SiO^2 und der Basis RO = 2:4 ist.

Ebenso hiess der Orthoklas ein Trisilicat, weil darin O von $6 \text{Si} O^2$ zu O von $(K^2O + A)^2O^3$) = 42:4=3:4 ist; der Petalit ein Quadrisilicat, insofern in ihm O von $8 \text{Si} O^2$ zu O von $(\text{Li}^2O + A)^2O^3) = 46:4=4:4$ ist.

Groth möchte ausser der Ortho- und Metakieselsäure nur noch die Dikieselsäure H²Si²O⁵ annehmen, dagegen die Säure H⁴Si³O⁸ anerkennen als eine Verbindung von 4 Mol. Metasäure H²Si O³ und 4 Mol. Dikieselsäure H²Si²O⁵ (Tab. Uebers. d. Min. 4882, 74).

in vielen krystallinischen Schiefern und metamorphischen Contactgesteinen, welche Höfe um Granitmassivs bilden; hier oft in radialstrahlig aggregirten Nadeln oder Körnchenreihen, in und zwischen welchen sehr zahlreiche Binschlüsse von Quarz. kohligen Partikeln und Biotitblättchen liegen.

Anm. Der Chiastolith (Hohlspath) ist nur eine, freilich recht eigenthümliche Varietät des Andalusits; ∞ P 94°4′, nach *Des-Cloizeaux*; die Krystalle lang säulenförmig und gewöhnlich in schwarzem Thonschiefer eingewachsen, dessen kohlige

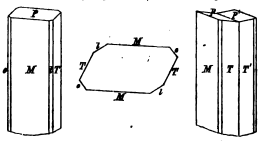


Substanz längs der Axe eine centrale Ausfüllung, oft auch vier an den Kanten herablaufende marginale (und mit der centralen in Verbindung stehende) Ausfüllungen bildet, welche Eigenthümlichkeit den Querschnitt der Krystalle, wie beistehende Figur erscheinen lässt, die Namen des Minerals veranlasst hat, und durch die Annahme einer zwillingsartigen Vernerals veranlasst hat, und durch die Annahme einer zwillingsartigen Verwachsung nicht erklärt werden kann. — Spaltb. prismatisch nach ©P.

ziemlich vollk., auch brachydiagonal, unvollk.; Bruch uneben und splitterig: H.=5...5,5; G.=2,9...3,4; graulich- und gelblichweiss bis gelblichgrau, schmutzig gelb und licht gelblichbraun, auch röthlich bis pfirsichblüthroth; schwacher Glasglanz bis matt; in Kanten durchscheinend. — Chem. Zus.: diejenige des Andalusits, doch ist durch eingetretene Zersetzung, die sich auch in einem Wassergehalt ausspricht, die Kieselsäuremenge gewöhnlich erhöht; sonstiges Verhalten wie bei Andalusit. — Gefrees im Fichtelgebirge, Leckwitz bei Strehla in Sachsen, Bretagne, Pyrenäen, Bona in Algerien, überhaupt nicht selten in den metamorphischen Thonschiefern, fast stets an die Nachbarschaft von Granitmassen gebunden; Mankowa im District von Nertschinsk.

434. Disthen, Hauy (Cyanit oder Kyanit, Rhätizit).

Triklin; meist langgestreckte, breit säulenförmige Krystalle (Fig. 1 und der Querschnitt derselben in Fig. 2), vorwaltend durch zwei Flächenpaare, $\infty \overline{P}\infty$ (M) und $\infty \overline{P}\infty$ (T) gebildet, welche sich nach *Phillips* unter 106° 15' (106° 4' nach *vom Rath*) durchschneiden; M glänzend, aber selten glatt und eben, T glatter und auch glänzender:



die scharfen Seitenkanten dieser rhomboidischen Säule sind gewöhnlich durch $\infty'P$ (o) abgestumpft, welches mit M 130°44′, mit T 123°4′ bildet; die stumpfen Seitenkanten zwischen M und T werden wohl durch mehre Flächen abgestumpft, darunter ∞ P′ (l), mit M 145° 16′ und mit T 140° 59′ bildend, sowie ∞ P′2 (k, meist rauh).

Terminale Flächen sind sehr selten ausgebildet: 0P (P), gewöhnlich matt, ist gegen M unter 79° 10', gegen T unter 86° 45' geneigt. An ausgezeichneten kleinen Krystallen vom Greiner im Zillerthal und vom Monte Campione bei Faido fand vom Rath z. B. noch P, P, P' ∞ , ∞' P2, 2,P2, 2,P, 2'P, ∞ u. s. w. Nach M. Bauer ist $\alpha = 90^{\circ}$ 23', $\beta = 100^{\circ}$ 18', $\gamma = 106^{\circ}$ 1'; A.-V. = 0,89912: 1: 0,69677; vom Rath, welcher i. I. 1879 daran festhielt, dass α merkwürdiger Weise gerade genau = 90° sei, bestimmte diesen Axenwinkel bc i. J. 1880 in einem Falle zu 90° 54', und musste in Uebereinstimmung mit der von ihm zuerst verworfenen Ansicht Bauer's bestätigen, dass die Abweichung von 90° wirklich existirt, wenn sie auch eine sehr geringe ist; er fand dann das A.-V. = 0,89942: 1:0,70898. Mehrfache Zwillingsbildungen, und zwar erfolgt einerseits auf verschiedene Weise eine Verwachsung nach den breiten Pinakoidflächen M: 1) Drehungsaxe die Normale zu M (Fig. 3), wobei eine rinnenartig einspringende Längskante entsteht, und nach M. Bauer häufig eine polysynthetische Zwillingsverwachsung nach Art der Plagioklase erfolgt; 2) Drehungsaxe die Kante zwischen M und P; 3) Drehungsaxe die Kante zwischen M und T. Groth, Bauer und vom Rath beobachteten fast gleichzeitig noch als ferneres Gesetz: Zwillings-Ebene die

Basis, wobei die auf T entstehenden ein - und ausspringenden Zwillingskanten 1730 33' betragen. Nach Bauer sind diese nach der Basis verwachsenen Krystalle möglicherweise schon vorher Zwillinge nach dem oben unter 2) aufgeführten Gesetz, übrigens nicht ursprünglich gebildet, sondern durch Druckwirkung (ähnlich den nach - 1R verzwillingten Calciten) erzeugt. vom Rath fand auch parallel & P. co eingeschaltete Lamellen. Kenngott beobachtete Zwillinge, in denen sich die Säulen unter fast 60° schneiden; Bauer ermittelte dafür die Brachypyramide 2P,2 als Zwillings- und Verwachsungsebene. Die Krystalle einzeln eingewachsen; auch derb, in stängeligen Aggregaten, welche oft krumm- und theils radial-, theils verworrenstängelig sind; in Pseudomorphosen nach Andalusit. — Spaltb. nach M sehr vollk., nach T vollk., auch nach der schiefen Basis P, doch handelt es sich nach Bauer hier um eine Gleitsläche, nicht um eine eigentliche Spaltungsfläche. Bauer beobachtete noch eine seltene Spaltb. nach 'P,∞; spröd; H. = 5...7, nämlich auf den breiten Seitenflächen der Säulen der Länge nach = 5, der Quere nach = 7; G. = 3,48...3,68; farblos, aber häufig gefärbt; blaulichweiss, berlinerblau bis himmelblau und seladongrün, gelblichweiss bis ockergelb. röthlichweiss bis ziegelroth, graulichweiss bis schwärzlichgrau; Perlmutterglanz auf der Hauptspaltungsfl., sonst Glasglanz, durchsichtig bis kantendurchscheinend. Die Ebene der optischen Axen, welche durch den scharfen ebenen Winkel auf M geht, ist ungefähr 30° gegen die Verticalaxe geneigt, und ihre negative Bisectrix (a) fast normal auf der vollkommensten Spaltungsfläche. Scheinbarer Axenwinkel in Oel für Roth 100-101°. Bei intensiverer Blaufärbung deutlich pleochroitisch: c blau, a ganz schwach bläulichweiss. U. d. M. gewöhnlich sehr reine Substanz zeigend. — Chem. Zus. nach den neuesten und besten Analysen von Rosales, Marignac, Jacobson, Deville, Smith, Brush u. A.: (Al²)SiO⁵, genau dieselbe wie die des Andalusits (vgl. Anm. auf S. 562); ein wenig Thonerde ist oft durch Eisenoxyd ersetzt; auch hier ergeben vereinzelte Analysen etwas zu viel Kieselsäure; v. d. L. ist er unschmelzbar; in Phosphorsalz löslich mit Hinterlassung eines Kieselskelets; mit Kobaltsolution stark geglüht färbt er sich dunkelblau; Säuren sind ohne Wirkung. Man unterscheidet als Varietäten Cyanit (meist breitstängelig und blau gefärbt) und Rhätizit (schmalstängelig und nicht blau, oft durch Kohle grau bis schwarz gefärbt). — In Glimmerschiefer und Quarz: Monte Campione bei Faido, Greiner im Zillerthal und a. O. in Tirol, Pontivy im Morbihan, Petschau in Böhmen, Penig und viele a. O.; auch im Granulit und Eklogit, fast immer frisch und unzersetzt; intensiv dunkle und doch klare abgerollte Krystalle in den Goldseifen des südl. Urals; bei Horrsjöberg in Wermland bildet der Cyanit selbständige Lager von mehren Klastern Mächtigkeit.

Anm. Die krystallographische Kenntniss des Disthens ist durch die Arbeiten von *M. Bauer* (Z. d. geol. Ges. 1878. 283 und 1879. 244, 717), sowie von *vom Rath* (Z. f. Kryst. III. 1 und V. 17) sehr gefördert worden.

435. Sillimanit, Bowen.

Rhombisch, nach Des-Cloizeaux; ∞ P 111°; man kennt bis jetzt nur säulenförmige Individuen, ohne terminale Formen, gebildet von ∞ P, von dem auch selbständig auftretenden ∞ P $\frac{3}{4}(88^{\circ}15')$, sowie anderen Flächen, durch deren oscillatorische Combination eine starke verticale Streifung hervorgebracht wird; die Krystalle lang säulenförmig und eingewachsen; derb, mit feinstängeligen, oft gekrümmten und verdrehten, büschelförmig verwachsenen Individuen. — Spaltb. makrodiagonal sehr vollk.; H. = 6...7; G. = 3,23...3,24; farblos, auch gelblichgrau bis nelkenbraun gefärbt; Fettglanz, auf Spaltungsflächen Glasglanz; durchsichtig bis kantendurchscheinend. Die optischen Axen liegen im makrodiagonalen Hauptschnitt, ihre Bisectrix fällt in die Verticalaxe; Lamellen, welche rechtwinkelig auf die Säulenaxe geschnitten sind, lassen im polarisirten Licht zwei symmetrisch liegende Systeme von Farbenringen erkennen; a=b, b=a, c=c; optischer Axenwinkel 35°-40°, spitze Bisectrix positiv; $\varrho > v$. — Chem. Zus. nach den Analysen von Norton, Staaf und Silliman: sehr nahe die des Disthens und Andalusits, also (Al2)Si 05; von der Thonerde wird ein kleiner Antheil

durch Bisenoxyd ersetzt; v. d. L. unschmelzbar; von Säuren nicht angreißbar. — Saybrook und Norwich in Connecticut, mit Monazit; Yorktown in New-York; im Gneisvom Morvan (Frankreich).

Anm. 1. Da Andalusit, Sillimanit und Disthen übereinstimmende chemisch-Zusammensetzung besitzen und die beiden ersten, wenn auch gemeinsam rhombisch. doch krystallographisch und optisch verschieden sind, so liegt hier ein Fall von Trimorphismus vor¹).

Anm. 2. Eine Reihe von Mineralien ist weiter nichts als Sillimanit, welcher vielfach mit feinvertheiltem Quarz vermengt ist, weshalb die Analysen dann einen wechselnden Kieselsäuregehalt ergeben, welcher den der Formel (Al²) 810° entsprechenden übersteigt. Des-Cloizeaux ist es namentlich, welcher auch durch krystallographische und optische Untersuchungen die Zugehörigkeit der folgenden Mineralien zum Sillimanit dargethan hat.

Silliman's Monrolith von Monroe in Orange Co. (New-York) ist blos eine grünlichgrau gefärbte Var. des Sillimanits, mit welchem er in den meisten Eigenschaften und auch in der chemischen Constitution nach den Analysen von Smith und Brush übereinstimmt. - Der Bucholzit oder Fibrolith (Faserkiesel) erscheint derb, in sehr fein- und meist filzartig verworren faserigen Aggregaten, von grauen, gelben, grünlichen Farben; H. = 6...7. G. = 8,24...8,24; wenig glänzend, kantendurchscheinend; optisch ist nach Des-Cloixesus der Fibrolith mit Sillimanit identisch. — Die Analysen von Silliman und Deville führen auf die Formel des Disthens, andere mit wahrnehmbarem feinvertheiltem Quarz gemengte Fibrolithe ergeben einen etwas höheren Kieselsäuregehalt. Unschmelzbar und von Säuren unangreifbar. - Lisens und Faltigl in Tirol, in dem Cordieritgneiss und sog. Schuppengneiss des bayerischen Waldes und des sächs. Granulitgebirges, im Glimmerschiefer der Bretagne, im Gneiss des Eulengebirges, wo aber nach Kalkowsky die Individuen ein vorwaltendes Prisma von ca. 91° zeigen und sich vom Andalusit nur dadurch unterscheiden, dass bei ihnen die positive opt. Bisectrix in die Verticalaxe fällt. - Der von Axel Erdmann benannte Bamlit gehört auch zum Sillimanit; derb, in radial-dünnstängeligen bis faserigen, von rhomboidischen Prismen gebildeten Massen; Bruch uneben und splitterig. — Spaltb. sehr deutlich nach der breiten Seitenfläche der Prismen. Spröd; H. = 5...7; G. = 2,98; grünlich- oder graulichweiss, Spaltungsflächen stark perlmutterglänzend, stark durchscheinend. Der hähere Kieselsäuregehalt von 56,9 wird durch beigemengten Quarz hervorgebracht. - Bamle is Norwegen, in einem aus Quarz, Glimmer und Amphibol bestehenden Gestein. - Auch der Xenolith und Wörthit, zwei feinstängelige und faserige Aggregate, vorkommend als Geschiebe in der Gegend von St. Petersburg, sind hierher zu stellen.

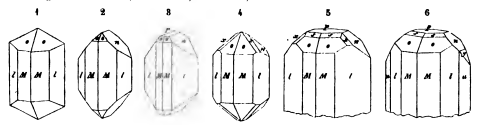
436. Topas, Werner.

Rhombisch; P (o) Polkanten 104° 40' und 141° 0', Mittelkante 91° 10'2), ∞ P (M) 124° 17', 2P\infty (n) 92° 42', ∞ P2 (l) 93° 11', 4P\infty (y) 55° 20' nach v. Aol-

⁴⁾ Das völlig abweichende Verhalten gegenüber den natürlichen Zersetzungsagentien. welches Andalusit und Disthen zeigen, hat Groth auf die Ansicht geführt, dass dieselben trotz der übereinstimmenden empirischen Zusammensetzung doch nicht chemisch identisch, sondern abweichend constituirt und somit auch nicht eigentlich dimorph seien: dem leichter zersetzbaren Andalusit sowie dem Sillimanit komme wahrscheinlich eine chemische Structur zu, welche durch die Formel Al[AlO]SiO4 (Orthosilicat) ausgedrückt wird, wogegen alsdann der Disthen durch [AlO]²SiO³ (Metasilicat) seine Bezeichnung fünde. Grünhut schliesst sich dieser Auffassung an, schlägt aber vor, die Formel des Andalusits zu [AlO]²Al²Si²O³ zu verdoppeln, indem alsdam auch die im Andalusit bisweilen wahrgenommenen geringen Mengen von Monoxyden (Kalk, Magnesia, Eisenoxydul) insofern ihre Berücksichtigung finden würden. als ein Silicat von der Formel RAl²Si²O³ isomorph hinzugemischt wäre, worin R = Ca, Mg, Fc. entsprechend den 2 Mol. des einwerthigen Aluminyls [AlO].

²⁾ Wir wählen die se Pyramide zur Grundform, weil sie an den meisten Krystallen wirklich ausgebildet ist; Andere nehmen die Pyramide 2P als Grundform, so auch v. Kokscharon, in dessen Materialien zur Mineral. Russlands auf Taf. 29 bis 38 eine vollständige Darstellung der schönen und manchfaltigen russischen Krystalle gegeben wurde. P. Groth veröffentlichte eine lehrreiche Abhandlung über die Krystalle von Altenberg und Schlaggenwald (Z. d. geol. Ges. XXII. 384), worin u. a. bewiesen wird, dass die Winkel in verschiedenen Varietäten des Topas gewissen Schwankungen unterliegen; den Winkel COP fand Groth an Krystallen von Altenberg 124° 45′, von Schlaggenwald 124° 9′, die Polkante von 2Poo dort 92° 44′, hier 92° 57′. An den Topaskrystallen des Schneckensteins beobachtete Laspeyres nicht weniger als 24 verschiedene

scharow, und viele andere Formen, unter denen jedoch P (o) in der Regel, und 2P häufig vorhanden ist; A.-V. == 0,5285:4:0,4768.



- Fig. 4. ∞P.∞P2.P; die gemeinste Form der brasilianischen Krystalle.
- Fig. 2. $\infty P. \infty P2.2P\infty.P$; eine häufig vorkommende Combination.
- Fig. 3. Comb. wie Fig. 2, mit der Basis 0P.
- Fig. 4. Comb. wie Fig. 1, mit 2P00 und 4P2 (x); Brasilien, Schneckenstein, Ural.
- Fig. 5. $\infty P. \infty P2. 0P. 2P\infty. P. 2P2$; vom Schneckenstein in Sachsen.
- Fig. 6. Comb. wie Fig. 5 ohne x, dafür mit ∞ P3 und 4P ∞ (u und y); ebendaher.

Der Habitus der Krystalle ist immer säulenförmig, indem gewöhnlich die Prismen ∞P und ∞P2 vorwalten, deren Combination an den Enden durch mancherlei Flächen begrenzt wird, unter denen sich besonders OP, oder P, oder auch 2P00 auszeichnen; bisweilen scheinbar hemimorphisch 1); ein wirklicher Hemimorphismus findet jedoch nach Hankel und Groth nicht statt (auch schliessen nach Baumhauer die Aetzfiguren denselben aus), wohl aber ist das eine Ende der Krystalle bisweilen nur rudimentär, mit sehr kleinen und unvollkommenen Flächen ausgebildet, oder in sehr viele kleine Krystallspitzen dismembrirt, daher drusig; die Prismen fein vertical gestreift; einzeln aufgewachsen oder zu Drusen verbunden; auch derb in grossen, undeutlich ausgebildeten Individuen (Pyrophysalit), eingesprengt, und in Geröllen und stumpfeckigen Stücken. - Spaltb. basisch sehr vollk.; Spuren nach mehren anderen Richtungen; Bruch muschelig bis uneben; H. = 8; G. = 3,514...3,567; farblos und bisweilen wasserhell, aber meist gefärbt, gelblichweiss bis wein- und honiggelb, röthlichweiss bis hyacinthroth und fast violblau, grünlichweiss bis berg-, seladon- und spargelgrün; dem Tageslicht lange ausgesetzt bleichen die Farben aus; Glasglanz; durchsichtig bis kantendurchscheinend. U. d. M. häufig Flüssigkeitseinschlüsse führend, darunter auch solche von liquider Kohlensäure (S. 117). Die optischen Axen liegen im brachydiagonalen Hauptschnitt, und bilden in verschiedenen Varr. sehr verschiedene Winkel, ihre Bisectrix fällt in die Verticalaxe; Doppelbrechung positiv; a=a, b=b, c=c; n=1,6138. Ueber die merkwürdigen thermo-elektrischen Eigenschaften vgl. Hankel in Abh. d. k. Sächs. Ges. d. W. IX. 1870. 359. — Chem. Zus. nach den älteren Analysen Forchhammer's und den neuesten von Rammelsberg und Hugo Klemm: eine Mischung von 5 Mol. des sog. Zweidrittel-Aluminium-Silicats mit 4 Mol. eines analogen Kieselfluoraluminiums, 5(Al2) Si 05 + (Al2) Si F10; dieser Formel gemäss würden 100 Theile Topas 33,22 Kieselsäure, 56,54 Thonerde und 47,64 Fluor (Summe 407,37) liefern,

Formen; cop fand er zu 124° 0′ 43″, als ferneren Beweis des Schwankens der Winkel des Topases; auch bespricht er den scheinbaren Hemimorphismus dieser Krystalle (Zeitschr. f. Kryst. 1877. 347). Eingehendere weitere krystallographische Untersuchungen über Topase der verschiedenen Fundorte gab Grünhut in Z. f. Kryst. IX. 1884. 1413; zu den bis dahin bekannten 62 Formen fügte er 22 neue hinzu und gab eine Uebersicht derselben nach der üblichen und nach der von ihm vorgeschlagenen (vgl. Anm. 1) neuen Aufstellung.

⁴⁾ Jeremejew schreibt einem Topaskrystall aus dem Ilmengebirge, bei welchem Pro an dem einen Ende vorhanden ist, an dem anderen fehlt, Hemimorphismus zu. — Gründut hat dargethan, dass der scheinbare Hemimorphismus auch so zu Stande kommt, dass ein auf natürlichem Wege gespaltener Krystall an den beiden Enden der Verticalaxe, sich in abweichender Weise wieder weiter krystallographisch ausbildet.

was den erwähnten Analysen äusserst genau entspricht 1). Sonach liefert der Topas ein interessantes Beispiel der Verbindung eines Sauerstoffsalzes mit einem ganz analog gebildeten Fluorsalz. In einem Topas von Stoneham in Maine gibt Bradbury 29,21 pCt. Fluor an. Im Glasrohr mit Phosphorsalz stark erhitzt gibt er die Reaction auf Fluor: v. d. L. ist er unschmelzbar, löst sich aber in Phosphorsalz mit Hinterlassung eines Kieselskelets; mit Soda geschmolzen gibt er kein klares Glas; mit Kobaltsolution geglüht wird er blau; Salzsäure greift ihn nicht an; mit Schweselsäure anhaltend digerin gibt er etwas Flusssäure. — Am Schneckenstein bei Gottesberg; zu Ehrenfriedersdorf. Altenberg und Penig in Sachsen, Schlaggenwald in Böhmen, Cairngorm in Schottland und in den Mourne-Bergen in Irland, Cornwall, Finbo in Schweden, Miask und Alabaschka bei Mursinka im Ural, Aduntschilon und am Flusse Urulga in Transbaikalien (hier in bis fussgrossen Krystallen), Villarica in Brasilien, Mughla in Kleinasien (sehr schöne, den brasilianischen ähnliche Krystalle). Am Mount Bischoff in Tasmanien mit Quarz ein quarzporphyrähnliches Gestein bildend. Während alle diese Vorkommnisse an die alten krystallinischen Gesteine gebunden sind, fand Wh. Cross auch Topaskrystalle in den Drusenräumen des tertiären Eruptivgesteins Nevadit vom Chalk-Mountain, Nevada.

Gebrauch. Der Topas wird in seinen schön gefärbten und durchsichtigen Varietäten als Edelstein benutzt.

Anm. 1. Wegen der Analogie der chemischen Zusammensetzung hat man sich mehrfach bestrebt, einen Isomorphismus zwischen Andalusit und Topas zu erweisen. Grünkut wählt zu diesem Zweck für den Andalusit das Prisma 00^{12} als Grundprisma und ertheilt dem bisherigen $\overline{P}00$ das Zeichen $\frac{1}{4}\overline{P}00$, worauf alsdann das A.-V. = 0,5069: 4: 1,4246 resultirt. Wird beim Topas 00^{12} als solches beibehalten und die Form $\frac{1}{4}\overline{P}00$ zum primären Brachydoma genommen, so ergibt sich für ihn das A.-V. = 0,5285: 4: 1,4309. Ueber ein anderes Verfahren vgl. Groth, Tab. Uebers. 1882. 85.

Anm. 2. Der Pyknit, welchen Werner als ein besonderes Mineral betrachtete, ist nur eine Varietät des Topas; derb, in parallelstängeligen Aggregaten, deren Individuen oft eine schiefe transversale Absonderung zeigen, nach G. Rose aber bisweilen die Krystallformen des Topas erkennen lassen; G. = 3,49...3,5; strohgelb bis gelblich- und röthlichweiss, Glasglanz, kantendurchscheinend. — Chem. Zus. nach der letzten Analyse von Rammelsberg wesentlich übereinstimmend mit Topas, während Forchhammer weniger Thonerde gefunden hatte; verhält sich auch ausserdem wie Topas. — Altenberg in Sachsen; Magnetberg von Durango in Mexico.

437. Staurolith, Karsten.

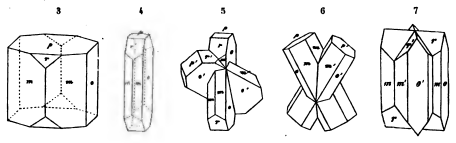
Rhombisch; $\infty P(m)$ 128° 42′, $\overline{P}\infty$ (r) 70° 46′ nach Kenngott (129° 26′ und 69°

32' nach Des-Cloizeaux); A-V. = 0,4803: 1:0,6761; ge-wöhnliche Combb. $\infty P. \infty P \infty.0P$ (m, o und p in Fig. 1) und $\infty P \infty.\infty P.0P.P \infty$ wie die Figg. 3 und 4; die letztere Combination, von Faido im Canton Tessin, ist langgestreckt und mit vorwaltendem Brachypinakoid. An Krystallen von Morganton, Georgia, beobachtete Shepard das Makrodoma mit nur zwei parallelen Flächen. Die Krystalle kurz- und dick-, oder

lang- und breitsäulenförmig; eingewachsen; Zwillingskrystalle sehr häufig, als Durchkreuzungs-Zwillinge namentlich nach zwei verschiedenen Gesetzen, indem sich die Verticalaxen beider Individuen entweder fast rechtwinkelig durchschneiden, wobei die Zwillings-Ebene eine Fläche des Brachydomas $\frac{3}{4}$ Poo ist (Fig. 2, auch Fig. 187 auf S.

⁴⁾ Groth hält den Topas und Andalusit für isomorph und nimmt als Hauptbestandtheil des Topases eine Fluorverbindung von ähnlicher Constitution, wie sie dem Andalusit entspricht, an, nämlich Al [Al F²] Si O⁴, indem Al O durch die ebenfalls einwerthige Gruppe Al F² vertreten sei; diese Verbindung sei nun mit Andalusitsubstanz Al [Al O] Si O⁴ isomorph gemischt, vielfach in dem Verhältniss 5: 4, was dann die empirische Formel (Al²)6 Si6 O²5 F¹0 (genau wie oben) liefert. An festen Molekularverhältnissen braucht man übrigens auch bei der oben stehenden Deutung Rammelsberg's nicht festzuhalten.

107), oder indem sie sich schiefwinkelig fast unter 60° schneiden, wobei als Zwillings-Ebene eine Fläche der Brachypyramide $\frac{3}{4}P_{\frac{3}{4}}$ erscheint (Fig. 5 und 6, auch Fig. 188 auf S. 107). Edward Dana lehrte an den Krystallen von Fannin Co., Georgia, noch ein



drittes seltenes Zwillingsgesetz kennen (Fig. 7), wobei ∞P3 die Zwillings-Ebene der beiden sich durchkreuzenden Individuen ist, deren Brachypinakoide 70° 18' mit einander bilden; auch beschreibt er merkwürdige Drillinge, bei welchen zwei Individuen sich nach dem ersten Gesetz fast rechtwinkelig kreuzen, während ein drittes beide nach dem zweiten Gesetz nahezu unter 60° schneidet. — Spaltb. brachydiagonal vollk., auch Spuren nach ∞P; Bruch muschelig oder uneben und splitterig; H. = 7...7,5; G. = 3,34...3,77; röthlichbraun bis schwärzlichbraun; Glasglanz, durchscheinend bis undurchsichtig. Die optischen Axen liegen in dem makrodiagonalen Hauptschnitt; ihre Bisectrix fällt in die Verticalaxe; a=b, b=a, c=c; pleochroitisch: c dunkelbraun, a und b beide ähnlich lichtgelb. - Die Feststellung der chem. Zus. hat grosse Schwierigkeiten verursacht, weil die einzelnen Bestandtheile: Kieselsäure, Thonerde, Eisenoxydul und Magnesia so erhebliche Schwankungen aufwiesen, wie denn z. B. die Kieselsäuremenge zwischen 27,9 und 54,3, die Thonerdemenge zwischen 34,3 und 54,7 liegend befunden wurde. Der Staurolith von Faido ist der an Kieselsäure ärmste, an Thonerde reichste. Durch die Untersuchungen von Lechartier (Bull. soc. chim. [2.] III. 4865. 378), v. Lasaulx und Fischer ergab sich, dass alle anderen Varr. von Staurolith, welche einen höheren Kieselsäuregehalt (und niedrigeren an Thonerde) aufweisen, diesen einer reichlichen Interposition von Quarzkörnern (auch von Granat, Glimmer u. s. w.) ver-Werden diese fremden mechanischen Einwachsungen, welche u. d. M. sehr gut zu erblicken sind, durch Behandlung des Stauroliths mit Fluorwasserstoffsäure weggeätzt, so bleibt reine Mineralmasse von der Zus. der Var. von Faido übrig. Verhältnissmässig rein sind auch die Staurolithe von St. Radegund, von Massachusetts und von der Culsagee-Grube in Nordcarolina; diese Staurolithe sind auch die sp. schwersten; zu den stark verunreinigten gehören namentlich die aus der Bretagne und von Pitkäranda in Finnland, auch solche von Lisbon in New-Hampshire; sie schliessen, obwohl gut krystallisirt, bis zu 40 pCt. Quarz ein und sind deshalb sp. leichter; auch der St. von Airolo am St. Gotthard ist im Gegensatz zu dem von Faido nicht rein. Was die Zus. der reinen Staurolithsubstanz betrifft, so ist noch hervorzuheben, dass Lechartier ca. 1,5 pCt. Wasser fand, welches erst beim Glühen entweicht; unter Berücksichtigung dessen ergibt sich die Formel $\mathbb{H}^2\mathbb{R}^3(\mathbb{A}^2)^6\mathbb{S}^{16}\mathbb{O}^{34}$, welche, wenn R=3 Fe +4 Mg, liesert: 30,45 Kieselsäure, 51,81 Thonerde, 13,69 Eisenoxydul, 2,53 Magnesia, 1,52 Wasser. Möglicherweise ist aber selbst diese als reinste geltende Substanz immer noch etwas zu kieselsäurereich und das Sauerstoffverhältniss der Basen zur Säure das einfache 2: 1 (anstatt 14: 6, wie in obiger Formel). Das Eisen ist nicht - nach der vormaligen Annahme — als Oxyd, sondern mindestens grösstentheils als Oxydul vorhanden. Ein kleiner Antheil des Eisens wird zuweilen durch Mangan vertreten; die Var. von Nordmark in Schweden hält sogar 11,6 pCt. Manganoxydul und 13,7 Manganoxyd, weshalb und wegen ihrer Schmelzbarkeit Dana für sie den Namen Nordmarkit vorschlägt; eine Var. von Canton in Georgia enthält über 7 pCt. Zinkoxyd. V. d. L. selbst in Splittern nicht schmelzbar, in Borax und Phosphorsalz nur sehr

schwer löslich; Säuren sind ganz ohne Wirkung. — In Glimmerschiefer bei Airolo am St. Gotthard und bei Faido, Radegund in Steiermark, Goldenstein in Mähren, Umgegend von Sebes in Siebenbürgen, Polekowskoi am Ural, im Dép. de Finistère in Frankreich, bei San Jago de Compostella in Spanien, Windham in Maine, Lisbon und Franconia in New-Hampshire u. a. O. in Nordamerika. — Ueber die bisweilige Verwachsung des Stauroliths der St. Gotthard-Gegenden mit Disthen vgl. S. 110.

Anm. Der sog. Crucilith aus der Gegend von Dublin scheint nach Kenngott nur ein zersetzter Staurolith zu sein, dessen Zwillingsformen er noch besitzt, während er eine weiche, rothbraune bis schwarze, fettglänzende Masse darstellt.

438. Dumortierit, F. Gonnard.

Rhombisch; ∞ P nahezu 120° nach Bertrand; strahlig faserige Aggregate, die einzelnen strahligen Krystalle sind Zwillinge mit paralleler Stellung ihrer Längsrichtungen, die opt. Axenebenen bilden mit einander ca. 120°. — G. = 3,36; intensiv blau, z. Th. fast schwarz; auffallend stark dichroitisch: weiss bei Parallelstellung der Faser-Längsrichtung mit dem Nicolhauptschnitt, senkrecht dazu schön smalteblau. Opt. Axenebene parallel den Fasern, die spitze negative Bisectrix fällt mit der Längsaxe der Fasern zusammen, die stumpfe senkrecht zu denselben(?); starke Dispersion, $\varrho < v$. — Chem. Zus. nach Damour: 29,85 Kieselsäure, 66,02 Thonerde, 1,04 Eisenoxyd, 0,45 Magnesia, 2,25 Glühverlust, also (Al²) 88° 0°8, was erfordert 30,40 Kieselsäure, 69,60 Thonerde. Unlöslich in Säuren, unschmelzbar. — In Pegmatigängen im Gneiss zwischen Oullins und Chaponost im Iseron-Thal (Rhône); Bull. soc. min. IV. 4884, 2, 6.

439. Sapphirin, Giesecke.

Krystallinisch von unbekannter Form (nach Des-Cloizeaux aus optischen Gründen monoklin, womit Tschermak übereinstimmt); bis jetzt nur derb, in kleinkörnigen oder körnigblätterigen Aggregaten, deren Individuen nach einer Richtung spaltbar sind; Bruch unvollk. muschelig; H.=7,5; G.=3,43...3,47; licht berlinerblau in blaulichgrau und grün geneigt, Glasglanz, durchscheinend, optisch-zweiaxig, pleochroitisch. — Chem. Zus. nach der Analyse von Damour: 44,86 Kieselsäure, 63,25 Thonerde, 49,28 Magnesia, 4,99 Eisenoxydul, womit diejenigen von Stromeyer und Schluttig recht gut übereinstimmen; sie führen auf die Formel Mg4(Al25Sl2023; Stromeyer fand etwas mehr Eisenoxydul (4,45 pCt.) und weniger Magnesia. Unschmelzbar v. d. L. — Fiskenäs in Grönland, in Glimmerschlefer mit Tremolit.

Anm. Hausmann vereinigte den Sapphirin mit dem Spinell, wogegen sich jedoch G. Rose erklärte und wogegen auch die optischen Verhältnisse sprechen. Pischer ist geneigt, ihn für eine (magnesiahaltige) Var. des Disthens zu halten, doch findet in dessen Formel die Magnesia überhaupt keinen Platz und ausserdem ist das Mineral nicht triklin. Auch kann nach dem Befund von Schluttig die ganz homogene Masse desselben nicht, wie Dana es für möglich hielt, ein mit Korund gemengter Staurolith sein; nach Groth ist er vielleicht mit dem Chloritoid verwandt, wogegen indessen abgesehen von anderen Differenzen der Zus. die völlige Abwesenheit von Wasser spricht. Der Sapphirin ist das kieselsäureärmste und thonerdereichste aller bekannten Silicate.

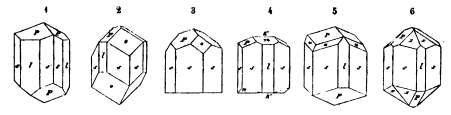
2. Turmalingruppe.

440. Turmalin (Schörl, Indigolith, Rubellit).

Rhomboëdrisch '); R (P) 133° 10' (schwankend nach Kupffer von 133° 2' bis 133° 13', nach Breithaupt von 132° bis 134°); Seligmann maass an weissen durchsichtigen Krystallen von Dekalb R = 132° 49', Arzruni am Chromturmalin des Ural R = 132° 46'; A.-V.=1:0,4474; die gewöhnlichsten Formen sind: 0R (k), $-\frac{1}{2}$ R(n) 155°, R (P), -2R (o) 103°3', ∞ P2 (s), und ∞ R (l), wozu sich noch viele andere untergeordnete Formen gesellen, wie $-\frac{7}{2}$ R, 4R, R5, R3; ausgezeichnet hemimorphisch, daher ∞ R als

⁴⁾ Eine Uebersicht über die bis dahin beobachteten 34 Formen des Turmalins gab Seligmann in Z. f. Kryst. VI. 4882. 222, welcher selbst 3 neue Rhomboëder auffand; vgl. auch die Zusätze im N. Jahrb. f. Min. 4883. I. 367 (Ref.), wo auch die früheren Aufzählungen von Jerofejew angeführt sind. Cossa und Arzruni fanden am Chromturmalin noch 4 neue Formen (Z. f. Kryst. VII. 4883, 7).

trigonales Prisma (ferner ∞ P\$ als ditrigonales Prisma, dagegen ∞ P2 vollflächig) ausgebildet ist, vgl. S. 86. Die nachstehenden Figuren beziehen sich auf einige der gewöhnlichsten Combinationen, in deren krystallographischen Zeichen die prismatischen Formen zuerst, dann die oberen, und zuletzt die unteren terminalen Formen aufgeführt sind.



- Fig. 1. ∞P2·∞R ·R oben und unten; die gemeinste Form, in welcher die Prismen meist oscillatorisch combinirt sind, so dass die Säule oft eine dreiseitig cylindrische Gestalt erhält.
- Fig. 2. $\infty P2 \cdot \frac{\infty R}{2} \cdot -2R \cdot R$ oben, blos -2R unten.
- Fig. 3. ∞P2.R.—2R oben, 0R unten.
- Fig. 4. ∞P_2 . $-\frac{\infty R}{2} \cdot R$. $-\frac{1}{2}R.0R$ oben, $-\frac{1}{2}R.0R$ unten.
- Fig. 5. ∞P_2 . $-\frac{\infty R}{3}$ R. R5 oben, R unten.
- Fig. 6. ∞ P2. $-\frac{\infty R}{2} \cdot -\frac{1}{2}R3$. R oben und unten.

Ausser diesen finden sich viele andere und zum Theil sehr complicirte Combinationen, wie namentlich an den schönen von G. Rose beschriebenen und abgebildeten Krystallen von Gouverneur in New-York. — Der Habitus der Krystalle ist theils lang-, theils kurz-säulenförmig, selten rhomboëdrisch, indem sie vorwaltend von ∞P2. 1∞R gebildet und von Rhomboëdern begrenzt werden; die Säulen meist vertical gestreift; bisweilen ist ein scheinbar einfacher Krystall aus mehren nicht ganz parallel mit einander verwachsenen zusammengesetzt. Eingewachsen und aufgewachsen; auch derb, in parallel-, radial- und verworren-stängeligen bis faserigen, oder in körnigen Aggregaten. — Spaltb. rhomboëdrisch nach R und prismatisch nach ∞P2, doch beides sehr unvollk.; die mikroskopischen Prismen zeigen parallel der Basis sehr vollkommene Absonderung. H. = 7...7,5; G. = 2.94...3,24; Bruch muschelig bis uneben; zuweilen farblos, selten wasserhell, gewöhnlich gefärbt, in manchfaltigen grauen, gelben, grünen, blauen, rothen und braunen Farben, am häufigsten ganz schwarz, oft mehrfarbig in einem und demselben Krystall, indem bald der innere Kern und die äussere Hülle, bald das obere Ende und der untere Theil der Krystalle ganz verschieden gefärbt sind. Manche rothe Varr. werden Rubellit, die blauen Varr. von Utö Indigolith genannt, während die schwarzen Varr. den Namen Schörl führen. Glasglanz; pellucid in allen Graden, die schwarzen undurchsichtig, Doppelbrechung negativ; das schwarze Kreuz erscheint oft gestört: auffallend dichroitisch (vgl. S. 190); der tiefgrüne uralische Chromturmalin ist sogar parallel der optischen Axe gelbbraun, senkrecht dazu blaugrün (bei künstlicher Beleuchtung tritt hier an die Stelle der gelbbraunen Färbung von e ein Orangerothbraun bis Rothbraun ein, während o bis auf ein schwaches Grün fast gänzlich absorbirt wird); polar-thermoelektrisch. — Chem. Zus. ist äusserst complicirt und schwankend, so dass es früher unmöglich war, eine allgemeine Formel aufzustellen, und die Ansicht Breithaupt's, der Turmalin müsse in mehre Arten zerfällt werden, auch von chemischer Seite her gerechtfertigt erschien. Die Turmaline enthalten als Bestandtheile überhaupt: Kieselsäure, Phosphorsäure, Borsäure, Thonerde,

The state of the s

Chromoxyd, Eisenoxydul, Manganoxydul, Kalk, Magnesia, Kali, Natron, Lithion. Fluor und Wasser. Nachdem jedoch A. Mitscherlich gefunden hatte, dass die Turmaline das Eisen und das Mangan nicht, wie man früher glaubte, theilweise als Oxyd, sondern ausschliesslich als Oxydul enthalten; nachdem dies später von Rammelsberg allgemein bestätigt worden war, und der letztere unermüdliche Forscher erkannt hatte, dass neben dem sehr untergeordneten Fluor in allen Turmalinen etwas basisches oder chemisch gebundenes Wasser vorhanden sei, so haben sich die Resultate über die chemische Constitution derselben wesentlich vereinfacht, wie Rammelsberg in einer 1869 erschienenen Abhandlung auf Grund sehr zahlreicher Analysen gezeigt hat (Ann. d. Phys. u. Chem., Bd. 139, S. 379 und 547). Das meist zu 2 bis 2,5 pCt. vorhandene Fluor wird als ein theilweiser Vertreter von Sauerstoff betrachtet, die Menge der Phosphorsäure ist so gering, dass sie vernachlässigt werden kann.

Die Turmaline bestehen darnach 1) insgesammt aus den Silicaten

Sie zerfallen aber in folgende zwei Gruppen:

Erste Abtheilung, die bei weitem grössere, mit der Zusammensetzung I II vI $\mathbb{R}^6(Al^2)^2(\mathbb{B}^2)\,Si^10^{20}+\mathbb{R}^3(Al^2)^2(\mathbb{B}^2)\,Si^10^{20}$, oder allgemein $(\mathbb{R}^2,\mathbb{R})^3(\mathbb{R}^2)^3\,Si^10^{20}$, wobei $^3(\mathbb{R}^2)=2(Al^2)+(B^2)$ sind. Zu dieser Gruppe gehören die gelben, braunen und schwarzen Turmaline, welche nur 32 bis 34 pCt. Thonerde und meist viel Eisenoxydul (in den schwarzen Varr. 3 bis 17 pCt.) enthalten; in den T. dieser Gruppe herrschen die zweiwerthigen Elemente (Magnesium und Eisen) vor den einwerthigen vor, also das zweite Glied der obigen Formel betheiligt sich mit mehr Mol.

Zweite Abtheilung, bestehend aus $\mathbb{R}^6(Al^2)^6(\mathbb{B}^2)^2 8l^9 0^{15} + \mathbb{R}^3(Al^2)^6(\mathbb{B}^2)^2 8l^9 0^{15}$ oder allgemein $(\mathbb{R}^2, \mathbb{R})^3(\mathbb{R}^2)^8 8l^9 0^{45}$, wobei $8(\mathbb{R}^2) = 6(Al^2) + 2(B^2)$ sind; diese Gruppe begreift die farblosen, hellgrünen und rothen Turmaline, welche 42 bis 44 pCt. Thonerde enthalten und durch die Gegenwart von Lithion, sowie durch den fast gänzlichen Mangel an Eisen ausgezeichnet sind; bei ihnen treten die einwerthigen Elemente vor den zweiwerthigen in den Vordergrund.

Die intensiv grünen Turmaline sind nach Rammelsberg isomorphe Mischungen der beiden vorstehenden Gruppen.

Um eine Vorstellung von der verschiedenen Zusammensetzung der Turmaline zu geben, mögen einige Beispiele angeführt werden.

- I. Turmaline der ersten Abtheilung: a) brauner Turmalin von Windischkappel in Kärnten; G.=3,035; b) schwarzer Turmalin von Elba; G.=3,059; c) blaulichschwarzer Turmalin von Sarapulsk; G.=3,162.
- II. Turmaline der zweiten Abtheilung: d) rother Turmalin von Schaitansk, eisenfrei; G. = 3,082; e) farbloser oder röthlicher Turmalin von Elba, eisenfrei: G. = 3,022.
- III. Turmaline als isomorphe Mischungen von I und II: f) intensiv grüner Turmalin aus Brasilien: G = 3,107.

¹⁾ Ueber Groth's etwas abweichende Ansichten betreffs der Formulirung der Turmalin-Analysen (welche aber nicht überall befriedigend gelingt), s. Tabell. Uebers. 1882. 87.

	а	ь	С	d		f
Kieselsäure	38,09	38,20	38,30	38,26	38,85	38,06
Thonerde	32,90	30,02	31,53	43,97	44,05	37,81
Borsäure	11,15	9,03	11,62	9,29	9,52	10,09
Magnesia	14,79	6,77	1,06	1,62	0,20	0,92
Kalkerde	1,25	0,74	ı <u> </u>	0,62		<u> </u>
Eisenoxydul	0,66	9,93	10,30			5,83
Manganoxydul .		0,58	2,68	1,53	0,92	1,13
Natron	2,37	2,19	2,37	1,53	2,00	2,21
Kali	0,47	0,25	0,33	0,21	1,30	0,42
Lithion	<u> </u>	ļ <u></u>	Spur	0,48	1,22	1,30
Wasser	2,05	2,29	1,81	2,49	2,41	2,23
Fluor	0,64	0,15	0,80	0,70	0,70	0,70

In dem tiefgrünen Chromturmalin von Nischne-Issetsk im Ural fanden Cossa und Arzruni 10,86 Chromoxyd als theilweisen Vertreter der Thonerde. — Das Verhalten v. d. L. muss natürlich bei so verschiedener Zusammensetzung etwas verschieden ausfallen; einige Varr. schmelzen leicht und unter Aufblähen, andere schwellen nur auf, ohne zu schmelzen, noch andere schmelzen mehr oder weniger schwer, ohne aufzuschwellen; alle geben mit Flussspath und saurem schwefelsaurem Kali die Reaction der Borsäure; Salzsäure zersetzt das rohe Pulver gar nicht, Schweselsäure nur unvollkommen; dagegen wird das Pulver des geschmolzenen Turmalins durch längere Digestion mit concentrirter Schwefelsäure fast vollkommen zerlegt. — Häufig vorkommendes Mineral; Penig und Wolkenburg in Sachsen, Andreasberg am Harz, Bodenmais, Rabenstein und Zwiesel in Bayern, Dobrowa bei Unter-Drauburg in Kärnten, Elba, Utö, Rozena, Campolungo in Tessin und Binnenthal in Wallis, Ramfos in Snarum, Mursinsk, Miask, Chesterfield in Massachusetts, Auburn, Paris und Hebron in Maine, Haddam und Monroe in Connecticut, Gouverneur in New-York (mit stark entwickeltem R5), Dekalb in St. Lawrence Co., New-York (wo nach Seligmann auch -R vorkommt) und viele a.O. in Nordamerika, Ceylon, Grönland, Madagaskar u. a. Länder liefern schöne Varietäten; ausserdem kommt der schwarze Turmalin oder Schörl häufig als Gemengtheil gewisser Gesteine vor. Als mikroskopischer Gemengtheil in vielen Thonschiefern und Phylliten (vgl. dar. zuerst F. Zirkel im N. Jahrb. f. Min. 1875. 628), auch von A. Wichmann als Säulchen bis 0,05 Mm. lang, 0,02 Mm. breit in sehr vielen Sanden nachgewiesen.

Gebrauch. Die grünen, blauen und rothen Varietäten von starker Pellucidität werden als Edelsteine benutzt; auch liefern die durchsichtigeren Varietäten die Platten zu Polarisations-Apparaten (vgl. S. 465).

Anm. Die zarten nadelförmigen, grünlichbraunen Kryställchen des Zeuxits von Redruth in Cornwall, welche zu lockeren, verworrenen, feinstängeligen und faserigen Aggregaten verbunden sind, gehören nach *Greg* und *Des-Cloizeaux* dem Turmalin an; sie sind stark dichroitisch und geben v. d. L. die Reaction auf Borsäure.

441. Datolith, Esmark.

Monoklin¹), isomorph mit Homilit (und Euklas); $\beta = 89^{\circ}51'$, ∞ P (g) $115^{\circ}22'$,

⁴⁾ Edward Dana gab 4872 eine krystallographische Monographie des ausgezeichneten Vorkommens aus dem Tunnel von Bergen-Hill im Staate New-Jersey; darin werden zahlreiche ganz neue Formen aufgeführt, auch vier Typen von Combinationen unterschieden und abgebildet (Am. Journ. of Science, IV. 1872. 7); dabei stellt er die Krystalle so auf, dass bei ihm das Orthopinakoid der Basis b entspricht; fernere Untersuchungen über die Datolithe anderer Fundpunkte lieferte er in Tschermak's Mineral. Mitth., 1874. 4. Vrba beschrieb die Krystalle von Kuchelbad in Z. f. Kryst. IV. 1880. 358, andere von Theiss bei Klausen in Tirol ebendas. V. 1881. 425; J. Lehmann diejenigen von Niederkirchen ebendas. V. 1881. 529; Liweh die von Terra di Zanchetto bei Bologna, welche 6 neue Formen aufwiesen, ebendas. VII. 1883. 569.

 ∞ R2 (f) 76°38', -R ∞ (a) 45°8', -R2 (c) 120°58' nach Dauber, $\beta = 89°54'$ nach E. Dana; A.-V. = 0,6329: 1:0,6345. Die Krystalle zeigen mancherlei und z. Th. sehr verwickelte Comb., von denen einige der einfachsten folgende sind:

nach Dauber
$$b: a = 135^{\circ} 4'$$
 $b: o = 128 14$
 $b: c = 144 7$
 $b: f = 90 6$
 $b: s = 90 9$
 $b: d = 147 38$
 $g: f = 160 38$

oP. ∞ P. ∞ P. ∞ P2. $-$ P2. ∞ P ∞ . $-$ P ∞ . R ∞

Gewöhnlich sind sie kurz säulenförmig oder dick tafelartig durch Vorwalten der beiden genannten Prismen und des basischen Pinakoids; meist zu Drusen zusammengehäust: auch derb in grobkörnigen Aggregaten. - Spaltb. orthodiagonal und prismatisch nach ∞P, sehr unvollk.; Bruch uneben bis muschelig; H. = 5...5,5; G. = 2,9...3; farblos, grünlich-, gelblich-, graulich- und röthlichweiss; Glasglanz, jedoch im Bruch Fettglanz; durchscheinend bis kantendurchscheinend. Die optischen Axen liegen in der Symmetrie-Ebene, die Bisectrix liegt im spitzen Winkel ac und bildet mit letzterer Axe ca. 4°. — Chem. Zus. nach den Analysen von Stromeyer, Rammelsberg, Lemberg, Tschermak, Preis: das Silicat N² Ca² (B²) Si² ● 10 oder Ca² (B²) [OH]² [SiO⁴]², mit 37,54 Kieselsäure, 21,83 Borsäure, 35,00 Kalk, 5,63 Wasser; da der Datolith bei schwachem Glühen keinen Verlust erleidet und das Wasser erst in starker Glühhitze entweicht, so muss es als chemisch gebunden erachtet werden; die Constitution ist demnach völlig der des Euklas und Homilits analog. V. d. L. schwillt er an und schmilzt leicht zu einem klaren Glas, wobei er die Flamme grün färbt; in Phosphorsalz löslich mit Hinterlassung eines Kieselskelets; das Pulver zeigt starke alkalische Reaction und wird von Salzsäure leicht und vollständig zersetzt mit Ausscheidung von Kieselgallert. -Arendal, Utö, Andreasberg, Freiburg in Baden, Niederkirchen im Nahethal (bayer. Pfalz', Seisser Alp, Kuchelbad bei Prag (im Diabas), Toggiana in Modena (hier wasserhelle Krystalle im Serpentin), Bergen-Hill in New-Jersey, am Superiorsee und anderwärts in Nordamerika.

Anm. Der mikrokrystallinische Botryolith Hausmann's bildet kleine traubige und nierförmige Ueberzüge auf Kalkspathkrystallen; Textur zertfasorig; H. = 5...5,5; G. = 2,8...2,9; grau, roth, weiss, matt oder schwach fettglänzend; undurchsichtig. — Chem. Zus. wesentlich die des Datoliths, jedoch mit doppelt so grossem Wassergehalt, was 40,64 pCt. Wasser gibt. der Botryolith ist also gewissermaassen Datolith mit 4 Mol. H²O; im Verhalten auf trockenem und nassem Wege übereinstimmend mit Datolith. — Arendal.

442. Homilit, Paijkull.

Monoklin, wie Des-Cloizeaux fand, nachdem A. E. Nordenskield das Mineral früher als rhombisch oder vielleicht monoklin beschrieben hatte; isomorph mit Datolith (und Gadolinit. $\beta = 89^{\circ}$ 21'. Namentlich entwickelt ∞ P (116°) und $\Re\infty$, was den Krystallen ein oktaedrisches Ansehen verleiht, daneben sind 0P und co-Poo stark ausgebildet. A.-V. = 0,6249: 1: 0,6412 - Spaltb. undeutlich. H. = 5,5; G. = 3,28; schwarz oder schwarzbraun, wachs- oder glasglänzend, in dünnen Lamellen durchsichtig bis durchscheinend. Des - Cloizeaux und Damour beobachteten Krystalle mit einem grünen doppeltbrechenden Kern und einer gelblichbraunen isotropen Rinde, daneben aber auch vollkommen einfach brechende Krystalle; in den doppeltbrechenden Partieen steht die optische Axenebene senkrecht auf corco; starke horizontale Dispersion der Mittellinien; die erste positive Bisectrix fast parallel mit der Prismenkante. — Chem. Zus. als Mittel von 5 Analysen Paijkull's: 31,87 Kieselsäure, 48,09 Borsäure, 27,28 Kalk, 16,25 Eisenoxydul, 2,14 Eisenoxyd, 1,50 Thonerde, 1,09 Natron, 0,41 Kali, 0.52 Magnesia, 0,85 Glühverlust, was, wenn die Sesquioxyde nicht berücksichtigt werden, auf die dem Datolith völlig analoge Formel Fe Ca2 (B2) S12 O10 führt (H2 des Datoliths ist also hier durch Fe ersetzt); eine spätere Analyse Damour's stimmt damit überein. Schmilzt leichter als Natrolith zu schwarzem Glas; leicht und völlig in Salzsäure löslich. — Mit Erdmannit und Melinophan auf Stokö bei Brevig, Norwegen (Geol. För. Förh. III. 229; Ann. chim. et phys. (5) XII. 4877, 405).

443. Euklas, Hauy.

Monoklin; β=79° 44′, ΦΡ 444° 45′, P 451° 46′, —P 156° 42′, ΦR2 (s) 415° 0′, 3R3 (f) 405° 49′, PΦ 49° 8′ nach Schabus¹); A.-V. = 0,3237: 4: 0,3332; den durch viele Orthoprismen und Hemipyramiden z. Th. recht complicirten Combinationen liegt wesentlich die in beistehender Figur abgebildete Comb. ΦR2.3R3. ΦRΦ zu Grunde; indessen haben die uralischen Krystalle einen anderen Habitus als die brasilianischen. — Spaltb. klinodiagonal höchst vollk., hemidomatisch nach PΦΦ weniger vollk., orthodiagonal in Spuren; sehr leicht zersprengbar; H. = 7,5; G. = 3,089...3,403; licht berggrün, in gelb, blau und weiss verlaufend; Glasglanz; durchsichtig bis halbdurchsichtig. Die optischen Axen liegen im klinodiagonalen Hauptschnitt, ihre spitze positive Bisectrix ist dem Hemidoma PΦΦ fast parallel, und also gegen die Verticalaxe 49° geneigt. — Chem. Zus.: die neueren Analysen von Damour haben

Hauptschnitt, ihre spitze positive Bisectrix ist dem Hemidoma 🗫 fast parallel, und also gegen die Verticalaxe 49° geneigt. — Chem. Zus.: die neueren Analysen von *Damour* haben gelehrt, dass der Euklas 6 pCt. Wasser enthält, welches nur in der Glühhitze auszutreiben und daher als basisches Wasser zu betrachten ist; der Euklas ist ein dem Datolith völlig analog constituirtes Silicat, H2 Be2 (Al2) Si2 O10 oder Be2 (Al2) [O H]2 [Si O4]2, mit 41,34 Kieselsäure, 35,18 Thonerde, 17,28 Beryllerde, 6,20 Wasser; in der Analyse von Damour, sowie auch in den älteren von Berzelius und Mallet (welche den Wassergehalt nicht auffanden), erscheint auch etwas Eisenoxyd und Zinnsäure. V. d. L. stark erhitzt schwillt er an und schmilzt in dünnen Splittern zu weissem Email; mit Kobaltsolution geglüht wird er blau, von Borax und Phosphorsalz wird er unter Brausen schwer gelöst, von Säuren aber nicht angegriffen. -Acusserst seltenes Mineral, das in losen Krystallen und Krystallfragmenten angeblich aus Peru kommt, besonders aber zu Boa Vista in Brasilien in Drusenhöhlen eines Chloritschiefers mit Bergkrystall, Topas und Steinmark gefunden worden ist; nach v. Kokscharow kommen auch schöne Krystalle in den Goldseifen des südlichen Ural unweit des Flusses Sanarka vor; hier wurde ein 24 Mm. langer und 8,5 Mm. dicker Krystall gefunden. Becke fand auch auf einer alpinen Stufe (wahrscheinlich aus den Rauriser Tauern) Euklas mit stark ausgedehntem 2 ROO, zurücktretendem —P und ohne positive Hemipyramiden (Min. u. petr. Mitth. IV. 147).

An m. Rammelsberg erthellte (Z. d. geol. Ges., XXI. 812) den Euklas-Krystallen eine andere Stellung, um sie in eine Beziehung zu denjenigen des chemisch analog constituirten Datoliths zu bringen; er betrachtet \circ P (Schabus und v. Kokscharow) als -P, s als 2P2, 0P als $P\infty$, f als 0P3 (wobei nur 00P0 seine Bedeutung behält) und findet $\beta=88^{\circ}$ 18'; das Λ .-V. wird alsdann 0.5043:1:0.4212, und er macht darauf aufmerksam, dass sich nun bei Euklas und Datolith die Axen a wie 4:5, die Axen c wie 2:3 verhalten.

144. Gadolinit, Ekeberg.

Während Kupffer, A. Nordenskild, Scheerer, Phillips, V. v. Lang, sowie Brooke und Miller die Krystalle für rhombisch erklärten, glaubte Waage aus seinen Beobachtungen mit Sicherheit monokline Formen folgern zu können, was denn auch von Des-Cloizeaux bestätigt wurde, welcher unter theilweiser Benutzung früherer Messungen den Winkel β=89°28′, sowie cop = 146°, P=120°56′, -P=121°46′, Rco=74°22′, ½Rco=113°42′ und viele andere Winkel bestimmte, aus denen sich, wie Rammelsberg (Z. geol. Ges. 1869. 807) gezeigt, ein Isomorphismus mit Datolith ergibt; A.-V.=0,6249:1:0,6594. Dagegen wurde vom Rath für ein paar kleine aber wohlgebildete Krystalle aus dem Granit des Raduslas abermals auf das rhombische System geführt. Die neuesten Untersuchungen von H. Sjögren, welcher 22 Formen beobachtete?), verwelsen indess für den G. von Hitterö wieder mit Sicherheit auf das monokline System; die häufigsten Formen daran sind: P, -P, cop, ½Rco; die Krystalle sind hier gewöhnlich prismatisch gebildet und am Ende von den Klinodomen zugeschäft, durch die Basis abgestumpft; die Messungen stimmen mit denen von Des-Cloizeaux recht gut überein. Die Krystalle von Ytterby sind meist nach der Klinodiagonale in die Länge

⁴⁾ Vgl. dessen Monographie in Denkschr. d. Wien. Akad. VI. 1854, sowie die Beschreibung der russischen Krystalle durch v. Kokscharow in Mat. z. Miner. Russl. III. 1858. 97. Neue Formen an brasilianischen Krystallen gab Des-Cloizeaux (vgl. im Exc. N. Jahrb. f. Min. 1884. I. 18).

²⁾ Sjögren's Messungen stehen in k. Vetensk. Akad. Förh. Stockholm 1882. No. 7. — Aeltere Untersuchungen stammen von Scheerer (im N. Jahrb. für Min., 1861. 134), von Waage (ebendas. 1867. 696) von Des-Cloizeaux (Ann. d. Chimie et de Physique [4], T. 18) und von G. vom Rath (Ann. d. Phys. u. Chem. Bd. 144, 1871. 578).

gestreckt und tragen u.a. das Klinopinakoid sowie die Pyramiden — 👯 🕻 und 🛊 🗣 1 tm Allgemeinen sind die Krystalle sehr selten, stets eingewachsen und undeutlich ausgebildet; gewöhnlich nur derb und eingesprengt. — Spaltb. gar nicht, oder nur in höchst undeutlichen Spuren; Bruch muschelig oder uneben und splitterig; H = 6.5...7; G = 4...4.3; pechschwarz und rabenschwarz, Strich grünlichgrau; Glasglanz, oft fettartig; kantendurchscheinend bis undurchsichtig. Nach den optischen Untersuchungen von Des-Cloizeaux erwies sich die Var. von Hitterö (Pulver grüngrau) als ein homogener Körper mit zwei in der Symmetrie-Ebene liegenden Axen und starker Dispersion; ebenso die Var. von Fahlun; Brögger nahm an einem parallel corco gefertigten Dünnschliff von Hitterö (unregelmässig abwechselnd braun und grün gefärbt, aber ganz frisch) eine Auslöschungsschiefe von 8—10° wahr, wodurch ebenfalls der monokline Charakter gewährleistet ist. Andere Varr, (von Ytterby, Pulver grauschwarz waren nach Des-Cloizeaux auffallender Weise einfach - brechend, wie reguläre oder wie amorphe Körper; auch Sjögren befand Gad. von Fahlun, Ytterby und Hofors als isotrop, während Dünnschliffe von anderen Fundorten sich als ganz oder theilweise doppeltbrechend erwiesen (vgl. auch Orthit). - Chem. Zus.: im Allgemeinen sind die Gadolinite Silicate von Yttererde, Eisenoxydul, Lanthanoxydul (Ceroxydul), sowie Beryllerde, welche aber in der Var. von Ytterby ganz fehlt. Der beryllerdereiche Gadolinit (z. B. von Hitterö) ist das Silicat FeBe²(Y²)Si²O¹⁰ (also ganz analog dem Homilit und Euklas); diese Formel würde erfordern: 25,56 Kieselsäure, 48,44 Yttererde, 45,32 Eisenoxydul, 40,68 Beryllerde; hierher gehört auch der G. von Carlberg im Stora Tuna-Kirchspiel, in welchem Lindström 10,94 Beryllerde (auch 11,65 Erbinerde und 3,03 Wasser) fand; in anderen Analysen sinkt der Beryllerdegehalt bis auf 3,5 herab. Die beryllerdefreien Gadolinite (namentlich Ytterby), welche dieselbe Menge von Kieselsäure und auch Yttererde, aber mehr Ceroxydul (bis zu 17 pCt.) führen, nähern sich dagegen in ihrer Zus. sehr einem neutralen Silicat. Des - Cloizeaux vermuthete. dass die das Licht einfach-brechenden Varietäten pseudomorphe hyaline (?) Umbildungen der doppeltbrechenden Varietäten seien, und da in den früheren Analysen die ersteren zugleich die beryllfreien, die letzteren die beryllreichen waren, so durfte man mit ihm glauben, dass diese die ursprüngliche Gadolinitsubstanz darstellen, aus welcher bei der Umwandlung die Beryllerde allmählich verschwindet. Die beryllarmen Gad, bildeten dann ein Zwischenglicd, welches eine theilweise Zersetzung erfahren hat, und Des-Cloizeaux hat auch zahlreiche Fälle constatirt, wo der Gadolinit aus einem Gemeng von doppelt - und von einfachbrechenden Partikeln bestand. — Doch ist der G. von Carlberg nach Lindström's Analyse einer der beryllreichsten und gleichwohl nach Des-Cloizeaux eine einfach-brechende Masse, in welcher einzelne doppeltbrechende Theilchen liegen. Auch J. S. Humpidge und W. Burney fanden im G. von Ytterby und Hitterö, welche im Schliff eine isotrope homogene dunkelgrüne Masse ergaben, 9,39 und 6,56 pCt. Beryllerde (im ersteren auch 1,28 Phosphorsäure), zuwider der Angabe von Des-Cloizeaux. — V. d. L. verglimmt der muschelige (oder glasähnliche: Gadolinit sehr lebhaft, indem er etwas anschwillt, jedoch ohne zu schmelzen, der splitterige Gadolinit zeigt das Verglimmen nicht, und schwillt nur zu staudenförmigen Gestalten auf; von Salzsäure wird er vollkommen zersetzt mit Abscheidung von Kieselgallert. - Fast stets in Granit eingewachsen; Gegend von Fahlun (Finbo, Broddbo, Kårarfvet, Ytterby), Hitterö in Norwegen, im Riesengrund bei Schreiberhau, im Radauthal am Harz.

3. Epidotgruppe.

445. Zoisit, Werner.

Rhombisch nach Des-Cloizeaux; nach den neuesten Messungen von Tschermak (Sitzgsber. Wien. Akad. LXXXII. 1. Abth. 1880) an den Krystallen von Ducktown misst ∞P 116°26′, $\infty \bar{P}2$ 145°24′, $\infty \bar{P}3$ 156°40′, $\bar{P}\infty$ 122°4′, 2 $\bar{P}\infty$ 111°6′; andere beobachtete Gestalten sind $\infty \bar{P}\infty$, $\infty \bar{P}2$, $\infty \bar{P}3$, $\infty \bar{P}4$, $\infty \bar{P}\infty$, P, 2 $\bar{P}2$. A.-V. = 0,6196:1:0,3429. ∞P nach Miller 116°16′, nach Breithaupt schwankend bis 117°5′. Die Krystalle, an denen sehr selten terminale Gestalten deutlich ausgebildet sind, erscheinen lang säulenförmig nach der Verticalaxe, meist gross, aber eingewachsen, stark gestreift oder gerieft, oft gekrümmt, geknickt und sogar zerbrochen. Nach Tschermak's Beobachtungen sind die Zoisitkrystalle von Ducktown aus vielen Individuen aufgebaut, welche ihre Auslöschungsrichtungen beinahe genau parallel haben, im übrigen aber optisch verschieden orientirt sind; über die vermuthlichen Zwillingsverwachsungen vgl. die angeführte Abhandlung. Auch derb in stängeligen Aggregaten.

Spaltb. brachydiagonal, sehr vollkommen, Bruch muschelig und uneben; H. == 6; G. 3,22...3,36. Farblos, doch meist gefärbt, graulichweiss, aschgrau bis licht rauchgrau, gelblichweiss, gelblichgrau bis erbsengelb, auch grünlichweiss, grünlichgrau bis grün; Glasglanz, auf den Spaltungsflächen starker Perlmutterglanz; meist nur schwach durchscheinend. Nach Des-Cloizeaux und Tschermak ist die Ebene der optischen Axen bald parallel $\infty P \infty$ (b = b, c = a), bald parallel der Basis (b = a, c = b), und beides kann an demselben Krystall vorkommen, wobei aber die spitze Bisectrix stets in die Brachydiagonale fällt (a=c); die optischen Axen bilden einen Winkel von 42°-70°; in jonem ersteren Fall $\varrho < v$, im letzteren $\varrho > v$. — Die chem. Zus. wird nach vielen Analysen, namentlich den besten von Rammelsberg und Sipöcz, durch die Formel **■2 Ca⁴ (Al2)38i⁶ 0**²⁶ dargestellt, worin etwas Thonerde durch Eisenoxyd vertreten wird; der Zoisit von Gefrees enthielt z. B. 40,32 Kieselsäure, 29,77 Thonerde, 2,77 Eisenoxyd, 24,35 Kalk, 0,24 Magnesia, 2,08 Wasser, welches erst in sehr starker Hitze entweicht, wie Rammelsberg darthat, und deshalb als chemisch gebunden gelten muss. Der Zoisit hat somit nach allen Analytikern genau dieselbe Zusammensetzung wie der Epidot, die beiderseitige Substanz ist indessen dimorph. Der Zoisit stellt chemisch die eisenärmsten Varietäten dar. V. d. L. schwillt er an, wirft Blasen und schmilzt an den Kanten zu einem klaren Glas; mit Kobaltsolution wird er blau; von Säuren wird er roh nur schwer, geglüht sehr leicht angegriffen unter Bildung von Kieselgallert. - In krystallinischen Schiefern, Amphiboliten und Eklogiten makroskopisch und mikroskopisch (als längliche Körnchen, lange quergegliederte Säulen, oft reich an Flüssigkeitseinschlüssen, und sechsseitige Querschnitte); Gefrees in Oberfranken, bei Sterzing, Faltigl, Pregratten und Windisch-Matrey in Tirol, an der Saualpe in Kärnten, im Pinzgau, Syra; Ducktown in Tennessee, Goshen in Massachusetts.

An m. 4. Der Thulit, von Kleppan (Kirchspiel Souland) in Telemarken und Arendal, ist eine Varietät des Zoisits; er findet sich meistens nur in stängeligen Aggregaten, deren Individuen nach einer Fläche spaltbar sind, derb und eingesprengt, doch wurden von Brögger (Z. f. Kryst. III. 4879.474) auch wohlausgebildete, vertical-prismatische, ½ bis ½ Cm. lange Krystalle beschrieben, welche in der verticalen Zone eine Reihe von Prismen zeigten, darunter das ungestreifte Grundprisma ©P 416° 84′ sehr überwiegt, und beide Pinakoide; am Ende tritt hauptsächlich ein steiles Brachydoma auf, angenommen zu 6P00 (geneigt zu ©P00 unter 454° 20′); daraus ergibt sich das A.-V. = 0,6480: 4: 0,3474, das des Zoisits; ausserdem findet sich am Ende ein zweites Brachydoma (alsdann 4P00), ziemlich klein ein Makrodoma P00, sowie zwei Pyramiden P und 3P3; die Krystalle waren alle vollständig rhombisch-symmetrisch ausgebildet. G. = 3,424...3,340, rosen- und pfirsichblüthroth, glasglänzend, durchscheinend; nach C. Gmelin, Berlin und Pisani ist die Zus. der des Zoisits ganz ähnlich; die rothe Farbe wird durch etwas Manganoxyd bedingt.

Anm. 2. Das als Saussurit bezeichnete Mineral ist gewöhnlich ein fast gänzlich oder theilweise aus Zoisit bestehendes Umwandlungsproduct des (triklinen) Feldspaths; vgl. die Anhänge an letzteren.

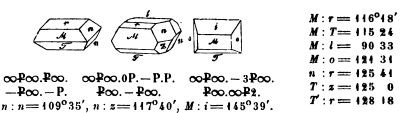
Anm. 3. Gegen die schon von Werner eingeführte Trennung des Zoisits vom Epidot hatte sich Rammelsberg eine Zeit lang ausgesprochen, welcher beide nach dem Vorgang Hauy's vereinigte. Miller und Brooke erkannten zuerst die verschiedene Krystallform und Spaltbarkeit, hielten indessen den Zoisit für monoklin. Des-Cloizeaux wies das verschiedene optische Verhalten nach. Die Selbständigkeit des Zoisits findet auch darin eine Stütze, dass er bisweilen von unzweiselhastem Epidot begleitet wird.

446. Epidot, Hauy (Pistazit, Bucklandit, z. Th.).

Monoklin; die Dimensionen etwas schwankend; ausserordentlich viele verschiedene Partial-Formen, deren bis jetzt nicht weniger als 220 unzweifelhaft nachgewiesen sind 1). Der Habitus der Krystalle ist fast immer horizontal-säulenartig, indem sie nach

⁴⁾ Die Kenntniss der Krystallformen des Epidots ist durch Marignac sehr vervollständigt worden, welcher äusserst complicirte Combinationen von Zermatt und von Lanzo beschrieben und abgebildet hat; auch v. Kokscharow, Hessenberg, v. Zepharovich, Klein, Becker und Brezina

der Orthodiagonale langgestreckt, und die Hemidomen sowie das basische und orthodiagonale Pinakoid vorwaltend ausgebildet sind; diese an dem einen Ende meist aufgewachsenen Säulen zeigen an dem anderen, frei ausgebildeten Ende oft sehr complicirte Combinationen von Hemipyramiden, Klinodomen und Prismen. Selten kommen Krystalle vor, welche in der Richtung der Orthodiagonale nicht gestreckt sind, wie z. B. nach v. Kokscharow bei Achmatowsk und nach E. Becker bei Striegau. Die Deutung aller dieser Formen wird natürlich verschieden je nach der Wahl der Grundform und aufrechten Stellung, in welcher Hinsicht besonders zwei Betrachtungsweisen, nämlich jene von Mohs und die von Marignac Geltung gefunden haben. Halten wir uns vorläufig an die von Mohs gewählte Stellung und Grundform, welchen die nachfolgenden drei kleinen Bilder entsprechen, so wird nach v. Kokscharow's Messungen $\beta = 89^{\circ} 27'$, oP (l), $\infty P\infty$ (M), $\infty P2$ (o) $63^{\circ} 1'$, $P\infty$ (T) $64^{\circ} 36'$, $-P\infty$ (r) $63^{\circ} 42'$. P (z) $70^{\circ} 0'$, -P (n) $70^{\circ} 25'$, $-3P\infty$ (i), und so erhalten diese drei gewöhnlichsten und einfachsten Combinationen die unter ihnen stehenden Zeichen.



Naumann hatte jedoch schon im Jahre 1828 bemerkt, dass es wegen der Zwillingsbildung, sowie wegen der Analogieen mit Pyroxen und Amphibol vortheilhafter sein dürfte, die Krystalle so aufrecht zu stellen, dass M als schiefe Basis und T als Orthopinakoid eingeführt wird; betrachtet man dann die Flächen n als die positive Hemipyramide P, so erhalten die vorstehenden drei Combinationen die folgenden Zeichen:

Marignac und v. Kokscharow haben sich für diese Stellung entschieden, und der Letztere setzt ebenfalls n = P. Dann wird $\beta = 64^{\circ}$ 36', P(n) 70° 25', $\infty P(z)$ 70° 0'; A.-V. = 4,5807: 4: 4,8057. Die folgenden Bilder, sowie die ferneren Angaben, beziehen sich auf diese von v. Kokscharow gewählte Stellung und Grundform. Die erste Reihe enthält nur Projectionen auf die Ebene des Klinopinakoids, weil die meisten Formen nur an dem einen Ende der Orthodiagonale erscheinen; die Umrisse dieser Figuren stellen daher die in die Zone dieser Horizontalaxe fallenden Flächen vor: Fig. 1 ist von Miller, die anderen drei sind von Hessenberg entlehnt.

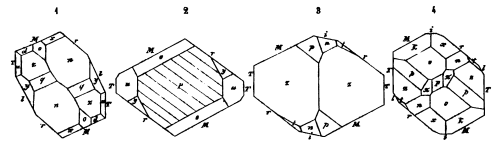
Fig. 4. Die Flächen 0P (M), P∞ (r), 2P∞ (l) und ∞P∞ (T) bilden eine mehr oder weniger langgestreckte Säule mit den Winkeln M: T = 415° 24', r: T = 128° 18', T: l = 454° 3', l: r = 154° 15' und r: M = 416° 48'.

Am Ende dieser Säule sind die Formen ∞P (z), 2P (q), P (n), ½P (x), -P (d), ∞P2 (u), 2P2 (y) und R∞ (o) ausgebildet; n: n = 109° 35', n: z über q = 150° 57', n: z über o = 117° 40', n: r = 125° 13', z: T = 125° 0'.

Fig. 2. Die Flächen of P(M), P(M), P(M) und P(M) bilden eine sehr langgestreckte Säule, welche an ihrem oberen Ende durch die vorwaltende Pläche P(M), sowie durch die meist sehr untergeordneten Formen P(M), P(M)

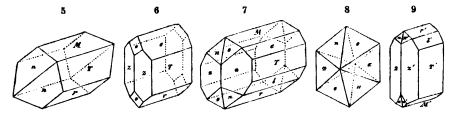
haben mehre neue Formen kennen gelehrt. Die sehr werthvolle Monographie von Bücking, worin die Entwickelung der Krystalle an den einzelnen Fundorten ausführlich geschildert, die Zahl der bekannten Formen fast um das Dreifache vermehrt, und eine allgemeine Uebersicht derselben nebst Winkelwerthen u. s. w. gegeben wird, findet sich in der Z. f. Kryst. II. 4878. 321. N. v. Kokscharow (Sohn) gab Messungen der Krystalle aus dem Sulzbachthal in Verh. d. russ. min. Ges. z. St. Potersb. (2) XV. 34 (1879).

und **2P2** (y) begrenzt wird; die Fläche P ist oft ihrer Combinationskante mit r parallel gestreift, wie solches die Zeichnung angibt. Dies ist die Form der bündelförmig gruppirten Krystalle von Oisans im Dauphiné.



- Fig. 3. Wie vorher bilden die Flächen M, r und T zugleich mit i ($\frac{1}{2}$ P ∞) eine Säule, welche an ihrem Ende durch ∞ P(z), -3P $\frac{1}{2}$ (p), P(n) und $\frac{1}{2}$ P ∞ (t) begrenzt wird; $z:z = 409^{\circ}0'$, $M:i = 445^{\circ}39'$. Krystalle von Zermatt.
- Fig. 4. Die Flächen M, T, r, i und l (2 $P\infty$) bilden eine Säule, welche an ihrem Ende durch $P\infty$ (0), ∞P (z), $\infty P5$ (π), $\infty P\infty$ (P), $-3P\frac{3}{2}$ (p), $\frac{1}{2}P\infty$ (k), $\frac{1}{2}P(x)$, P(n) und $\frac{3}{2}P2$ (t) begrenzt wird. Krystalle von Zermatt¹).

Die folgenden Figuren entlehnen wir aus v. Kokscharow's Atlas; sie sind so gezeichnet, dass die Orthodiagonale von rechts nach links schräg am Beschauer vorbei läuft; die Buchstaben-Signatur der Flächen wie vorher.



- Fig. 5. 0P.∞P∞.P∞.P; diese einfache Comb. findet sich in der Grube Poljakowsk am Ural, ist aber auch anderwärts nicht selten. 1
- Fig. 6. $\infty P \infty . P \infty . \infty P . R \infty$; ebendaher; $T: e = 150^{\circ} 6', e: o = 115^{\circ} 27'$.
- Fig. 7. 0P. ∞ -P ∞ . 2P ∞ . 2P ∞ . P ∞ bilden eine mehr oder weniger langgestreckte Säule, welche an ihrem freien Ende durch ∞ P, P und R ∞ begrenzt wird; diese Krystalle finden sich in der Mineralgrube Achmatowsk am Ural.
- Fig. 8. ∞ P.P.P ∞ ; $z:n=150^{\circ}$ 58', $z:o=145^{\circ}$ 47', $n:o=146^{\circ}$ 6'; diese und ähnliche ganz eigenthümliche Krystalle, welche sich von allen übrigen dadurch unterscheiden, dass sie nicht nach der Orthodiagonale gestreckt sind, und dass die in die Zone dieser Horizontalaxe fallenden Flächen meist gänzlich fehlen, finden sich gleichfalls bei Achmatowsk in Kalkspath eingewachsen. Sie wurden anfangs für schwarzen Titanit gehalten, dann Bucklandit genannt, bis G. Rose sie für eine Var. von Epidot erkannte.
- Fig. 9. Ein Zwillingskrystall der Combination $\infty P \infty.0P.2P \infty.P \infty.P$; ebenfalls von Achmatowsk; das Orthopinakoid ist die Zwillings-Ebene.

Die in die Zone der Orthodiagonale fallenden Flächen sind oft stark horizontal gestreift; Krystalle meist zu Drusen vereinigt; Zwillinge nicht selten, Zwillings-Ebene

⁴⁾ In unserm Holzschnitt erscheint die Combinationskante von t:z parallel jener von t:r, was ein Fehler ist; sie muss so liegen, wie in Fig. 3.

und Zusammensetzungsfläche ∞P∞; nach Klein ist an den sulzbacher Krystallen mikroskopische Zwillings-Lamellirung ganz allgemein und gibt es eigentlich gar keine einfachen Krystalle; sehr selten ist die Zwillings-Ebene 0P; derb in stängeligen, kornigen bis dichten Aggregaten. Pseudomorphosen nach Granat, Skapolith, Orthoklas, Oligoklas, Labradorit, Pyroxen, und Amphibol. — Spaltb. basisch sehr vollk., und orthodiagonal nach ∞P∞ vollk., die beiden Spaltungsflächen bilden daher einen Winkel von 145°24'; Bruch muschelig bis uneben und splitterig; H. = 6...7; G. = 3,32...3,50; fast immer gefärbt, besonders grün, gelb und grau, selten roth und schwarz; Glasglanz, auf Spaltungsflächen diamantartig, pellucid in allen Graden, meist nur durchscheinend bis kantendurchscheinend. Die optischen Axen liegen im klinodiagonalen Hauptschnitt, also rechtwinkelig auf der Längen-Ausdehnung der Säulen; die Doppelbrechung ist negativ; die erste Bisectrix (a) liegt im spitzen Winkel ac und bildet mit c 2° 56' für Roth, 2° 26' für Grün (steht also fast vertical); daher geneigte Dispersion; vgl. auch Klein im N. J. f. Miner. 1874. 1. Dickere Krystalle zeigen deutlichen Pleochroismus: a nur ganz hellgelb, fast farblos, b (= b) gelbgrün bis braun. c citrongelb bis grün; Absorption b > c > a. — Ueber die chem. Zus. des Epidots (mit Ausschluss des Mangan-Epidots) haben die Analysen von Kühn, Stockar-Escher. Scheerer, Hermann, namentlich aber die neueren an dem schönen Vorkommniss vom Sulzbachthal von Ludwig und Rammelsberg, Kenntniss verschafft. In starker Glühhitze tritt ein Verlust von ca. 2 pCt. ein, welchen Escher und Scheerer nach dem Vorgang von Napione und Bucholz für Wasser erklärten. Kenngott erschloss durch eine Discussion von 46 Analysen die Formel M2Ca4(R2)3Si6 026 oder Ca4(R2)3[OH]2[SiO4]6, worin (R²) = (Al²) und (Fe²), welche auch später von Tschermak, Ludwig und Renard (nach der Analyse des Vorkommens von Quenast) trotz des anfänglichen Widerspruchs von Rammelsberg bestätigt wurde, und augenblicklich als allgemein angenommen gilt 1. Das At.-V. von (Al2) zu (Fe2) ist in den Analysen wie 6: I bis 2: I. Ludwig betrachtet alle Epidote als Gemische von idealem reinem Thonerde-Epidot und reinem Eisenoxyd-Epidot, wovon der erstere theoretisch 39,65 Kieselsäure, 33,73 Thonerde. 24,64 Kalk, 1,98 Wasser, der letztere 33,29 Kieselsäure, 44,35 Eisenoxyd, 20,70 Kalk, 1,66 Wasser enthält. In den verschiedenen Varietäten schwankt der Gehalt an Kieselsäure von 36 bis 40, an Thonerde von 18 bis 29, an Eisenoxyd von 7 bis 17. und an Kalk von 21 bis 25 pCt. Bei Zöptau fand Bauer auf dunkelgrünem Epidot (einer Mischung von 60 Thonerde- und 40 pCt. Eisenepidot) ganz hellgrüne Krystalle (eine Mischung von 80 Thonerde- und nur 20 pCt. Eisenepidot) parallel aufgewachsen. Das Verhalten v. d. L. ist etwas verschieden; stark geglüht oder geschmolzen werden alle Varietäten mehr oder weniger leicht von Salzsäure zerlegt, mit Abscheidung von Kieselgallert; roh wird er wenig angegriffen, doch findet nach Laspeyres eine vollständige Zersetzung statt, wenn überaus feines Pulver sehr lange Zeit hindurch mit conc. Salzsäure gekocht wird.

Man unterscheidet im Bereich des Epidots besonders drei Gruppen:

a) Pistazitoder eigentlicher Epidot; pistaz- bis schwärzlichgrün einerseits und öl- bis zeisiggrün anderseits, krystallisirt, derb und eingesprengt in stängeligen, körnigen, dichten und erdigen Aggregaten, in Trümern, als Ueberzug; die gemeinste Varietät; v. d. L. schmilzt er erst an den äussersten Kanten und schwillt dann zu dunkelbraunen, staudenförmigen Massen an, welche meist nicht vollständig in Fluss zu bringen sind; die Gläser sind stark eisenfarbig. — Arendal, Bourg d'Oisans, Rothlaue im Haslithal, Breitenbrunn, Schwarzenberg, bei Striegau in Schlesien nach Becker in mehren Varietäten; an der Knappenwand im Unter-Sulzbachthal des Pinzgaus, hier die schönsten zuerst durch v. Zepharovich beschriebenen Krystalle; am Rothenkopf bei Schwarzenstein im Zillerthal; Zöptau in Mähren; bei Lanzo in Piemont sehr complicite Krystalle; auch in Russland am Ural, in Finnland. In den Gesteinen erscheint der Epidot vielfach als ein secundäres Neubildungsproduct, na-

⁴⁾ Laspeyres ist in einer sehr ausführlichen Untersuchung (Z. f. Kryst. III. 525) zu einer ganz abweichenden Auffassung der Epidot-Zusammensetzung gelangt, welche aber von Tschermak und Sipocz, sowie von Ludwig (ebendas. VI. 475) in überzeugender Weise widerlegt wurde.

mentlich aus der Hornblende hervorgegangen, auch aus Feldspathen und Biotit, seltener aus Augit. Skorza heisst ein feiner Pistazitsand von Muska in Siebenbürgen.

- b) Mangan-Epidot oder Piemontit; schwärzlichviolblau bis röthlichschwarz, lebhaft pleochroitisch, Strich kirschroth, in stängeligen Aggregaten; nach Des-Cloizeaux's Messungen ist bei ihm $\beta=64^{\circ}$ 40' und A.-V. = 4,552: 4: 4,774; Laspeyres befand die Differenz in den Dimensionen zwischen dieser Var. und dem eigentlichen Epidot nicht so gross, dagegen die Doppelbrechung positiv. Führt seinen Namen mit Recht, da ein grosser Theil von (R2)03 neben Thonerde und Eisenoxyd aus Manganoxyd (mit 44 bis 24 pCt.) besteht; übrigens führt er auf ganz dieselbe Formel wie der gewöhnliche Epidot, und auch bei ihm hat sich der Gehalt an Wasser, welches erst beim Glühen entweicht, herausgestellt. V. d. L. schmilzt er sehr leicht zu einem schwarzen Glas; mit Borax die Reaction auf Mangan. St. Marcel in Piemont. Bei Jakobsberg in Wermland (Schweden) kommt in Kalkstein ein roth durchscheinender Epidot vor, welcher jedoch nach Igelström kein Manganoxyd, sondern Manganoxydul (und zwar nur 4,85 pCt.) enthält, weshalb es wohl noch weiterer Untersuchungen bedarf, bevor er mit dem Mangan-Epidot von St. Marcel vereinigt werden kann.
- c) Bucklandit von Achmatowsk; seine Krystalle unterscheiden sich von denen des Pistazits dadurch, dass die Flächen M, T und r gar nicht oder nur sehr untergeordnet auftreten; er ist schwarz, in dünnen Splittern röthlichbraun durchscheinend, hat G. = 3,54, und ist nach den Analysen von Hermann und Rammelsberg wesentlich ein eisenreicher Epidot. In Kalkspath, mit Granat und Diopsid, bei Achmatowsk am Ural (vgl. Fig. 8, S, 575).

Anm. 1. Miller und Brooke wiesen zuerst nach, dass der früher so oft mit dem Epidot vereinigte Zoisit morphologisch wesentlich von ihm abweicht. Da indess die beiden Mineralien gen au dieselbe chemische Zusammensetzung besitzen, so muss ihre Substanz als dimorph gelten (S. 573).

Anm. 2. Der Puschkinit von Werchneiwinsk und Kyschtimsk am Ural, in losen Krystallen, grün, gelb bis hyacinthroth, durchsichtig mit ausgezeichnetem Pleochroismus, H. = 6...7, G. = 3,48, hat ungefähr die Zusammensetzung eines Eisen-Epidots, enthält aber gegen 2pCt. Natron und noch ausserdem $\frac{1}{4}$ pCt. Lithion, und ist auch krystallographisch durch v. Auerbach und v. Kokscharow als eine Varietät des Epidots erkannt worden. — Auch der With a mit, aus dem Porphyrit von Glencoe in Schottland, der in kleinen, sternförmig gruppirten stark pleochroitischen Krystallen von strohgelber bis rother Farbe vorkommt, ist seiner Form nach wohl nur Epidot; mikroskopisch tritt er auch im rothen antiken ägyptischen Porphyrit auf.

447. Orthit, Berzelius (Bucklandit z. Th.), und Allanit (Cerin).

Nach Hermann, v. Kokscharow, v. Nordenskiöld, G. vom Rath, Des-Cloizeaux und M. Bauer monoklin und isomorph mit Epidot; $\beta = 65^{\circ}$, ∞P (z) 70° 48', P (n) 71° 27', -P (d) 96° 40' nach v. Kokscharow; A.-V. = 1,5527: 1: 1,7780; die folgenden, zunächst den sog. Uralorthit betreffenden Bilder sind v. Kokscharow entlehnt.

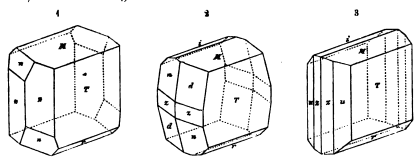


Fig. 1. $\infty P \infty . \infty P . 0 P . P . P \infty$; $M : T = 115^{\circ}, z : z = 109^{\circ} 12'$.

Fig. 2. $\infty P \infty . 0P. P \infty . \frac{1}{2} P \infty . P. -P. \infty P; T: n = 111^{\circ} 21', T: d = 130^{\circ} 18'.$ $T \qquad M \qquad i \qquad n \qquad d \qquad z$

Fig. 3. $\infty P \infty . 0P. P \infty . \frac{1}{2} P \infty . \infty P. \infty P 2$; $M: i = 145^{\circ} 36', T: r = 128^{\circ} 34'$.

Aehnliche tafelförmige Krystalle beschrieb G. vom Rath vom Laacher See.

Die Krystalle sind oft verlängert nach der Orthodiagonale, und erscheinen theils als langgestreckte stängelige Individuen, welche fest eingewachsen, und oftmals zu Büscheln vereinigt sind, theils als dicke, bis mehre Zoll grosse, oder auch als kleine taselsörmige Individuen; oft nur derb und eingesprengt. Spaltb. sehr undeutlich. nach zwei unter 115° geneigten Flächen; Bruch muschelig; H. = 5,5...6; G. = 3,3...3,8, die Var. vom Laacher See 3,983 nach G. vom Rath; dunkelgrau, braun bipechschwarz und rabenschwarz; aussen oft unvollkommener Metallglanz bis Fettglanz, im Bruch oft Glasglanz; undurchsichtig; in optischer Hinsicht verhält sich das Mineral nach Des-Cloizeaux sehr eigenthümlich, indem nur ein Theil der Vorkommnisse doppeltbrechend ist, während ein anderer Theil sich völlig einfach-brechend, wie ein amorpher Körper erweist. Diese Angaben wurden von Sjögren bestätigt, welcher die Orthite von Stockholm, Ytterby, Sandö, Oedegard und Helle als isotrop, Dünnschliffe von anderen Fundorten als ganz oder theilweise doppeltbrechend befand; er nimmt an, dass alle Orthite (wie auch die Gadolinite, vgl. S. 572) ursprünglich in gelatinösem Zustand in Höhlungen infiltrirt wurden und dass sie z. Th. amorph geblieben sind (woher dann die Krystallform?), z. Th. eine krystallinische Structur im Inneren angenommen haben.

Die chemischen Analysen weisen eine grosse Menge von Stoffen auf, nämlich Kieselsäure, Thonerde, die beiden Oxyde des Eisens (auf deren Gegenwart zuerst Hermann aufmerksam machte), Ceroxyd (und Didym), Lanthanoxyd und Kałk, ferner bisweilen Yttererde, dann auch wohl kleine Mengen von Magnesia und Manganoxydul. Sehr viele Vorkommnisse besitzen auch einen Wassergehalt, während es anderseits auch ganz oder fast ganz wasserfreie Orthite gibt; da der Wassergehalt selbst durchaus nicht constant ist (alle Werthe durchlaufend von 0 bis 3,5, dann auch 8 bis 43 pCt. betragend) und da unter den flüchtigen Stoffen sich auch manchmal Kohlensäure befindet, so war es wahrscheinlich, dass das Wasser dem Orthit nicht ursprünglich eigen ist, sondern nur in Folge von Zersetzungsvorgängen eintritt. Der Gehalt an Kieselsäure beträgt durchschnittlich 33 bis 36, der an Ceroxyd und Didymoxyd 40 bis 20 pCt.: der Gehalt an Yttererde geht gewöhnlich nicht über 3 pCt.; während Berlin bei einem Vorkommen von Ytterby 21 und 30 pCt. angibt; der Gehalt an Lanthan ist in der Regel grösser, als der an Yttrium; auch die Kalkmenge ist sehr verschieden, in den frischeren 9 bis 12 pCt., in den sehr wasserreichen Varietäten sinkt sie be-Groth war der Ansicht, dass von den vorhandenen Analysen ein Theil. als an zersetztem Material angestellt, unbrauchbar sei, dass das Cer nicht, wie man früher glaubte, sämmtlich als Oxydul, sondern zum Theil auch als (Ce2) O3 vorhanden sei und dass der Orthit basisches Wasser enthalte; er vermuthet daher mit Rücksicht auf die Isomorphie, im Gegensatz zu früheren Deutungen Rammelsberg's, dass der Orthit nach derselben Formel wie der Epidot, **1284**(**82**)3816026, zusammengesetzt sei. Im J. 1877 hat dann Nils Engström 13 neue höchst sorgfältige Analysen ausgeführt, um die Formel unter der Voraussetzung zu ermitteln, dass die selteneren Erden als Sesquioxyde aufgefasst werden. Er gelangte, unter gleichzeitiger Berücksichtigung der von Cleve früher angestellten Analysen, zu dem Ergebniss, dass die Varr. mit dem niedrigsten Wassergehalt dann in der That der eben angeführten Epidot formel entsprechen, worin $R = \frac{3}{5}Ca + \frac{2}{3}Fe$, $(R^2) = \frac{8}{15}Al^2 + \frac{5}{15}(Ce^2, Di^2, La^2,$ Y², Er²) + ²/₃Fe² ist. Andere Varietäten ergaben einen doppelten Wassergehalt und also die Formel N4R4 (R2)3S16 027; die erstere Formel scheint nach ihm für den Orthit in seinem ursprünglichen Zustand gelten zu müssen. In dem sog. Allanit von Norfolk in Virginia fand Page 33,76 Ceroxyd, 16,34 Didymoxyd, 1,03 Lanthanoxyd. - V. d. L. schmilzt er z. Th. unter Aufblähen oder Aufschäumen zu einem braunen oder schwarzen Glas; mancher Orthit zeigt beim Erhitzen eine dem Verglimmen ähnliche Feuererscheinung. Viele Abänderungen werden von Salzsäure völlig unter Gallertbildung zersetzt, andere werden indess von Säuren kaum angegriffen. - Gegend von Fahlun, auf Fillefjeld und Hitterö in Norwegen, bei Miask und Werchoturie im

Ural (Uralorthit), Plauenscher Grund bei Dresden, in Feldspath-Concretionen des dortigen Syenits, auch im Syenit bei Seligstadt und Lampersdorf; in Graniten des Thüringerwaldes mehrorts, z. B. am Schwarzen Krux bei Schmiedefeld, Glasbachskopf bei Brotterode (vgl. darüber M. Bauer, Z. geol. Ges. XXIV. 385 und Luedecke, Z. f. Kryst. X. 188); als häufiger accessorischer Gemengtheil im Tonalit des Adamellogebirges in Tirol. Nach Nordenskiöld umschliessen die Epidotkrystalle von Helsingfors gewöhnlich einen Kern von Orthit, sowie nach Blomstrand der Orthit von Wexiö von strahligem Pistazit umgeben ist. Am Laacher See und Vesuv (im Gegensatz zu jenen Fundstellen in Graniten, Syeniten und Gneissen), auch in ächt vulkanischen Gesteinen. Auch mit Granat und Pargasit im körnigen Kalk von Auerbach a. d. Bergstrasse (mit eigenthümlicher Formausbildung, vgl. vom Rath in Z. f. Kryst. VI. 1881. 539). — Orthite von anderen Fundpunkten hat man Allanit genannt; da dieselben kein charakteristisches Merkmal besitzen, welches sie von den anderen unterscheidet, so ist eine fernere Trennung des Orthits und Allanits unangemessen; zu solchen sog. Allaniten gehören die Orthite der Gegend von Stockholm, von Grönland, Jotunfeld und Snarum in Norwegen, vom Schwarzen Krux bei Schmiedefeld, Orange Co. in New-York, Berks Co. und Northampton Co. in Pennsylvanien; das Vorkommniss von Bastnäs bei Riddarhytta in Schweden wird als Cerin aufgeführt.

Anm. 4. Der sehr wasserreiche, v. d. L. sich entzündende und verglimmende Pyrorthit von Korarfvet bei Fahlun ist dem Orthit äusserlich sehr ähnlich, und dürfte nach Berzelius nur ein mit Kohle, Wasser u. a. Körpern gemengter Orthit sein.

Anm. 2. Dem Orthit steht auch der von Kerndt beschriebene und analysirte Bodenit sehr nahe, dessen langgestreckte, röthlichbraune bis schwärzlichbraune, säulenförmige Krystalle in Oligoklas eingewachsen bei Boden unweit Marienberg in Sachsen vorkommen. Hierher gehört auch Kerndt's Muromontit, welcher in kleinen, selten über erbsengrossen, grünlichschwarzen Körnern von muscheligem, stark glänzendem Bruch bei Mauersberg unweit Marienberg in Oligoklas eingesprengt auftritt. — Der Bagrationit von Achmatowsk ist nur eine durch ihre Krystallformen besonders interessante Var. des Orthits; er verhält sich nach v. Kokscharow zu den übrigen Orthiten, wie der Bucklandit von Achmatowsk zu dem gewöhnlichen Pistazit.

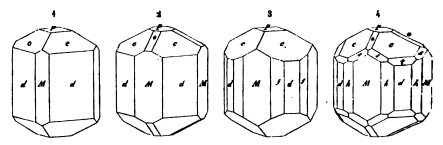
Anm. 8. Der früher von Lévy als ein selbständiges Mineral eingeführte Bucklandit, dessen meist kleine, schwarze und undurchsichtige Krystalle die Formen des Epidots besitzen, hat seine Selbständigkeit verloren, seitdem G. vom Rath bewies, dass der Bucklandit vom Laacher See in allen seinen wesentlichen Eigenschaften als ein Orthit (mit 24 pCt. Ceroxydul) charakterisirt ist, und dass dasselbe auch vom Arendaler Bucklandit gilt, während G. Rose, Hermann und v. Kokscharow den Bucklandit von Achmatowsk als eine schwarze Varietät des Epidots erkannten.

448. Vesuvian, Werner (Idokras, Egeran, Wiluit).

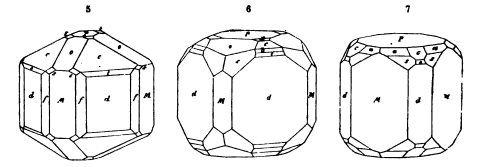
Tetragonal; P (c) $74^{\circ}27'$ nach r. Kokscharow; A.-V. = 1:0,5372; nach Kupffer und Breithaupt schwankt P von $73\frac{1}{2}^{\circ}$ bis $74^{\circ}20'$. Diese Schwankungen sind durch die späteren Beobachtungen von r. Zepharovich vollkommen bestätigt, und innerhalb der Grenzen von $74^{\circ}6'$ bis $74^{\circ}30'$ fixirt worden. Die Manchfaltigkeit der Formen und Combinationen ist sehr gross; v. Zepharovich wies 46 einfache Formen, darunter 22 verschiedene tetragonale und 17 ditetragonale Pyramiden nach (Sitzgsber. Wien. Akad. Bd. 49, S. 106). Bücking fand später noch 3, Korn noch 4 ditetragonale, Lewis noch 4 tetragonale Pyramide auf 1). Die gewöhnlichsten Formen sind $\infty P(d)$, $\infty P\infty$ (M), 0P(P), P(c), $P\infty$ (o) $56^{\circ}29'$, $\infty P2$ (f); viele andere Formen erscheinen unter-

⁴⁾ Aus den zahlreichen Winkelmessungen, welche Strüver (Z. f. Kryst., l. 1877. 254) an dem Vesuvian der Albaner Berge anstellte, ergab es sich, dass die durchsichtigen honiggelben Krystalle genau auf das auch von v. Kokscharow und v. Zepharovich als Mittel gefundene A.-V. 1.0,5372 führen, während die schwarzen oder schwarzbraunen Krystalle dasselbe als 1.0,5278 (P73° 28½'), also nicht unbeträchtlich abweichend, ergeben; übrigens schwanken auch an einem und demselben Individuum die zu einander gehörigen Winkel nicht unerheblich. Vgl. auch die Winkelmessungen Dölter's ebendas. V. 1881. 289, sowie diejenigen von Korn an dem kaukasischen Veguvian von Kedabek, ebendas, VII. 1883. 371.

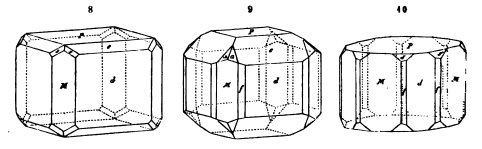
geordnet. Die folgenden Bilder sind grösstentheils von v. Zepharovich und v. Kok-scharow entlehnt.



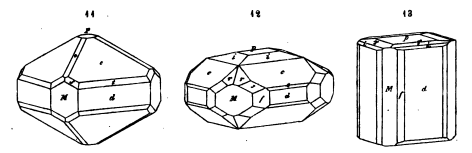
- Fig. 1. ∞P. ∞P∞. P. 0P; vom Wilui in Sibirien; Achmatowsk, Cziklova.
- Fig. 2. Comb. wie Fig. 1, mit der Deuteropyramide Poo (0); vom Vesuv.
- Fig. 2. ∞P∞.∞P.2.P.0P; Vesuv; ∞P2 das gewöhnliche achtseitige Prisma.
- Fig. 4. Comb. ähnlich der vorigen, doch mit dem seltenen Prisma ∞ P3 (h) statt ∞ P2, und mit 3P (t), 3P3 (s) und P ∞ .



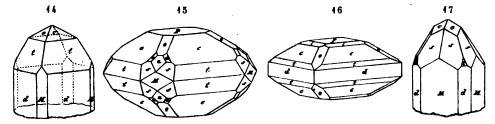
- Fig. 5. ∞ P. ∞ P. ∞ P. 2. P. 3P. $\frac{1}{6}$ P. P. ∞ . 0P. 3P3; grüne Krystalle von der Mussa-Alp im Alathal in Piemont, mit der sehr flachen Pyramide $\frac{1}{6}$ P (ε).
- Fig. 6. $\infty P. \infty Poo. 0P. Poo. 3P3. 3P. 2P. P. \frac{1}{6}P$; grüne Krystalle ebendaher, merk-würdig wegen der noch flacheren Pyramide $\frac{1}{6}P$ (x).
- Fig. 7. ∞ P ∞ . ∞ P.0P.P.3P.3P3. $\frac{3}{4}$ P3; braune Krystalle ebendaher; gewöhnlich schlanke, meist nur von ∞ P ∞ , ∞ P und 0P gebildete Säulen, an denen gegenüber den dortigen grünen Krystallen ∞ P ∞ vor ∞ P vorwaltet.



- Fig. 8. ∞P. 0P. ∞P∞. P. 3P3; kleine, dunkelbraune Krystalle von Zermatt.
- Fig. 9. ∞P.P. oP. ∞P∞. ∞P2. \ P3; andere dergleichen, ebendaher.
- Fig. 10. $\infty P \infty . \infty P . 0 P . \infty P 2 . 3 P 3$; noch andere, ebendaher.



- Fig. 11. P. ∞P. ∞P∞. 3P. 0P. 3P3. P∞; vom Monzoniberg in Tirol; die Grundpyramide erscheint dort zuweilen ganz vorwaltend.
- Fig. 12. P. 4P. 0P. ∞ P. ∞ P
- Fig. 13. ∞ P. ∞



- Fig. 14. ∞P. 3P. P. ∞P∞; von Achmatowsk in den Nasämsker Bergen am Ural.
- Fig. 15. P. 3P. 0P. ∞P∞. 2P∞. P∞. 3P3; von pyramidalem Habitus, ebendaher.
- Fig. 16. ∞ P. 3P. P.4P. 0P. P ∞ ; dunkel rothbraune Krystalle, ebendaher.
- Fig. 17. ∞P∞.∞P.3P3.P.3P; von Poläkowsk am Ural; ganz ähnliche Krystalle mit sehr vorwaltender Pyramide 3P3 im Saasthal und an der Mussa-Alp.

Der Habitus der Krystalle ist meist säulenförmig, durch Vorwalten der Prismen ∞P und ∞P∞, selten tafelartig oder pyramidal, durch Vorwalten von 0P oder P; die Prismen sind oft vertical gestreift, das Pinakoid quadratisch parkettirt; die Krystalle finden sich selten eingewachsen, meist aufgewachsen und zu Drusen verbunden; auch derb in stängeligen und körnigen Aggregaten. — Spaltb. prismatisch nach ∞P∞ und ∞P, unvollk.; Bruch uneben und splitterig oder unvollk. muschelig; H. = 6,5; G. = 3,34...3,44 (nach Breithaupt bis 4; Korn fand nur 3,253); gefärbt in mancherlei gelben, besonders aber in grünen und braunen bis fast schwarzen Farben, selten himmelblau bis spangrün; Glasglanz oder Fettglanz; pellucid in allen Graden; Doppelbrechung negativ, das schwarze Kreuz erscheint oft gestört, doch sind die beobachteten optischen Anomalieen wohl auf blose Unregelmässigkeiten im Krystallbau zurückzuführen. - Chem. Zus.: wesentlich ein Silicat von Thonerde, Eisenoxyd und Kalk, auch mit etwas Eisenoxydul, Magnesia und ganz kleinen Mengen von Alkalien, sowie einem Gehalt von 2 bis 3 pCt. an Substanzen (Wasser und Fluor), welche in starker Glühhitze entweichen; doch ist das gegenseitige Verhältniss recht schwan-Man war sonst der Ansicht, dass der Vesuvian wesentlich dieselbe Zusammensetzung habe, wie die Kalkthongranate, und dass daher so die Granatsubstanz dimorph sei; diese Ansicht ist zuerst von Hermann bestritten worden, welcher zu zeigen versuchte, dass viele Vesuviane nach der Formel R⁹(R²)²Si⁷O²⁹ zusammengesetzt sind; auch durch Rammelsberg's Untersuchung von zwölf verschiedenen Varietäten wurde der vermuthete Dimorphismus der Granatsubstanz vollständig widerlegt. Kurz darauf veröffentlichte Scheerer eine Abhandlung, in welcher ein besonderes Gewicht auf das in manchen Vesuvianen enthaltene Wasser gelegt wurde, welches, wie auch Magnus und Rammelsberg gezeigt, bis zu 3 pCt. betragen kann; er entscheidet sich auch für die von Hermann aufgestellte Formel, welche in der That schon damals der Hauptsache nach das Richtige getroffen haben dürfte. Wenn man das erst in der Glühhitze entweichende Wasser berücksichtigt und die sehr geringen Alkalimengen mit den Monoxyden vereinigt, so gestaltet sich die Formel zu **1**12 (Ca, mg)⁸ (Al², Fe²)² Si⁷ O²⁹, doch kommt vielleicht 11 R¹² (R²)³ Si¹⁰ O⁴³ der Wahrheit noch näher. Rammelsberg gab 1873 eine äusserst complicirte Formel mit sehr ungefügigen Atomverhältnissen. In den besseren Analysen liegt der Kieselsäuregehalt zwischen 37 und 39, der Thonerdegehalt zwischen 13 und 16, der Eisenoxydgehalt zwischen 4 und 9, der Kalkgehalt zwischen 33 und 37 pCt., die Alkalimengen erreichen nicht i pCt. Das Mittel aus den zwei sehr genauen und fast ganz übereinstimmenden Analysen, welche Ludwig und Renard an besonders reinem Material von Ala und vom Monzoni anstellten, ist: 37,4 Kieselsäure, 0,2 Titansäure, 16,25 Thonerde, 3,9 Eisenoxyd, 0,35 Eisenoxydul, 36,5 Kalk, 3,4 Magnesia, Spuren von Alkalien, 2,5 Wasser. Jannasch wies nach, dass der Glühverlust häufig nicht blos aus Wasser, sondern auch aus Fluorsilicium besteht, und dass der V. vom Vesuv, Egg, Wilui 0,23-1,06 Fluor enthält, während andere sich fluorfrei verhielten; derselbe fand in einem V. vom Wilui 2,84 Borsäure. Ein pfirsichblüthrother V. vom Johnsberge bei Jordansmühl in Schlesien ergab v. Lasaulx 3,23 Manganoxydul; Schumacher fand in dem von Deutsch-Tschammendorf i. Schles. 1,77 Titansäure, welche nicht auf eine Beimengung von Titaneisen oder Titanit zurückzuführen ist und zufolge Jannasch allgemein verbreitet zu sein scheint. — V. d. L. schmilzt er leicht und unter Aufschäumen zu einem gelblichgrünen oder bräunlichen Glas; mit Borax und Phosphorsalz gibt er Eisenfarbe und in letzterem ein Kieselskelet; von Salzsäure wird er roh nur unvollständig, nach vorheriger Schmelzung vollständig zersetzt, unter Abscheidung von Kieselgallert. — Vesuv, Mussa-Alp in Piemont, Monzoniberg in Tirol. Achmatowsk und Poläkowsk am Ural, vom Wilui in Sibirien, Oravicza im Banat, Egg und Eker in Norwegen, Haslau bei Eger in Böhmen (stängeliger Egeran), ähnlich zu Sandford in Maine, wo der Egeran einen 200 F. mächtigen Gang bilden soll, auch an vielen anderen Orten in Nordamerika; Amity in New-York (Xanthit Thomson's); der blaue sogenannte Cyprin, von Soudland in Norwegen, ist durch Kupferoxyd gefärbt. Nach Breithaupt ist auch der Kolophonit grossentheils Vesuvian, was später durch Wichmann bestätigt wurde. Merkwürdig sind die Vesuviankrystalle in den durch Auswitterung organischer Reste gebildeten Hohlräumen des Silur-Kalksteins vom Konerudskollen bei Drammen in Norwegen.

4. Oliving ruppe (vgl. S. 558).

449. Forsterit, Levy.

Rhombisch, und, wie namentlich Hessenberg bestätigte, völlig isomorph mit Olivin (s. diesen); A.-V. = 0,466: 4: 0,587; die Krystalle zeigen gewöhnlich die Combination P. 0P. 00P00.00P, sind klein und aufgewachsen. Spaltb. brachydiagonal; H. = 7; G. = 3,49...3,24; farblos, stark glänzend, durchsichtig. — Children und Rammelsberg befanden dieses Mineral wesentlich als das neutrale Magnesiasilicat Mg²SIO⁴, mit 42,89 Kieselsäure, 57,44 Magnesia; die Analyse ergab ausserdem nur noch 2,3 pCt. Eisenoxydul (als isomorphes Silicat zugemischt); nach Lösch fast vollkommen unlöslich in Salzsäure. Findet sich in den alten Auswürflingen des Vesuv am M. Somma, in Begleitung von Spinell und Augit, auch in bläulichem Kalkspath der Nikolaje-Maximiliangrube im uralischen District Slatoust.

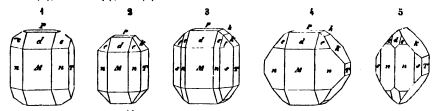
An m. Der Boltonit von Bolton in Massachusetts gehört zu dem Forsterit; er bildet eingewachsene Individuen, sowie grobkörnige Aggregate im Kalkstein, hat H.=6, G.=3,20...3,33, ist grünlich- und blaulichgrau, wird aber an der Luft gelb, und besteht nach Smith aus 42,82 Kieselsäure, 54,44 Magnesia, 4,47 Eisenoxydul, 0,85 Kalk.

450. Fayalit, C. Gmelin.

Krystallinisches Mineral, welches derb und in Trümern vorkommt und in seiner chemischen Zusammensetzung ganz mit den krystallisirten Frisch-, Puddel- und Schweissofenschlacken übereinstimmt; diese künstlichen rhombischen Krystalle sind isomorph mit dem Olivin und haben das A.-V. = 0,4623: 1:0,5813. - Spaltb. nach zwei Richtungen, die nach Miller und Delesse einen rechten Winkel bilden; H. = 6,5; G. = 4...4,44; grünlichschwarz und pechschwarz, stellenweise tombackbraun oder messinggelb angelaufen, Strich dunkelbraun, Fettglanz, z. Th. metallartig, undurchsichtig, stark magnetisch, was nach H. Fischer in fein eingesprengtem Magneteisen begründet ist. — Chem. Zus.: der Fayalit von Slavcarrach in den Mourne-Bergen Irlands besteht nach Thomson und Delesse aus dem neutralen Eisenoxydulsilicat Fe²Si O⁴, entsprechend 29,48 Kieselsäure und 70,57 Eisenoxydul; darin sind nur 5 pCt. Manganoxydul anstatt des Eisenoxyduls vorhanden; doch konnte auch hieraus H. Fischer Magnetit als solchen ausziehen. Der irländische F., im Tiegel geschmolzen und langsam abgekühlt, bedeckt sich mit Krystallen der Olivinform; gelatinirt mit Salzsäure vor und nach dem Glühen. — Mourne-Mountains in Irland , als kleine Trümer in einem sehr grobkörnigen Granit; der sog. Fayalit von der Insel Fayal (woher die nicht passende Bezeichnung stammt) ist aber höchst wahrscheinlich nur eine ausgeladene fremde künstliche Schlacke, worauf auch die von Fischer beschriebene mikroskopische Structur verweisen dürste; er ist nach C. Gmelin und Fellenberg nur theilweise in Salzsäure zersetzbar, hält in seinem unzersetzten Antheil Magnesia, Thonerde und etwas Kupferoxyd in ganz schwankenden Verhältnissen und gibt im Glasrohr Spuren von Schwefel.

451. Olivin und Chrysolith; Peridot.

Rhombisch; P (e) Polkanten 85° 16' und 139° 54', Mittelkante 108° 30', ∞ P (n) 130° 2', $\overline{P}\infty$ (d) 76° 54', $\overline{P}\infty$ (h) 119° 12', $\overline{2P}\infty$ (k) 80° 53' 1); A.-V. = 0,466: 1:0,5866; die Combb. zeigen ausser jenen Formen besonders noch $\infty\overline{P}\infty$ (M), $\infty\overline{P}\infty$ (T), auch P (e), 0P (P) u. a.



- Fig. 1. $\infty \overline{P}\infty.\infty P.\infty \overline{P}\infty.P.\overline{P}\infty.0P$.
- Fig. 2. Die Comb. Fig. 1 mit dem Brachydonia 2Pco.
- Fig. 3. Die Comb. Fig. 2 mit ∞ P2 (s), 2P2 (f) und P ∞ (h).
- Fig. 4. Die Comb. Fig. 4 mit 2Poo und Poo.
- Fig. 5. $\infty P.\infty P2.\infty P\infty.2 P\infty.P.P\infty$; dieser durch das Fehlen von $\infty P\infty$ und das Vorwalten von $2P\infty$ ausgezeichnete Habitus findet sich besonders am Olivin, dessen Krystalle oft nur von ∞P , $\infty P\infty$ und $2P\infty$ gebildet werden.

Nach Kalkowsky (Z. f. Kryst. X. 1885. 17) kommen in einigen, namentlich Nephelin und Melilith führenden Basalten Zwillinge von Olivin (wahrscheinlich nach 3P∞ gebildet) vor, doch hat die Trennungslinie der aneinandergelagerten Individuen, welche auf die Anerkennung der Zwillingsverwachsung geleitete, dabei einen ausser-

⁴⁾ Diese Messungen gab Haidinger, fast genau dieselben Winkel fand auch v. Kokscharow; Erman folgert aus einer Discussion der Winkel für OP 480° 41′, für POO 76° 41′ und für 2POO 80° 55′ als die wahrscheinlichsten Werthe (Archiv für wissensch. Kunde von Russland, Bd. 49. 316). G. vom Rath hebt (Ann. d. Phys. u. Ch., Bd. 485. 582) den schon von G. Rose erkannten Isomorphismus mit Chrysoberyll hervor, welcher sich durch eine relative Analogie der Constitution erklärt (vgl. S. 238). — Der Olivin aus dem Pallas-Meteoreisen hat die reichhaltigsten Combinationen geliefert, von denen G. Rose bereits im J. 4825 eine elfzählige, v. Kokscharow aber im Jahre 4870 mehre und zum Theil noch verwickeltere Combinationen von überhaupt 19 Formen beschrieb und abbildete; derselbe untersuchte auch die schon von G. Rose erkannten, haarscinen, geradlinigen und der Verticalaxe parallelon Canäle in diesem Olivin.

gewöhnlich unregelmässigen Verlauf. - Der Habitus der Krystalle ist meist säulenförmig durch gleichzeitiges Vorherrschen mehrer Prismen und des Makropinakoids. welche vorzüglich durch 2Poo und Poo begrenzt werden; eingewachsen oder lose, auch Fragmente und Körner; derb in körnigen Aggregaten und eingesprengt. — Spaltb. brachydiagonal ziemlich deutlich, makrodiagonal sehr unvollk., Bruch muschelig: H. = 6,5...7; G. = 3,2...3,5; olivengrün bis spargelgrün und pistazgrün; auch gelb und braun, selten roth, wie nach G. vom Rath am Laacher See und nach C. Fuchs auf der Insel Bourbon, welche Farbe nach Fuchs durch Glühen bei Luftzutritt entstanden sein soll; Glasglanz, durchsichtig bis durchscheinend. Die optischen Axen '87" 16' bildend) liegen in der Ebene der Basis, und ihre spitze Bisectrix fällt in die Brachydiagonale; Doppelbrechung positiv; a = c, b = a, c = b. — Chem. Zus.: nach vielen Analysen sind die Olivine isomorphe Mischungen des neutralen Magnesiasilicats Mg2 Si 04, mit dem Eisenoxydulsilicat Fe2 Si 04, also von Forsterit- und Fayalitsubstanz, allgemein n Mg²8i0⁴ + Fe²8i0⁴; der magnesiareichste Olivin, in welchem n == 12, bildet Körner in der Hekla-Lava; er besitzt nur 6,93 pCt. Eisenoxydul; nach Rammelsberg ist in den meisten Olivinen der Basalte n=9, welchem die Zusammensetzung: Kieselsäure 41,01, Magnesia 49,16, Eisenoxydul 9,83 entspricht. In anderen Olivinen besitzt n geringere Werthe; der Olivin in dem Pallas-Eisen hält nach dem Herzog von Leuchtenberg 11,8 pCt. Eisenoxydul; schon ein sehr eisenreicher Olivin ist der braune Hyalosiderit von Sasbach im Kaiserstuhl, mit 29,96 Eisenoxydul und nur 34,99 Magnesia, in welchem n=2. Manche Olivine halten mehre pCt. Manganoxydul, auch Kalk oder Thonerde, andere Spuren von Phosphorsäure; Stromeyer fand in mehren einen Gehalt an Nickel, auch trifft man bisweilen Spuren von Kupfer und Zinn; eine Spur von Fluor entdeckte Erdmann im Olivin von Elfdalen und Tunaberg in Schweden; auch wies Damour in einem bräunlichrothen, derben Chrysolith von Pfunders in Tyrol 4 bis 5 pCt. Titansäure (und 1,7 pCt. Wasser), sowie in einem rothen, almandinähnlichen, welcher Nester und undeutlich rhombisch gestaltete Körner in Talkschieferblöcken vom Findelengletscher bei Zermatt bildet, 6,40 pCt. Titansäure (und 2,23 Glühverlust) nach (Bull. soc. min. II. 15); die Analyse führt beiderseits auf die Formel (Mg,Fe)²(Si,Ti)O⁴; bei der Zersetzung des Pulvers bleibt die Titansäure zurück. — V. d. L. ist er unschmelzbar, mit Ausnahme der sehr eisenreichen Varietäten: durch Salzsäure wird er zersetzt, je eisenreicher desto leichter, wobei sich die Kieselsäure pulverig oder auch gallertartig abscheidet; auch mit Schwefelsäure gelatinirt er: das Pulver des Olivins wirkt nach Kenngott stark alkalisch. — Chrysolith bildet die schön grün gefärbten und durchsichtigen losen Krystalle und Körner aus dem Orient, besonders auch aus Ober-Aegypten, östlich von Esne, und aus Brasilien; Olivin die minder schönfarbigen und meist nur durchscheinenden Varietäten, welche in eingewachsenen Krystallen (sehr gross zu Coupet, bei Largeac im Dép. der Haute Loire, am Forstberg bei Mayen) und in körnigen Aggregaten in Basalten, Laven und Meteoreisen. sowie im Talkschiefer des Ural und Nordcarolinas, auch als Gemengtheil des Lherzoliths, Dunits, Pikrits u. a. Gesteine vorkommen; hin und wieder auch im Gabbro, Diabas und Melaphyr; als faustgrosse Partieen im Glimmerschiefer von Birkedal bei Stat in Norwegen; der Meteorstein von Chassigny besteht gänzlich aus Olivin.

Der von A. Erdmann im Eulysit von Tunaberg neben Augit und Granat nachgewiesene Olivin hält nur 2,4 bis 3,4 Magnesia, dagegen 53 bis 56 Eisenoxydul und 8 bis 9 Manganoxydul; es ist der eisenreichste Olivin; der von Roepper untersuchte. dunkelgrüne bis schwarze, gut krystallisirte Olivin von Stirling in New-Jersey (von Brush Roepperit genannt) führt nur 30 pCt. Kieselsäure und 5 bis 6 Magnesia, aber 35 Eisenoxydul, gegen 47 Manganoxydul und fast 14 pCt. Zinkoxyd, und ist daher (Fe, Mn, Zn, Mg) 28104 (G. = 4,08). — Der von Brush nach seinem Entdecker Horton benannte Hortonolith von Monroe in New-York ist nach der chem. Analyse von Mixter ein Olivin mit 44,37 Eisenoxydul, 4,35 Manganoxydul und 46,68 Magnesia; er steht also mitten inne zwischen dem Hyalosiderit und dem Olivin des Eulysits; Blake fand

seine Krystallformen übereinstimmend mit denen des Chrysoliths. — In dem Olivin aus dem Pikrit der Schwarzen Steine in der Dillgegend (Nassau) fand Ochbeke 14,4 Kalk (35,7 Magnesia und 6,5 Eisenoxydul); derselbe bildet daher ein Mittelglied zwischen Olivin und Monticellit.

Gebrauch. Die schönfarbigen und klaren orientalischen und brasilianischen Chrysolithe werden als Edelsteine benutzt.

Anm. 1. Der Olivin ist oft der Zersetzung sehr unterworfen, wobei er matt, undurchsichtig, ockergelb oder röthlichbraun und sehr weich wird; diese Zersetzung besteht gewöhnlich in einer mit Wasseraufnahme verbundenen Verminderung des Magnesiagehalts und Aufnahme von kohlensaurer Kalkerde. Gar häufig unterlag er einer anderen Umbildung zu Serpentin, so dass ganze Serpentinlager ursprünglich aus Chrysolith oder Olivin bestanden; diese Umwandlung erfolgt längs der vielen mikroskopischen Sprünge der Olivinkörner, und so gibt es ein Stadium, in welchem sich grünliche oder bräunliche Adern und Stränge von Serpentin netzartig durch die noch frische und klare Olivinmasse hindurchziehen. — Pseudomorphosen von filzig-faseriger Hornblende nach Olivin beobachteten Törnebohm und später Becke (zuerst im Olivingabbro von Langenlois); letzterer erklärt dieselben durch eine Einwirkung der Silicate des benachbarten Feldspaths auf den Olivin; ebenfalls fand er eine Umwandlung von Olivin in eine aus Anthophyllit und eine aus Hornblende bestehende Zone. Becke schlägt vor, diese Pseudomorphosen von Hornblendemineralien nach Olivin als Pilit zu bezeichnen. Ferner gehen auch Delessit und Chlorophäit manchmal aus Olivin hervor, welche sich dann weiter zu Gemengen von Brauneisen mit Carbonaten oder mit Ouarz zersetzen.

Anm. 2. Der Glinkit ist ein derber Olivin mit 17-pCt. Eisenoxydul, welcher im Talkschiefer bei Kyschtimsk, nördlich von Miask, bis 3 Zoll mächtige Trümer bildet, gerade so wie bei Syssersk der Olivin als faustgrosse Massen im Talkschiefer vorkommt.

452. Tephroit, Breithaupt.

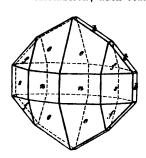
Rhombisch und isomorph mit Olivin, wie Sjögren an den zu Längban gefundenen Krystallen bestätigte; ∞P=130° 36'; A.-V.=0,460: 1:0,5937; Combinationen denen des Olivins ganz ähnlich, gewöhnlich aber nur derb; in individualisirten Massen und körnigen Aggregaten. - Spaltb. prismatisch nach zwei auf einander rechtwinkeligen Flächen, nach der einen recht, nach der anderen minder vollkommen; Spuren einer dritten, auf jenen senkrechten Spaltungsfläche; Bruch muschelig, uneben und splitterig; H. = 5,5...6; G. = 3,95...4,42; aschgrau, rauchgrau, röthlichgrau bis braunroth, braun und schwarz anlaufend, fettartiger Diamantglanz, kantendurchscheinend. Optisch zweiaxig, die optischen Axen liegen in der vollkommensten Spaltungsfläche, ihre spitze Bisectrix ist normal auf der minder vollkommenen Spaltungsfläche. — Chem. Zus. nach den Analysen von Thomson, Rammelsberg, Deville, Brush, Collier, Hague und Mixter: wesentlich neutrales Manganoxydulsilicat, Ma28104, entsprechend 29,75 Kieselsäure und 70,25 Manganoxydul; in manchen Tephroiten ist von dem analogen Magnesiasilicat (selbst 24 pCt. Magnesia liefernd) zugemischt, auch eine ganz geringe Menge des entsprechenden Eisenoxydul- und Kalksilicats; sie sind daher hauptsächlich (Mn, Mg)2SiO4; der 0,8 bis 44,6 pCt. betragende Zinkgehalt solcher Tephroite ist indess aller Vermuthung nach auf eine mechanische Beimengung von Rothzinkerz zu schieben. Von Långban untersuchte S. R. Paikull einen 12,17 pCt. Magnesia haltenden Tephroit (33,70 Kieselsäure, 54,49 Manganoxydul), welcher gar kein Zink führte, unter dem Namen Pikrotephroit. V. d. L. schmilzt er sehr leicht zu schwarzer oder dunkelbrauner Schlacke; mit Borax gibt er die Reaction auf Mangan und Eisen; von Salzsäure wird er zersetzt, indem er eine steife Gallert bildet. — Sparta, Franklin und Stirling in New-Jersey, mit Franklinit und Rothzinkerz; Långban in Schweden, im Gemeng mit Jacobsit, Glimmer und Diopsid.

Anm. Das von Döbereiner Knebelit genannte Mineral schliesst sich an den Tephroit an; es erscheint derb und in Kugeln von lamellarer Aggregation; spaltbar nach einem Prisma von 445°; Bruch unvollk. muschelig; hart; G. = 3,744...4,422; grau bis graulichweiss, auch in roth, braun, schwarz und grün ziehend; schimmernd bis matt, undurchsichtig, nur in sehr dünnen Lamellen pellucid, und optisch-zweiaxig. — Chem. Zus.: nach den Analysen von Dobereiner, Erdmann und Pisani eine isomorphe Mischung gleicher Moleküle des Eisenoxydul-

und Manganoxydulsilicats, Fe² SiO⁴ + Ma² SiO⁴, welchem \$9,50 Kieselsäure, 35,46 Eisenoxydul und 84.94 Manganoxydul entsprechen; v. d. L. unveränderlich, von Salzsäure wird er zersetzt. unter Abscheidung von Kieselgallert. - Ilmenau; Dannemora in Schweden.

Grauschwarze krystallinische Massen von unregelmässig schaliger Structur, kantendurchscheinend mit gelblicher Farbe, angeblich spaltbar nach 2 Richtungen (1819), dem G. = 4,47, zwischen glas- und fettglänzend, hat Weibull Igelströmit genannt; es ist ein etwas magnesiahaltiger Knebelit, in welchem 2 Mol. des Eisensilicats mit 4 Mol. des Mangansilicats verbunden sind. - Vester-Silfberget in Dalarne.

453. Monticellit, Brooke.



Rhombisch; nach vom Rath P (f) Polkanten 440° 431' und 97° 551'; OOP (s) 98° 71': ∞P2 (n) 433° 64'; P∞ (k) 81° 57'; \$P∞ (h) 420° 84'; P2 (e) Polkanten 444° 47' und 82° 0', wie beistehende Combination, an welcher noch ∞ 60. Brooke mass n:n=432° 54' und $k: k = 82^{\circ} 18'$. A.-V. = 0,8673: 1: 4,1514. Der Habitus der Krystalle ist völlig olivinähnlich und setzt man, abweichend von vom Rath, $n = \infty P$, and $s = \infty P$ and s = P, so können beide Mineralien füglich als isomorph gelten; A.-V. alsdann 0,4386: 4: 0,5757. Bruch mehr oder weniger muschelig. H.= 5...5,5; G.=3,119; farblos, gelblichgrau, lichtgrünlichgrau, weisslich; durchsichtig bis durchscheinend, glasglänzend. -Chem. Zus. nach den Analysen von Rammelsberg und vom Ratk. isomorphe Mischung gleicher Moleküle des neutralen Kalk- und Magnesiasilicats Ca²Sl O⁴ + Mg²Sl O⁴ (welche aus 38,49 Kiesel-

säure, 35,88 Kalk, 25,68 Magnesia bestehen würde), wobei indessen 1 des Magnesiums durch Eisen (5.63 Eisenoxydul) ersetzt wird. — V. d. L. sich nur an den Kanten abrundend; bildet mit verd. Salzsäure eine klare Lösung, welche beim Erhitzen zu einer Gallert wird. Die Krystalle des Monticellits finden sich selten mit Glimmer und Augit in den körnigen Kalksteinen des Monte Somma; sodann entdeckte vom Rath das Mineral mit ganz den vesuvischen gleichen Formen (bis 5 Cm. gross), aber theilweise in Serpentin umgewandelt, in der Pesmeda-Schlucht am Monzoni, wo der Monticellit auch unter Erhaltung seiner Form in ein Aggregat regellos gelagerter Fassait - Kryställchen metamorphosirt erscheint; diese merkwürdigen Gebilde hat man früher für Fassaitformen gehalten (Z. d. geol. Ges. 4875. 879). — Der Batrachit Breithaupt's, welcher im Gemeng mit Ceylanit und blaugrauem Kalkspath in unvollkommenen Krystallkörnern oder derb am Toal dei Rizzoni beim Monzoni vorkommt, ist mit dem Monticellit identisch.

454. Humit.

Vorbemerkung. Humit war der Name für eine eigenthümliche Mineralgruppe. bestehend aus drei Gliedern, welche man zufolge Scacchi und G. vom Rath früher als Humit des 1., 2. und 3. Typus bezeichnete, sowie sämmtlich für rhombisch und trotz der abweichenden Formausbildung auf eine Grundgestalt zurückführbar erachtete. auch chemisch einander sehr nahe verwandt, oder identisch befand. Auf Grund der optischen (und krystallographischen) Untersuchungen von Edw. Dana, C. Klein und Des-Cloizeaux hat sich aber herausgestellt, dass nur der sog. erste Typus dem rhombischen System angehört (eigentlicher Humit), während der sog. zweite Typus (Chondrodit genannt), und der dritte Typus (deshalb als Klinohumit bezeichnet). dem monoklinen System zuzuweisen ist 1).

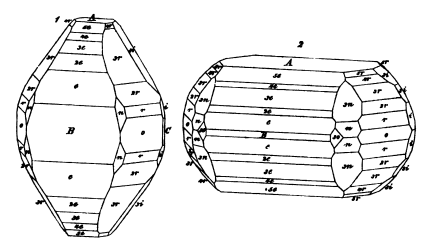
Humit. Für die rhombischen Krystalle dieses Minerals wählten Scacchi und nach ihm vom Rath als Grundform eine Pyramide mit dem A.-V. = 0,9257: 1:4,0742 (vgl. unten. Es messen daher die ebenen Winkel der Basis 85° 35' und 94° 25', die oberen Winkel des makrodiagonalen und des brachydiagonalen Hauptschnitts 27°34' und 25°36', und die Mittel-

¹⁾ Vgl. über die drei Mineralien: Scacchi, Ann. d. Phys. u. Chem., Ergänzungsbd. III. 1851; vom Rath, ebendas. Ergänzungsbd. V. 1872. 321, auch Bd. 144. 563 und Bd. 147. 261; Hessenberg, Mineralog. Notizen, Hest II. 17; Des-Cloizeaux, N. Jahrb. f. Min. 1876. 641; C. Klein, chendas. 1876. 633; Edw. Dana, Trans. of the Connecticut Academy, vol. III. 1875. 1 und Amer. journ. of sc. vol. IX, Febr. 4876; Sjögren, Z. f. Kryst. VII. 4888. 420.

kanten der Pyramide 461° 3'. Die einzelnen Formen dieses Typus sind aus folgender Aufzählung ersichtlich, bei welcher zugleich die in den Bildern zur Abkürzung benutzte Flächensignatur, sowie der Neigungswinkel ihrer Flächen mit der Fläche A angegeben ist.

Namen der Formen	Krystall. Zeichen	Flächen- signatur	Winkel mit A	Namen der Formen	Krystall. Zeichen	Flächen- signatur	Winkel mit A
Proto-	P	n	99° 28′	Brachy-	₽∞	е	403° 47'
pyramiden	ŞР		108 28	domen	1100	20	446 9
»	∮P P2	3 <i>n</i>	446 37	33	ĮP∞	30	126 22
Makro-		r	104 89	20	<u>;</u> }∞	40	134 28
pyramiden	↓ P2	2r	112 25	20	₹P∞	5 <i>e</i>	440 49
	₹ P 2	3 <i>r</i>	121 44	Makro-	Poo	í	102 48
×	<u> </u>	42	129 84	domen	₽₽∞	3 <i>i</i>	124 17
»	<u>₹</u> P2	5 <i>r</i>	135 52	39	Į₽∞	51	138 39
Prismen	∞P ₂	o	90	Pinakoide	őΡ	A	0 0
>	∞P		90 —	3	∞ř∞ ∣	В	90
»	∞ķ³	30	90	»	∞P∞	selten	90 —

Die nachstehenden zwei Bilder (vom Rath entlehnt) mögen eine Vorstellung von der Reichhaltigkeit der Combinationen des Vorkommens vom Vesuv geben. Fig. 4 stellt einen ausgezeichneten Krystall dar, welcher in der Richtung der Verticalaxe verlängert ist; Fig. 2 enthält fast alle vorhin angeführten Formen, ist aber mehr in der Richtung der Brachydiagonale ausgedehnt¹). Die Krystalle erscheinen stets vollflächig, theils als einfache Krystalle, theils als Zwillinge, welche oft sehr regelmässig und meist mit Durchkreuzung der Individuen gebildet sind, theils als sehr unregelmässige Drillinge. Als Zwillings-Ebene fungirt entweder eine Fläche von ‡Poo (Polkante 59° 36') oder auch eine Fläche von ‡Poo (Polk. 149° 36'); in beiden Fällen bilden die beiderseitigen Pinakoide A sehr nahe Winkel von 120° oder 60°.



Zum Humit gehörige Krystalle wurden von H. Sjögren auch von der Ladugrube bei Filipstad erkannt; sie sind formenärmer als die vesuvischen, indem die stumpfesten und die spitzesten Formen daran vermisst werden, auch nur sehr selten als Zwillinge (nach $\frac{3}{4}$ Poo) ausgebildet. Wenn man mit Groth statt der Pyramide n diejenige r als Grundform wählt, und die Makrodiagonale nach vorn richtet, so gewinnt der Humit das A.-V. = 2,4605:4:4,4013, wobei dann das Verhältniss a:b mit dem von Des-Cloizeaux für Klinohumit und Chondrodit gegebenen sehr nahe übereinstimmt. — Neben den Krystallen erscheinen auch rundliche Körner, zuweilen körnige Aggregate. — Spaltb. basisch, Bruch unvollkommen

⁴⁾ G. vom Rath hat die Bilder so gezeichnet, dass die Makrodiagonale auf den Beschauer zulaufend, die Brachydiagonale an ihm vorbeilaufend gedacht wird.—In Fig. 2 muss rechts oben 5 i statt 3 i stehen.

muschelig; H. = 6,5; G. = 8,06... 8,28. Farbe gelblichweiss, weingelb, honiggelb, pomeranzgelb, in das Röthliche und Bräunliche; Glasglanz, durchsichtig bis durchscheinend Die optischen Verhältnisse bestätigen die Zugehörigkeit dieses eigentlichen Humits zum rhombischen System: nach Des-Cloizeaux ist die optische Axen-Ebene parallel der Basis und die spitze pos. Bisectrix fällt in die Brachydiagonale; Axenwinkel 78° 48' bis 79°. -Chem. Zus.: aus den Analysen vom Rath's und Rammelsberg's ergibt es sich als am wahrscheinlichsten, dass der Humit ein Magnesiasilicat von der Form Mg5 81209 ist, in welchen eine geringe Menge Sauerstoffs durch Fluor vertreten ist, also allgemein Mg⁵Si² (0, F²)⁹, d. h. eine Mischung von Mg⁵ Si²O⁹ und Mg⁵ Si²O⁸ F². Nach vom Rath beträgt bei allen vesuvischen Humiten der Fluorgehalt im Mittel 2,57 pCt.; der angenommenen Zusammensetzung entspricht in 100 Theilen: 17,27 Silicium, 36,92 Magnesium, 43,28 Sauerstoff und 2,58 Fluor; doch wird ein Theil der Magnesia durch 5 bis 6 pCt. Eisenoxydul vertreten, während auch immer ein wenig (4 bis 4 pCt.) Thonerde vorhanden ist. Die Analysen der vesuvischen Humite von Rammelsberg ergeben freilich auch z. Th. einen etwas höheren, bis 5,04 sich erhebenden Fluorgehalt. — Nachdem schon Rammelsberg betont, dass die Analysen (sowie auch diejenigen des Chondrodits und Klinohumits), einen Verlust ergeben, welcher nach seiner Vermuthung aus Wasser besteht, und Groth die Ansicht geäussert, dass Hydroxyl als isomorpher Vertreter des Fluors vorhanden sei (weil jener Verlust besonders gross bei den wenig Fluor liefornden Varietäten ist), hat Sjögren für den Humit die Formel Mg³ [Mg (0 H, F)]² [Si 0⁴]² aufgestellt, mit einem Gehalt von 10,58 pCt. an OH und F. Konngott hebt dagegen hervor, dass man nicht berechtigt sei, das in den Analysen statt des erforderlichen Ueberschusses vorhandene unerklärte Deficit für Hydroxyl zu halten und verwirft daher die auch von Groth acceptirte Formel Sjögren's. — V. d. L. kaum schmelzbar, im Glasrohr erfolgt mit Phosphorsalz die Reaction auf Fluor; in Phosphorsalz löslich mit Hinterlassung eines Kieselskelets; mit Kobaltsolution blassroth, wenn nicht zu viel Eisen zugegen; in Salzsäure löslich unter Ausscheidung von Kieselsäure, so auch in concentrirter Schwefelsäure, durch welche letztere das Fluor ausgetrieben wird. - Der eigentliche Hum it findet sich in den alten Auswürflingen des Monte Somma am Vesuv, sowohl in den Kalkblöcken als auch in den Silicatblöcken, meist in Begleitung von licht grünem oder röthlichgelbem Glimmer, grünem Augit, weissem Olivin, schwarzem Spinell und Kalkspath. — Sjögren fand ihn auch in der S. 587 erwähnten Grube in Schweden mit Magnetit, Serpentin und Brucit; er befindet sich hier in verschiedenen Stadien der Umwandlung zu Serpentin, unter ganz ähnlichen Erscheinungen, wie sie der Olivin darzubieten pflegt.

455. Klinohumit, Des-Cloizeaux.

Monoklin, früher als dritter Typus des Humits bezeichnet und für rhombisch gehalten; G. vom Rath, welcher die Krystalle im letzteren Sinne auffasste, legte ihnen eine Pyramide mit dem A.-V. 0,9257 : 4 : 5,2382 zu Grunde, deren Verticalaxe sich zu derjenigen der Grundpyramide des sog. ersten Humittypus wie 9 : 7 verhält; die ebenen Winkel der Basis sind natürlich dieselben wie vorher, die an der Verticalaxe liegenden ebenen Winkel ihrer verticalen Hauptschnitte messen 21° 37' und 20° 2' und ihre Mittelkanten 165° 12'. Doch wurde, während die Messungsresultate keine Abweichung von dem rhombischen Axensystem erkennen liessen, schon ein nach oben und unten alternirendes Austreten von Pyramiden constatirt. Nach Des-Cloizeaux's Aufstellung ist $\beta = 71^{\circ}$ 12' und das A.-V. = 2,1684 : 1 : 1,4422. Ueber die Formausbildungen und Zwillinge müssen die S. 586 citirten Abhandlungen von vom Rath nachgesehen werden, welche sich allerdings auf die rhombische Auffassung der Krystalle beziehen. Die optischen Verhältnisse aber verweisen dieselben in das monokline System und Des-Cloizeaux schlug deshalb für sie den Namen Klinch um it vor. Die Ebene der opt. Axen bildet einen schiefen Winkel mit der Basis, welcher nach Edward Dana 7 1,0, nach C. Klein 12º 28', nach Des-Cloizeaux ca. 11º beträgt; die spitze positive Bisectrix steht normal zur Symmetrie-Ebene; scheinbarer Axenwinkel in Oel 84° bis 87°. — Die sonstigen physikalischen Eigenschaften sowie die chemischen Reactionen sind dieselben wie bei dem eigentlichen Humit. Desgleichen wird die chemische Zusammensetzung von den meisten Forschern als mit derjenigen des Humits übereinstimmend erachtet, namentlich finden auch gemäss diesen Ansichten keine durchgreifenden Unterschiede bezüglich des Fluorgehalts statt; Sjögren (vgl. Humit) will allerdings dem Klinohumit die etwas abweichende Formel Mg⁵[Mg (O H, F)]²[Si O⁴]³ zuschreiben (mit einem Gehalt an O H und F von 7,5 pCt.). — Der Klinohumit findet sich mit dem Humit am Monte Somma; er ist entschieden häufiger als der letztere, ja in den meisten Sammlungen unter der früheren Bezeichnung Humit fast allein

vertreten; seine Krystalle gehören zu den complicirtesten des Mineralreichs, welche auch eine aussergewöhnliche Manchfaltigkeit in der individuellen Ausbildung darbieten. E. Dana erkannte auch Klinohumit neben den auf der Tilly-Foster-Eisengrube vorkommenden Chondroditen.

456. Chondrodit.

Monoklin. Nachdem schon Miller, Brooke und v. Nordenskiöld die Analogie mit dem vesuvischen Humit erkannt hatten, lieferte v. Kokscharow 1870 eine Beschreibung mehrer Krystalle von Pargas, worin er zeigte, dass sie vollkommen Scacchi's sog. zweitem Typus des Humits entsprechen. vom Rath hat die zu Kafveltorp bei Nyakopparberg in Schweden innerhalb eines Erzlagers vorkommenden Chondroditkrystalle einer Untersuchung unterworfen, bei welcher sich die durch v. Kokscharow für die finnländischen Krystalle nachgewiesene Identität ihrer Formen mit dem als rhombisch geltenden zweiten Typus der vesuvischen Humitkrystalle vollkommen bestätigte. Die Krystalle des letzteren wurden auf eine (rhombische) Pyramide vom A.-V. = 0,9257: 4:2,9109 bezogen, in welchem sich also die Verticalaxe zu jener des ersten Typus wie 5 : 7 verhält; die ebenen Winkel der Basis sind natürlich dieselben wie vorher, dagegen messen die oberen Winkel des makrodiagonalen und des brachydiagonalen Hauptschnitts 87° 56' und 35° 17', sowie die Mittelkante der Grundform P 153° 40'. Obschon nun, wie auch später E. Dana und Sjögren fanden, eine Abweichung von den Winkelerfordernissen des rhombischen Systems durch Messung nicht constatirt werden konnte, so fiel doch bereits auf, dass mit Ausnahme der stets vollflächigen angenommenen Grundform die übrigen Pyramiden gewöhnlich in 2 Partialformen zerfallen, welche als positive und negative Hemipyramide unterschieden werden konnten. Nachdem im Einklang damit fernere optische Prüfungen den Chondrodit in das monokline System verwiesen hatten, wurden jene Krystalle von Kafveltorp sehr ausführlich von Sjögren krystallographisch und physikalisch untersucht (vgl. dessen Uebersicht über alle 23 gefundenen Formen nebst den Bezeichnungsweisen bei den verschiedenen Autoren in Z. f. Kryst. VII. 420). Auch er konnte eine Abweichung des Winkels & von 90° nicht direct durch Messung nachweisen, indem sie innerhalb der Fehlergrenzen fällt. Die anscheinend einfachen Krystalle dieses Vorkommens sind eigentlich zusammengesetzt und durch polysynthetische Zwillingsbildung nach dem (durch vom Rath nicht erkannten, bei Annahme des rhombischen Systems aber auch gar nicht möglichen) Gesetz: Zwillings-Ebene die Basis, gebildet, wodurch es auch geschieht, dass Flächen, welche eigentlich zu den positiven Quadranten gehören, gleichfalls in den negativen auftreten und umgekehrt; bei äusserst dünner Zwillingslamellirung werden dadurch die Winkeldifferenzen zwischen den 🕂 und — Quadranten ausgeglichen und es findet eine fast vollständige Accommodation an die Winkelverhältnisse des rhombischen Systems statt. Dieser Chondrodit gehört also zu den sog, mimetischen Krystallen und weist auch deren Inconstanz der Winkel auf. Vielfach sind es nach 0P polysynthetisch lamellirte Krystalle, welche sich nach den von vom Rath angegebenen Gesetzen (nach 100 und 100 gemäss der rhombischen Deutung) weiter verzwillingen. - Die folgenden, der Abhandlung des Letzteren entlehnten und deshalb noch mit rhombischer Interpretation versehenen Bilder mögen eine Vorstellung von der Erscheinungsweise der Krystalle gewähren.

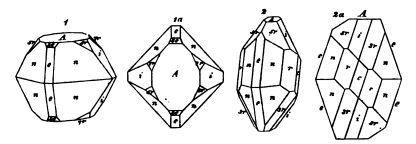


Fig. 4. Combination von pyramidalem Habitus, mit vorwaltender Grundform und Basis; Fig. 4a, Horizontalprojection derselben; ihre Formen sind:

±P.0P. ±Poo. ±\$Poo. \$Poo. \$Po. . \$P2. - \$P2; findet sich auch tafelförmig.

n A e 3e i 5r 7r

Fig. 2. Dieser Krystall enthält folgende Formen:

± P.2P2.- 3P2.3P2.3P2.3P2.0P.±F00.00P00. Fig. 2a stellt die orthographische n r 3r 5r i A e c

Projection auf den makrodiagonalen Hauptschnitt dar.

Des-Cloizeaux wählt eine Aufstellung, gemäss welcher $\beta = 71^{\circ}$ 2' und das A.-V. 2,1663: 4: 4,6610. — H. und G. wie beim Humit. Die Farbe ist gewöhnlich etwas dunkler. vielfach roth oder braun, auch bisweilen ölgrün, spargelgrün bis olivengrün; der Ch. von Kafveltorp ist nach Sjögren stark pleochroitisch; die braunen Krystalle erscheinen im pol. L. parallel dem Klinopinakoid braungelb und blaugrau, parallel der Basisgelbbraun und gelbgrau. Die Ebene der optischen Axen bildet (wie zuerst R. S. Dana an hierher gehörigen Chondrodit-Krystallen von Tilly-Foster nachwies) mit der Basis einen Winkel, welcher nach Dana 25° bis 26°, nach Des-Cloizeaux ca. 30°, nach Sjögren 28° 56' beträgt — eine Thatsache, welche ihrerseits die Krystalle in das monok line System verweist; die spitze positive Bisectrix steht normal auf der Symmetrie-Ebene; scheinbarer Axenwinkel in Oel für roth 88°48' nach Dana; an den braunen Krystallen von Kafveltorp maass Sjögren diesen Winkelzu 86°-86° 43', an den dortigen gelben war er über $2\frac{1}{2}$ ° grösser. Dispersion sehr unbedeutend, bei den braunen $\varrho > v$, bei den gelben $\rho < v$. — Chem. Zus.: nach den Analysen von Langstaff, Rammelsberg und Breidenbaugh u.A. ganz analog jener des Humits; wenn auch bisweilen ein grösserer, bis 9.4 pCt. betragender Gehalt an Fluor gefunden wurde, so scheint dies doch keinen Unterschied gegenüber dem Humit begründen zu können; auch die Analyse von Hawes ergab für den amerikanischen Chondrodit von der Tilly-Foster-Grube nur 4,44 Fluor. Sjögren gibt die Formel Mg⁴ [Mg (O H, F)]⁴ [Si O⁴]³, mit einem Gehalt von 43,33 pCt. an O H und F (vgl. Humit). — Findet sich in körnigen Kalksteinen, Pargas in Finnland, Gullsjö, Åker u. a. O. in Schweden, Boden in Sachsen, Sparta in New-Jersey und Warwick, Monroe und Brewster (Tilly-Foster-Grube. ausgezeichnete granatrothe Krystalle) in New-York; in einem aus Bleiglanz, Kupferkies und Pyrit bestehenden Erzlager zu Kafveltorp bei Nyakopparberg, auch in den Kupfergruben von Orijärfvi in Finnland.

457. Liëvrit, Werner (Ilvait).

Rhombisch; P (o) Polkk. $(39^{\circ} 34')$ und $(417^{\circ} 27')$, Mittelk. $(77^{\circ} 42')$, nach Des-Cloizeaux; ∞ P (M) $(412^{\circ} 38')$, ∞ P2 (s) $(73^{\circ} 45')$, (P) $(412^{\circ} 49')$; A.-V. = 0.6665 · 4 : 0.4427; über die 19 bekannten Formen vgl. vom Rath (Z. geol. Ges. XXII. 741).

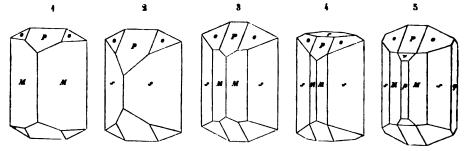


Fig. 1. $\infty P.\overline{P}\infty .P$; $M: M=112^{\circ}38'$, $M: o=128^{\circ}36'$.

Fig. 2. $\infty P_2 \cdot \overline{P} \infty \cdot P$; $s : s = 73^{\circ} 45'$.

Fig. 3. Die Comb. Fig. 2 mit ∞P; sehr gewöhnlich auf Elba.

Fig. 4. Die Comb. Fig 3, noch mit der Basis OP.

Fig. 5. $\infty P. \infty P_2 . \infty P_{\infty} . \infty P_{\infty} . P. P_{\infty} . 3P_{\infty}$.

Die Krystalle sind meist langsäulenförmig, vertical gestreift, aufgewachsen und zu Drusen vereinigt; auch derb in radialstängeligen bis faserigen, selten in körnigen Aggregaten. — Spaltbarkeit nach mehren verschiedenen Richtungen, namentlich den 3 Pinakoiden entsprechend, aber sämmtlich unvollkommen; Bruch muschelig und uneben; spröd; H. 5,5...6; G. = 3,8...4,4; bräunlichschwarz bis grünlichschwarz, Strich schwarz, Fettglanz z. Th. halbmetallisch; gewöhnlich undurchsichtig, auch in sehr feinen Dünnschliffen nach Fischer; doch erhielt Lorenzen an grönländischen Liëvriten durschscheinende Schnitte, welche zeigten, dass der parallel der Brachydiagonale

schwingende Strahl braungelb ist, während die parallel den anderen Axen schwingenden Strahlen fast ganz absorbirt werden, sowie dass die opt. Axen mit grossem Winkel im Makropinakoid liegen und die Verticalaxe spitze Bisectrix ist. — Chem. Zus. nach

den neueren Analysen von Stüdeler, Rammelsberg u. nam. Sipöcz: 12R6(Fe2)8I4018. welcher, wenn 6 R = 4 Fe + 2 Ca, entspricht: 29,36 Kieselsäure, 19,55 Eisenoxyd, 35,20 Eisenoxydul, 13,69 Kalk, 2,20 Wasser; in den nassauischen Liëvriten ist R als RO auch Manganoxydul. Der Wassergehalt der Liëvrite entweicht erst in starker Hitze; nachdem Stüdeler denselben schon für wesentlich gehalten, Rammelsberg jedoch seine Ursprünglichkeit wegen der leichten Zersetzbarkeit des Minerals zu Brauneisenstein bezweifelt hatte, hat Sipöcz erwiesen, dass der Liëvrit in der That ein wasserstoffhaltiges Mineral ist und jene obige, bereits von Stüdeler aufgestellte Formel Reynolds (Early) fand später im elbanischen L. nur 0,42 Wasser. V. d. L. schmilzt er leicht zu schwarzer magnetischer Kugel; mit Phosphorsalz Eisenfarbe und Kieselskelet; von Salzsäure wird er leicht und vollständig gelöst mit Abscheidung von Kieselgallert. — Rio auf Elba und Campiglia in Toscana, Kupferberg in Schlesien, Zschorlau bei Schneeberg, Herborn u. a. O. in Nassau, wo das Mineral nach Koch auf einer meilenlangen Contactzone zwischen Culmschiefer und Melaphyr vorkommt; Kangerdluarsuk in Grönland (mit sehr steilen Brachydomen und Pyramiden, A.-V. = 0,6744: 4: 0,4484 nach Lorenzen).

458. Cerit, Berzelius (Cerinstein).

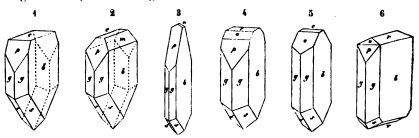
Hexagonal nach Haidinger; Comb. 0P.00P als niedrige sechsseitige Säule, sehr selten; nach A. v. Nordenskiöld rhombisch mit $oop = 90^{\circ}$ 4'; meist derb, in feinkörnigen Aggregaten mit sehr fest verwachsenen und kaum unterscheidbaren Individuen. — Spuren von Spaltbarkeit, Bruch uneben und splitterig, spröd; H.=5,5; G.=4,9...5; schmutzig nelkenbraun bis kirschroth und dunkel röthlichgrau, Strich weiss, Diamantglanz bis Fettglanz, kantendurchscheinend. — Chem. Zus. nach der an Krystallen angestellten Analyse von Nordström: **M⁶R²(Ce²)³Sl⁶O²⁶, worin R — Kalk und Eisen, Ce auch Lanthan und Didym begreift, H²O auch** vielleicht als Krystallwasser zugegen ist; jener Formel würde entsprechen: 23,47 Kieselsäure, 64,68 Ceroxyd , 4,69 Eisenoxydul , 3,65 Kalk , 3,54 Wasser; frühere Analysen von Hisinger, Kjerulf, Rammelsberg sind an derbem, wohl schon verändertem Cerit ausgeführt und ergeben einen grösseren Gehalt an Wasser, einen geringeren an den Monoxyden. Deville fand im Cerit auch sehr geringe Mengen von Tantalsäure und Titansäure, sowie Spuren von Vanadin. Im Kolben gibt er Wasser; v. d. L. ist er unschmelzbar und wird schmutziggelb; mit Borax gibt er im Ox.-F. ein sehr dunkelgelbes Glas, welches beim Erkalten sehr licht und im Red.-F. farblos wird; mit Phosphorsalz verhält er sich ähnlich und gibt ein Kieselskelet; von Salzsäure wird er vollständig zersetzt unter Abscheidung von Kieselgallert. — Riddarhytta in Westmanland (Schweden).

459. Kieselzink, Galmei, Calamin, Hemimorphit.

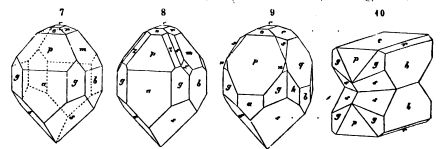
Rhombisch, und zwar ausgezeichnet hemimorphisch in der Richtung der Verticalaxe. Die von G. Rose 1) als Grundform gewählte Pyramide ist zwar bis jetzt noch nicht beobachtet worden, lässt aber die bekannten Formen mit sehr einfachen Zeichen hervortreten, weshalb sie hier beibehalten ist. A.-V. = 0,7835: 4: 0,4778, nach Schrauf's Messungen, welche wir zu Grunde legen. Zu den wichtigsten Formen gehören $\mathbf{2P2}$ (s) Polk. $\mathbf{101^{\circ}35'}$ und $\mathbf{132^{\circ}26'}$, ∞P (g) $\mathbf{103^{\circ}50'}$, $P\infty$ (o) $\mathbf{117^{\circ}14'}$, $P\infty$ (r) $\mathbf{128^{\circ}55'}$, $\mathbf{3P\infty}$ (p) $\mathbf{57^{\circ}20'}$, $\mathbf{3P\infty}$ (m) $\mathbf{69^{\circ}48'}$, $\mathbf{0P}$ (c), $\infty P\infty$ (a) und $\infty P\infty$ (b).

⁴⁾ G. Rose gab (Ann. d. Phys. u. Ch., Bd. 59) eine Beschreibung und Abbildung der wichtigsten Formen. Später lieferte Schrauf eine vollständige Monographie der Krystallformen des Kieselzinks (vom Altenberg) (Sitzungsber. d. Wien. Ak. Bd. 38. 4859, 789). Leider wählte er jedoch die in physiographischer Hinsicht sehr unnatürliche aufrechte Stellung, dass die heminorphische Axe horizontal von rechts nach links läuft, wodurch die Bilder an Deutlichkeit verlieren und die Krystalle in einer Stellung erscheinen, welche ihnen in der Natur nicht zukommt. Die S. 592 mitgetheilten Bilder sind nach den schönen Originalbildern von G. Rose copirt worden, welche die Krystalle in ihrer natürlichen Stellung zeigen.

- Der Hemimorphismus gibt sich an den Krystallformen fast immer in der Weise kund, dass sie am unteren Ende nur durch die Brachypyramide 2P2 begrenzt werden, wie verschieden sie auch am oberen Ende ausgebildet sein mögen, was freilich nicht immer zu erkennen ist, weil sie meist mit jenem unteren Ende aufgewachsen sind 1). Auch in den Aetzeindrücken des Kieselzinks tritt nach Baumhauer der Hemimorphismus deutlich hervor (vgl. S. 146). Krystalle gewöhnlich klein, länglich tafelförmig, oder kurz und breit säulenförmig, bisweilen auch pyramidenähnlich nach oben. durch gleichmässige Ausbildung der beiden Domen 3Poo und 3Poo.



- ∞P∞.∞P.0P.3P∞; unten nur 2P2; vom Altenberg bei Aachen. Fig. 1.
- Die Comb. Fig. 1 mit 3Pco; ebendaselbst. Fig. 2.
- ∞P∞.∞P. 3P∞. P∞; unten nur 2P2; Nertschinsk, Santander. Fig. 3.
- ∞P∞.∞P.3P∞.P∞.0P; unten nur 2P2; Rezbánya. Fig. 4.
- Fig. 5. ∞P∞.∞P.P∞.0P; unten nur 2P2; Tarnowitz.
- ∞P∞.∞P.P∞.3P∞.P∞; unten 2P2 und P∞; Bleiberg, Raibl, Kreuth. Fig 6.



- $\infty \overline{P}\infty.\infty \overline{P}\infty.\infty P.3\overline{P}\infty.3\overline{P}\infty.\overline{P}\infty.\overline{P}\infty.0P$; unter nur $2\overline{P}2$; Altenberg. Comb. wie Figur 7, nur noch mit $2\overline{P}2$ (s), $2\overline{P}2$ (s) und $4\overline{P}4$ (x) am oberen Fig. 7.
- Fig. 8. Ende; Altenberg.
- Fig. 9. Comb. wie Figur 7, nur dass oben 7Poo (q) statt 3Poo, sowie 2P2 und 4P4 (n), und ausserdem das Brachyprisma ∞ P5 (h) auftritt; Altenberg.
- Zwillingskrystall der Comb. ∞ P ∞ . 0P. ∞ P. 3P ∞ . P ∞ und 2P2; beide Individuen sind mit ihren unteren Enden in der Fläche OP an einander gewachsen, so dass sich in diesen Zwillingen gleichsam eine Tendenz zur Aufhebung des Hemimorphismus und zur Wiederherstellung einer vollständigen Form zu erkennen gibt; vom Altenberg bei Aachen.

$$g:g=103^{\circ}50'$$
 $m:m=69^{\circ}48'$ $o:c=148^{\circ}37'$
 $g:b=128$ 5 $m:c=124$ 54 $s:s=101$ 35
 $g:a=441$ 55 $m:b=145$ 6 $s:s'=132$ 26
 $p:p=57$ 20 $r:r=128$ 55 $s:a=113$ 47
 $p:c=418$ 40 $r:c=154$ 28 $s:b=129$ 10
 $p:a=451$ 20 $o:o=117$ 14 $s:g=135$ 1

¹⁾ Bei ganz seltenen Krystallen vom Altenberg beobachtete Seligmann am unteren Ende OP. ferner die auch schon von Anderen dort wahrgenommenen Formen Poo und 2P2.

Die Krystalle aufgewachsen und zu Drusen, besonders häufig aber zu keilförmigen, fächerförmigen, kugeligen, traubigen und nierförmigen Gruppen vereinigt, welche letzteren meist aus lauter in einander greifenden fächerförmigen Gruppen zusammengesetzt sind; auch feinstängelige und faserige Aggregate von ähnlichen Gestalten; endlich feinkörnige, dichte bis erdige Varietäten. Pseudomorphosen nach Flussspath, Kalkspath, Dolomit, Pyromorphit und Bleiglanz. — Spaltb. prismatisch nach ∞P recht vollk., makrodomatisch nach $\overline{P}\infty$ vollk.; H. = 5; G. = 3,35...3,50; farblos und weiss, aber oft verschiedentlich grau, gelb, roth, braun, grün und blau, doch gewöhnlich licht gefärbt; Glasglanz, auf $\infty P\infty$ perlmutterartig, pellucid in mittleren Graden bis undurchsichtig; optisch-zweiaxig; die Axen liegen in der Ebene des makrodiagonalen Hauptschnitts, ihre Bisectrix fällt in die Verticalaxe, Doppelbrechung positiv. Die Krystalle werden durch Erwärmung polar-elektrisch, der analoge Pol liegt am oberen, der antiloge Pol am unteren (durch 2P2 begrenzten) Ende der Verticalaxe. — Chem. Zus. nach zahlreichen Analysen: Zu²Si 0⁴ + II²0, mit 25,01 Kieselsäure, 67,49 Zinkoxyd, 7,5 Wasser. Im Kolben gibt er zufolge der gewöhnlichen Angabe Wasser, doch theilt Groth mit, dass das Kieselzink kein Krystallwasser enthält, indem nach Fock's Versuchen wasserhelle Krystalle bei 340° sich nicht veränderten, sondern erst bei Rothgluth Wasser abgaben; darnach würde sich die Formel zu **122n²810**5 oder Zn²[OH]²SiO³ gestalten; v. d. L. zerknistert er etwas, schmilzt aber nicht; mit Kobaltsolution färbt er sich blau und nur stellenweise grün; von Säuren wird er gelöst unter Abscheidung von Kieselgallert. — Raibl und Bleiberg in Kärnten, Altenberg bei Aachen, Iserlohn, Matlock in Derbyshire, Tarnowitz, Olkusz, Rezbanya, Nertschinsk, Phönixville und Friedensville in Pennsylvanien, Austins-Mine in Virginien.

Gebrauch. Der Galmei ist ein wichtiges Zinkerz und bedingt, zugleich mit dem Zinkspalh, die Production des Zinkmetalls.

5. Willemitgruppe.

460. Willemit, Levy.

Rhomboëdrisch, isomorph mit Troostit und Phenakit; R = 416° 4′; gewöhnl. Comb. COR. $\frac{3}{4}$ R; Polk. von $\frac{3}{4}$ R (welches Lévy als Grundrhomboëder nahm) 128° 30′; A.-V. = 1:0,6695; an Krystallen vom Altenberg bei Moresnet beobachtete Arzruni eine Zwillingsverwachsung, wobei die Pyramide $\frac{3}{4}$ P2 die Zwillings-Ebene und die darauf normale Ebene diejenige der Verwachsung ist. Die Krystalle klein und sehr klein; meist mit abgerundeten Kanten und Ecken; gewöhnlich derb in klein- und sehr klein; meist mit abgerundeten Kanten und Ecken; gewöhnlich derb in klein- und sehr klein; meist mit abgerundeten Kanten und Ecken; gewöhnlich derb in klein- und sehr klein; meist mit abgerundeten Kanten und Ecken; gewöhnlich derb in klein- und sehr klein; meist mit abgerundeten Kanten und Ecken; gewöhnlich derb in kleinen und sehr kleinellich vollk., prismatisch nach COR unvollk., spröd; H. = 5,5; G. = 3,9 ... 4,2; weiss, gelb oder braun und roth, bisweilen grün; schwach settglänzend, meist nur durchscheinend, Doppelbrechung positiv. — Chem. Zus. nach den Analysen von Vanuxem, Thomson, Rosengarten, Delesse, Monheim: wesentlich das neutrale Zinksilicat Zn² 810⁴, mit 27,0⁴ Kieselsäure und 72,96 Zinkoxyd; Eisenoxydul und Manganoxydul vertreten oft in kleinen Mengen das Zinkoxyd als isomorph beigemischte Silicate. Gibt kein Wasser, verhält sich aber ausserdem wie Kieselzink; der rothe enthält Eisenoxyd mechanisch beigemengt. — Altenberg bei Moresnet unfern Aachen, Lüttich, Stirling und Franklin in New-Jersey, Grönland.

161. Troostit, Shepard.

Rhomboedrisch, isomorph mit Willemit und Phenakit; Comb. ∞ P2.R, worin R 116°; A.-V. = 4:0,6739; z. Th. grosse, mehre Zoll lange, in Franklinit oder Kalkspath eingewachsene Krystalle; auch derb in körnigen Aggregaten; Spaltb. prismatisch nach ∞ P2 vollk., basisch und rhomboedrisch nach R unvollk., spröd; H. = 5,5; G. = 4...4,1; spargelgrün, gelb, grau und röthlichbraun, Glasglanz, z. Th. fettartig und metallartig (nach Thomson), durchscheinend. — Chem. Zus. nach den Analysen von Hermann, Wurtz und Mixter: das Zinksilicat des Willemits, in isomorpher Mischung mit dem entsprechenden Manganoxydulsilicat (Zn, Mn)2Sl 04; die Kieselsäure beträgt ca. 28, der Gehalt an Zinkoxyd ist nach den Analysen 58 bis 67, der an Manganoxydul 4 bis fast 13 pCt.; auch kleine Mengen der entspre-

chenden Silicate von Eisenoxydul und Magnesia sind zugemischt. — Stirling und Sparta in New-Jersey.

Anm. Wegen der Isomorphie mit Phenakit ist es sehr wahrscheinlich, dass Willernit und Troostit auch rhomboëdrisch-te tartoë drisch krystallisiren.

462. Phonakit, Nordenskivld.

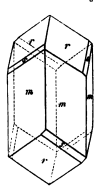
Rhomboëdrisch, isomorph mit Willemit und Troostit; jedoch nicht hemiëdrisch, sondern tetartoëdrisch, wie solches bereits Beyrich erkannte und v. Kokscharow bestätigte; R (P 146° 36' nach v. Kokscharow (146° 32½' nach Websky); A.-V. = 4:0,6614; gewöhnliche Combb. theils R. ∞ P2, theils ∞ P2. $\frac{3}{4}$ P2.R (n, s und P in beistehender Figur), oft noch mit

anderen untergeordneten Formen; die Skalenoëder treten nur mit der Hälfte der Flächen als Rhomboëder dritter Ordnung auf; eine Uebersicht der beobachteten 17 Formen veranstaltete Seligmann im N. J. f. Min. 1880. I. 29; vgl. dazu noch die Messungen Websky's ebendas. 1882. I. 207. Häufig Zwillingskrystalle mit parallelen Axensystemen, als vollkommene Durchkreuzungszwillinge; die Krystalle rhomboëdrisch, oder kurzsäulenförmig und pyramidal. — Spaltb. rhomboëdrisch nach R und prismatisch nach OP2, nicht sehr deutlich; Bruch mu-

drisch nach R und prismatisch nach 6092, nicht sehr deutlich; Bruch muschelig; H. = 7,5 ... 8; G. = 2,96 ... 3; farblos, wasserhell oder gelblichweiss bis weingelb; quarzähnlicher Glasglanz, durchsichtig und durchscheinend. Rechtwinkelig auf die Hauptaxe geschnittene Lamellen zeigen im polarisirten Licht das Ringsystem und schwarze Kreuz, wie Haidinger nachwies. — Chem. Zus. nach den Analysen von Hartwall und G. Bischof: das dem Willemit analoge neutrale Beryllerdesilicat Be²Si 04, mit 54,47 Kieselsäure und 45,53 Beryllerde; v. d. L. ist er unschmelzbar; in Phosphorsalz löst er sich sehr langsam mit Hinterlassung eines Kieselskelets, mit Soda gibt er kein klares Glas, mit Kobaltsolution wird er schmutzig blaulichgrau; von Säuren wird er nicht angegriffen. — Framont in Lothringen in Brauneisenerz mit Quarz; Ural in braunem Glimmerschiefer, bei Stretinsk an der Takowaia, 85 Werst n.-ö. von Katharinenburg, auch auf Granitgängen bei Miask, im Ilmengebirge, mit Topas und grünem Feldspath; am Magnetberg von Durango in Mexico; Pikes Peak in Colorado; ferner in der Schweiz von unbekanntem Fundort.

463. Dioptas, Hauy.

Rhomboëdrisch (eigentlich hexagonal mit rhomboëdrischer Tetartoëdrie); R 125° 54′ nach Breithaupt und v. Kokscharow, —2R (r) 95° 28′; A.-V. = 4:0,5284; gewöhnlichste Comb. ∞ P2.—2R, wie an beistehender Figur, welche die Combinationskanten zwischen beiden Formen abwechselnd durch ein Rhomboëder der dritten Art (s), den Hälftstächner eines Skalenoëders —2R½ abgestumpst zeigt; die Krystalle meist kurz säulenförmig und aufgewach-



sen, auch zu Drusen vereinigt. - Spaltb. rhomboëdrisch nach R (also nach den Abstumpfungsflächen der Polkk. von r), vollk., spröd; H = 5; G. = 8,27...3,35; smaragdgrün, selten bis span- oder schwärzlichgrün. Glasglanz, durchsichtig bis durchscheinend, Doppelbrechung positiv. - Chem. Zus.: nach den Analysen von Hess und Damour wurde der Dioptas früher für CuSiO3 + H2O gehalten; Rammelsberg wies jedoch nach, dass er beim Erhitzen bis gegen 400° unverändert bleibt, dass das Wasser (11,5 pCt.) erst beim Glühen austritt und dass das geglühte braunschwarze Pulver kein Wasser wieder anzieht; darnach und unter Berücksichtigung seiner dem Willemit und Phenakit so nahestehenden Krystallform ist die Ansicht begründet, er sei ein diesen analoges Kupfersilicat Cu28104, in welchem für 4 At. Kupfer 2 At. Wasserstoff eingetreten sind, also (M2Cu) Si 04; das berechnete Analysenresultat ist: 38,46 Kieselsäure, 50,40 Kupferoxyd, 44,44 Wasser; v. d. L. wird er im Ox.-F. schwarz, im Red.-F. roth, ohne jedoch zu schmelzen; mit Phosphorsalz gibt er die Farben des Kupfers und ein Kieselskelet; mit

Soda auf Kohle ein dunkles Glas mit einem Kupferkorn; von Salpetersäure oder Salzsäure wird er gelöst mit Abscheidung von Kieselgallert; so auch von Ammoniak. — Sibirien, im Kalkstein des Berges Altyn-Tübe (einem w. Ausläufer des Altai, ungefähr 400 Werst n.-w. von Karkaralinsk, 500 Werst s. vom Omsk), auch in den Goldseifen am Oni und an der Quelle der Muroschnaja; ferner in Hohlräumen von Kieselkupfer von Copiapo; auf den Bon Jon Mines bei Clifton in Arizona; am Gabun nach Des-Cloizeaux; auch zu Rezbánya in Ungarn, zufolge Krenner.

Anm. Bei der Verschiedenheit der Axenverhältnisse kann trotz der sonstigen Ueberein-

stimmung in der Ausbildung der Dioptas nicht im strengsten Sinne mit dem Willemit als isomorph gelten; Ranmelsberg macht aber darauf aufmerksam, dass die Hauptaxen der beiden Mineralien in dem rationalen Verhältniss 4:5 stehen.

464. Kupfergrün oder Chrysokoll, Haidinger (Kieselkupfer, Kieselmalachit).

Traubig, nierförmig, als Ueberzug und Anflug, derb und eingesprengt, selten in Pseudomorphosen nach Kupferlasur, Cerussit, Libethenit und Labradorit. Bruch muschelig und feinsplitterig; spröd; H. = 2...3; G. = 2...2,3; farbig, spangrün, oft sehr blaulich, selten bis pistazgrün, Strich grünlichweiss, wenig glänzend bis matt, halbdurchsichtig bis kantendurchscheinend. — Chem. Zus. nach den Analysen von Berthier, v. Kobell und Scheerer: Casi 03 + 2 20 mit 34,23 Kieselsäure, 45,23 Kupferoxyd, 20,54 Wasser; im Kolben gibt es Wasser; v. d. L. färbt es sich im Ox.-F. schwarz, im Red.-F. roth, ohne zu schmelzen; mit Phosphorsalz gibt es die Reactionen auf Kupfer und Kieselskelet, mit Soda metallisches Kupfer; von Salzsäure wird es zersetzt unter Abscheidung von Kieselsäure. — Ein häufiger Begleiter des Malachits u. a. Kupfererze; Saida und Schneeberg in Sachsen, Lauterberg am Harz (hier von Zincken Malachitkiesel genannt), Kupferberg in Bayern, Saalfeld, Rezbánya, Saska und Moldova, Cornwall, Bogoslowsk, Chile, auch in Lava auf Lipari; das pistazgrüne, sog. eisenschüssige Kupfergrün hält Eisenoxyd; manches ist mit Malachit gemengt.

Anm. 4. Nach Peters lässt das Kupfergrün von Rezbanya und Moldova eine Zusammensetzung aus amorpher und faseriger Masse erkennen, welche letztere vielleicht eine Pseudomorphose nach Malachit ist. — In einem Kupfergrün aus Utah fand J. W. Mallet 40,78 Thonerde; nach Kramberger enthält eine lichtgrünlichblaue Var. aus Chile (von ihm Pilarit genannt) 16,9 Thonerde, 2,5 Kalk und nur 49,0 Kupferoxyd.

Anm. 2. Hermann hat ein dem Kupfergrün ähnliches Mineral wegen seiner grossen Sprödigkeit unter dem Namen Asperolith eingeführt. Dasselbe ist amorph, und findet sich in nierförmigen Massen; Bruch flachmuschelig, glatt und glänzend; sehr spröd und bröckelig; H. = 2,5; G. = 2,306; blaulichgrün, Strich spangrün, glasglänzend, kantendurchscheinend. — Chem. Zus.: Cu Si O³ + 3 \(\frac{1}{2} \) 0, oder vielleicht H⁶Cu Si O⁶, mit 31,05 Kieselsäure, 44,02 Kupferoxyd und 27,93 Wasser. Im Wasser zerknistert es; im Kolben gibt es viel Wasser und wird schwarz; von Salzsäure wird das Pulver leicht zersetzt, unter Abscheidung von Kieselpulver. — Tagilsk am Ural.

465. Kupferblau, Breithaupt und G. Rose.

Derb und eingesprengt, Bruch muschelig bis eben; spröd; H.=4...5; G.=2,36; himmelblau bis licht lasurblau, Strich smalteblau, schimmernd bis matt, im Strich etwas glänzender; kantendurchscheinend bis undurchsichtig. — Chem. Zus. quantitativ noch nicht bekannt; es ist wesentlich ein wasserhaltiges Kupfersilicat, welches nach Platiner 45,5 pCt. Kupferoxyd (also eben so viel wie das Kupfergrün) enthält; die Var. vom Ural hält auch nach G. Rose Kohlensäure; im Kolben gibt es viel Wasser und wird schwarz; v. d. L. mit Phosphorsalz die Farben des Kupfers und Flocken von Kieselsäure; von Salzsäure wird es zersetzt, mit oder ohne Aufbrausen. — Im Schapbachthal in Baden und zu Bogoslowsk am Ural.

Anm. Möglicherweise sind es zwei verschiedene Mineralien, welche von Breithaupt und G. Rose als Kupferblau aufgeführt worden sind. Das von Nordenskiöld als Demidowit bezeichnete Mineral von Nischne Tagilsk, welches dünne, himmelblaue Ueberzüge über Malachit bildet und aus 31,55 Kieselsäure, 5,73 Phosphorsäure, 33,14 Kupferoxyd, 20,47 Wasser nebst etwas Thonerde und Magnesia besteht, ist aber nur ein Gemeng von Kupfersilicat mit-Phosphat.

466. Friedelit, E. Bertrand.

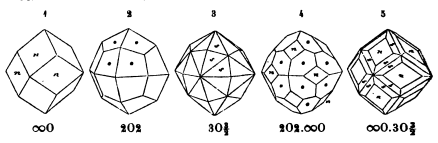
Rhomboëdrisch; R=123° 42'; A.-V.=1:0,5624; Combinationen von R, 0R, auch wohl mit ∞ R, meist von tafelartigem Habitus; gewöhnlich aber nur in körnigen Aggregaten. Spaltb. basisch vollk.; H.=4...5; G.=3,07. Rosenroth mit röthlichweissem Strich; optischeinaxig mit negativer Doppelbrechung, dünne Blättchen durchsichtig. — Chem. Zus.: 36,12 Kieselsäure, 53,05 Manganoxydul, 2,96 Kalk und Magnesia, 7,87 Wasser, woraus man die Formel Mn⁴Si³O¹⁰+21l²O ableitete, welche aber zu 11 Ma⁴Si³O¹² wird, nachdem Fock fand, dass das Wasser erst in der Glühhitze entweicht. Leicht schmelzbar zu schwarzem Glas und leicht löslich in Salzsäure unter Abscheidung von Kieselsäuregallert. — Mit Manganspath und

Manganblende zu Adervielle im Thal von Louron in den Hochpyrenäen (Comptes rendus, T. 82, 4176).

6. Granatgruppe.

467. Granat, Albertus Magnus.

Regulär; gewöhnlichste Formen $\infty 0$ und 202, oft beide combinirt, auch $30\frac{3}{2}$. $40\frac{4}{3}$ u. a. untergeordnete Formen; merkwürdig ist das seltene Vorkommen von 0 und $\infty 0\infty$; doch erscheinen sie bisweilen untergeordnet in Combinationen, wie G. Rose schon lange gezeigt hat; ja, auf Elba kommen sogar vollständige Oktaëder vor. Unter den sehr seltenen Formen sind $\frac{3}{2}0$ und $\infty 02$ noch am häufigsten. Bisweilen sind sehr rhombendodekaëderähnliche Pyramidenwürfel $(z. B. \infty 0\frac{6}{3})$ und Hexakisoktaëder $(z. B. 640\frac{6}{3})$ beobachtet worden 1). Einige der gemeinsten Formen und Combinationen sind



Die Krystalle erscheinen theils und sehr häufig einzeln eingewachsen, theils aufgewachsen, im letzteren Fall meist zu Drusen verbunden; derb, in körnigen bis dichten Aggregaten und eingesprengt, secundär in kleinen Geschieben und Körnern. Bisweilen sind die Krystalle als Perimorphosen (S. 93) ausgebildet, dergleichen sehr merkwürdige, aus abwechselnden Granat- und Calcitschalen bestehende, nach Kenngott am Sixmadun in Graubünden vorkommen. — Häufig umgewandelt in Chlorit (mit oder ohne Ausscheidung von Magnetit) oder Glimmer, auch in ein Gemeng von Epidot und Chlorit; Cathrein beobachtete eine Umwandlung in Skapolith (Z. f. Kryst. IX. 378). Ueber Mineralproducte bei der Erstarrung des künstlich geschmolzenen Granats vgl. S. 266. — Spalth, dodekaëdrisch, sehr unvollk., bisweilen gar nicht wahrnehmbar: Bruch muschelig, oder uneben und splitterig; H = 6.5...7.5; G = 3.4...4.3, in den Talkthongranaten herab bis 3,15; gefärbt, sehr verschieden nach Maassgabe der chemischen Zusammensetzung, besonders grün, gelb, roth, braun und schwarz, selten ganz farblos oder weiss; Glas- bis Fettglanz; pellucid in allen Graden. Erscheinungen von Doppelbrechung, namentlich an schichtenförmig aufgebauten Granaten, wurden von vielen Forschern constatirt (vgl. Ann.). — Chem. Zus. äusserst schwan-

kend, doch stets nach der allgemeinen Formel \mathbb{R}^3 (\mathbb{R}^2) Si 3 0 1 2 oder R 3 (R 2) [Si O 4] 3 (vgl. S. 558); die Grundverbindungen (neutrale Silicate) sind, genannt nach den sechswerthigen Elementen:

I. Thongranat.	II. Eisengranat.	III. Chromgranat.		
Ca ³ (Al ²)Si ³ O ¹²	Ca ³ (Fe ²)Si ³ O ¹²	$Ca^{3}(Cr^{2})Si^{3}O^{12}$		
$Mg^{3}(Al^{2})Si^{3}O^{12}$	$Mg^3(Fe^2)Si^3O^{12}$	Mg ³ (Cr ²)Si ³ O ¹²		
$Fe^{3}(Al^{2})Si^{3}O^{12}$	Fe ³ (Fe ²)Si ³ O ¹²	Fe ³ (Cr ²)Si ³ O ¹²		
$Mn^3(Al^2)Si^3O^{12}$	$\mathbf{Mn^3}(\mathbf{Fe^2})\mathbf{Si^3O^{12}}$	Mn ³ (Cr ²) Si ³ O ¹²		

⁴⁾ Eine Zusammenstellung der bekannten Formen gab Max Bauer in Z. d. geol. Ges. 1874. 119; vgl. auch noch E. Dana im Amer. Journ. of sc. 1877. XIV. 215. Ungewöhnliche und anomale Flächen am Granat aus dem tiroler Pfischthal lehrte vom Rath kennen in Z. f. Kryst. II. 1878. 173. — Ueber die optischen Verhältnisse des Granats, namentlich seine Doppelbrechung vgl. die zusammen assende und ausführliche Abhandlung von C. Klein im N. Jahrb. f. Min. 1883. I 87.

IV II

Wahrscheinlich tritt auch Cr, vielleicht auch (Mn²) auf. Die verschiedenen Granate sind nun isomorphe Mischungen der einzelnen Glieder untereinander, worunter namentlich häufig Thongranat (I) und Eisengranat (II), bisweilen auch Thongranat und Chromgranat sich mischen. Um eine Vorstellung von der specielleren Zusammensetzung der Granate zu geben, sei im Folgenden diejenige einiger Grundverbindungen angeführt.

- a) Reiner Kalk-Thongranat, Ca³(Al²)Si³O¹².
- b) Reiner Eisen-Thongranat, Fe³(Al²)Si³O¹².
- c) Reiner Kalk-Eisengranat, Ca³(Fe²)Si³O¹².

	a	Ь	c
Kieselsäure	40,01	36,15	35,45
Thonerde	22,69	20,54	
Eisenoxyd			34,49
Eisenoxydul		43,34	
Kalk	37,30	_	33,06

Websky wies in dem dunkelrothbraunen Granat von Schreiberhau in Schlesien 2,64 pCt. Yttererde nach, nachdem schon früher Bergemann in einem schwarzen Granat aus Norwegen 6,66 davon gefunden hatte. Damour erhielt im Melanit von Frascati, der wesentlich ein Kalk-Eisengranat ist, 4 pCt. Titanoxyd, welchem er die schwarze Farbe zuschreibt, weil ein hellgrüner und durchscheinender Granat von Zermatt noch eisenreicher, und fast ein normaler Kalk-Eisengranat ist; Knop fand im Melanit von Frascati 3,02, in dem von Oberbergen und Oberschaffhausen (Kaiserstuhl) gar 7,05 Titansäure; im Melanit von Newhaven konnte dagegen E. Dana keine Titansäure nachweisen. V. d. L. schmelzen die Granate ziemlich leicht (die Kalk-Eisengranate am schwersten) zu einem grünen, braunen oder schwarzen Glas, welches oft magnetisch ist; mit Borax und Phosphorsalz geben viele die Reactionen auf Eisen oder Mangan, und mit letzterem Salz alle ein Kieselskelet; Soda auf Platinblech wird oft grün gefärbt. Von Salzsäure werden sie roh nur wenig, nach vorheriger Schmelzung aber leicht und vollständig zersetzt mit Ausscheidung von Kieselgallert.

Man hat besonders folgende Varietäten unterschieden:

- a) Almandin oder edler Granat; columbin-, blut-, kirsch- oder bräunlichroth bis röthlichbraun, meist krystallisirt, selten derb und schalig zusammengesetzt, durchsichtig und durchscheinend. Sehr häufig als Gemengtheil verschiedener Gesteine; ist Eisen-Thongranat; die rothen und braunen Granate der Serpentine sind dagegen nach Delesse Magnesia-Thongranate mit 22 pCt. Magnesia, und nur von dem Gew. 3,45.
- b) Weisser Granat; derb, fast uugefärbt, von Souland oder Soudland in Telemarken und Slatoust am Ural; auch nach Websky in ganz kleinen, z. Th. wasserhellen Dodekaëdern und sehr hexaëderähnlichen Tetrakishexaëdern auf Prehnit bei Jordansmühle in Schlesien; ist meist fast reiner Kalk-Thongranat; der von Wakefield in Canada führt nur 4,75 Eisen- und 0,30 Manganoxyd.

c) Grossular; grünlich- und gelblichweiss bis spargelgrün, ölgrün, grünlichgrau, und licht olivengrün, krystallisirt, durchscheinend; Wiluifluss in Sibirien, Rezbanya.

d) Hessonit (oder Kaneelstein); honig-, pomeranzgelb bis hyacinthroth, in eckigen Geschieben, krystallisirt und körnig zusammengesetzt, durchsichtig bis durchscheinend; Ceylon, Piemont, Vesuv, auch wohl die Oktaëder von Elba.

Diese zwei sind grösstentheils Kalk-Thongranate, gemischt mit mehr oder weniger Eisen-Thongranat.

- e) Gemeiner Granat (und Aplom); verschiedentlich grün, gelb und braun gefärbt, schwach durchscheinend bis undurchsichtig, krystallisirt, und derb in körnigen bis dichten Aggregaten, welche letztere Allochroit genannt worden sind; häufig, Breitenbrunn, Schwarzenberg, Berggieshübel.
- f) Melanit; schwarz, undurchsichtig, krystallisirt; Frascati, als vulkanischer Auswürfling, am Kaiserstuhl in Trachyt; am Bast Rock unfern Newhaven, Conn., auf Klüften der sog. Trappgesteine.

Diese Varietäten sind wesentlich Kalk-Eisengranate.

g) Spessartin hat man einen Mangan-Thongranat von Aschaffenburg im Spessart genannt, welcher nach einer neueren Analyse v. Kobell's über 27 pCt. Manganoxydul gegen 43 Eisenoxydul enthält; ein von Mallet analysirter Granat von Haddam in Con-

necticut wies 27,36 Manganoxydul, ein dichter, bräuntich-fleischrother Grannt von Pfitsch nach v. Kobell sogar 34 Manganoxydul gegen 6,37 Eisenoxydul auf; der letztere, sowie ein bei Salm-Château (Ardennen) vorkommender Spessartin wird in seiner Annäherung an den reinen Mangan-Thongranat noch übertroffen durch einen Spessartin aus Amelia Co. În Virginien mit 44,2 Mn 0; sehr manganreich (34,25) ist auch der Spessartin von St. Marcel in Piemont, dessen Krystalle nach Pisani stets einen Kern von Marcelin enthalten. Minder manganreich (114 bis 15 pCt. Mn O) sind die viel Eisenoxyd (bis 24 pCt.) führenden schön rothen und durchsichtigen Granale. welche Heddle aus Graniten in Rossshire analysirte. Klement fand 44,72 Mn O auf 45,58 FeO in dem Granat aus Dumont's »Quartzite grénatifère« der Gegend von Bastogne. — Topazolith ist ein gelber Granat von der Mussa-Alp in Piemont, auch vom Mill Rock unfern Newhaven, welcher in Hexakisoktaëdern (darunter 640 64) krystallisirt, die wie Rhomben-Dodekaëder erscheinen, deren Flächen in vier Felder getheilt sind. Romanzovit, Rothhoffit und Pyrenäit sind ebenfalls Varietäten von Granat; dasselbe gilt von dem Polyadelphit von Franklin in New-Jersey. Der glünzende prächtig grüne sog. Dem an toid von Bobrowka im syssersker Bezirk in Sibirien ist nichts als ein Kalkeisengranat (kein Uwarowit).

- h) Der Uwarowit ist ein sehr schöner, dunkel smaragdgrüner als coo krystallisirker Granat, welcher sich dadurch auszeichnet, dass (R²) 0³ fast nur durch Chromoxyd repräsentirt wird, welches zu 22 pCt. vorhanden ist; er lässt sich betrachten als eine Mischung von 5 Mol. Kalk-Chromgranat mit 2 Mol. Kalk-Thongranat, ist unschmelzbar v. d. L. und findet sich am Berge Saranowsk, 44 Werst von Bisserk, sowie bei Kyschtimsk am Ural, im Chromeisenerz, auch an der Westseite des Mt. Venasque in den Pyrenäen, bei Neu-Idria in Californien, und bei Haule im westlichen Himalaya.

 Es gibt übrigens auch Chromoxyd (5—7 pCt.) haltige Thongranate, welche unter den Monoxyden fast nur Kalk besitzen.
- i) Der Pyrop Werner's ist eine dunkelhyacinthrothe bis blutrothe Granatvarietät äusserst selten krystallisirt, in undeutlichen Hexaedern mit convexen und rauhen Flächen; gewöhnlich nur in rundlichen, eingewachsenen oder losen Körnern. -Bruch vollk. muschelig; H. = 7,5; durchsichtig bis stark durchscheinend. Der Pyrop ist wesentlich ein Magnesia-Thongranat, gemischt mit Eisen-Thongranat, ausserden ist etwas Chrom vorhanden, von welchem es früher nicht ganz entschieden war, auf welcher Oxydationsstufe sich dasselbe befinde, bis Moberg zu beweisen suchte, dass es als Chromoxydul anzunehmen ist; seine, mit einer früheren Analyse von c. Kobell im Allgemeinen recht wohl übereinstimmende Analyse ergab 44,35 Kieselsaure 22,35 Thonerde, 45 Magnesia, 9,94 Eisenoxydul, 5,29 Kalk, 4,47 Chromoxydul und 2,59 Manganoxydul, was der Granat-Formel sehr gut entspricht. Sonach wäre im Pyrop noch Chrom-Thongranat zugemischt. V. d. L. geglüht wird er schwarz und undurchsichtig, während der Abkühlung aber wieder roth und durchsichtig; stärker erhitzt schmilzt er etwas schwierig zu einem schwarzen glänzenden Glas; mit Borat gibt er die Reaction des Chroms; von Säuren wird er roh gar nicht, geschmolzen nur unvollständig zersetzt. — In Serpentin eingewachsen, Zöblitz u. a. O.; lose oder von Opal umschlossen, Meronitz und Podsedlitz in Böhmen, Santa Fé in Neu-Mexico.

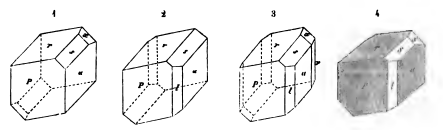
Gebrauch. Die schönfarbigen und klaren Varietäten des Almandins und Hessonits werden als Edelsteine benutzt; der gemeine Granat wird, wo er häufig vorkommt, als Zuschlag bei dem Schmelzen der Eisenerze gebraucht. Der Pyrop ist ein in noch höherem Werth slehender Edelstein als der Granat; seine feineren Körner dienen als Schleifpulver.

- Anm. 1. Der Kolophonit, körnige Aggregate von gelblichbrauner bis honiggelber und fast pechschwarzer Farbe und Harzglanz, ist, namentlich zum Theil der von Arendal, nach Wichmann nicht, wie man glaubte, Granat, sondern, wie schon Breithaupl 1847 vermuthete und auch Des-Cloizeaux angibt, körniger Vesuvian. Doch werden auch körnige Varietäten von wirklichem Granat als Kolophonit bezeichnet.
- Anm. 2. Partschin nennt Haidinger ein in dem Rutilsande von Olahpian (Siehenbürgen) in ganz kleinen Geschieben, sehr selten in kleinen Krystallen oder Krystallbruchstücken vorkommendes Mineral von folgenden Eigenschaften. Monoklin; ∞ P 94° 52′, p0 52° 46′, P 446°; p0 52° 46′; A.-V. = 1,2239 : 4 : 0,7902; Combb. ähnlich denen des Augils-Spaltb. unbekannt; Bruch unvollk. muschelig; spröd; H. = 6,5; G. = 4,006; gelblich- und röthlichbraun, schwach fettglänzend, wenig kantendurchscheinend. Chem. Zus. nach Carl v. Hauer ganz die des Granats mit 85,63 Kieselsäure, 48,99 Thonerde, 44,47 Eisenoxydul, 29,23 Manganoxydul, 2,77 Kalk; darnach würde also hier ein Dimorphismus der Granatsubstanz vorliegen. Breithaupt erkannte schon 4832 dieses Mineral als etwas Eigenthümliches.

468. Axinit, Hauy.

Gora bei Miask am Ural.

Triklin; bei der von *Dufrénoy* und *Des-Cloizeaux* angenommenen Stellung würden sich in den folgenden Abbildungen die Flächen so deuten lassen, dass $P = \infty'P$, $u = \infty P'$, $l = \infty \overline{P}\infty$, $v = \infty P'\infty$, $v = \infty P'$, $v = \infty P'$ und $s = 2'\overline{P}'\infty$ wird.



Einige der wichtigsten Winkel sind nach den Messungen von G. vom Rath, mit denen die älteren Messungen Marignac's sehr gut übereinstimmen:

```
P: r = 134^{\circ}45' l: P = 151^{\circ}5' s: r = 443^{\circ}35' r: x = 139^{\circ}13' P: u = 135 34 l: u = 164 26 s: u = 452 3 u: v = 447 43 r: u = 445 38 l: v = 134 39 s: x = 463 53 x: u = 149 27
```

Die Flächen P und u sind vertical, die Flächen r ihren Comb.-Kanten zu P parallel gestreift, wie solches in der 4. Figur angedeutet ist. Die Krystalle finden sich einzeln aufgewachsen oder zu Drusen vereinigt, auch derb, in schaligen und breitstängeligen Aggregaten. — Spaltb. deutlich nach einer Fläche v, welche die scharfe Kante zwischen P und u so abstumpft, dass sie gegen P 77° 20' geneigt ist, und ebenso nach einer Fläche, welche die scharfe Kante zwischen P und r so abstumpft, dass sie mit P 89°51' bildet; auch nach P und r, unvollkommen; H = 6,5...7; G = 3,29...3,3; nelkenbraun bis rauchgrau, und pflaumenblau bis pfirsichblüthroth; durchsichtig bis kantendurchscheinend, bisweilen mit Chlorit imprägnirt; Glasglanz. Die Ebene der optischen Axen steht senkrecht auf der Fläche x, und bildet mit der Kante rx 24°40', mit Px ca. 40°; ihre spitze Bisectrix steht senkrecht auf x; Doppelbrechung negativ; ausgezeichneter Trichroismus. — Chem. Zus.: die Hauptbestandtheile sind Kieselsäure, Borsäure, Thonerde, Kalk und Eisen, welches anfangs lediglich als Eisenoxyd bestimmt wurde, bis eine spätere Analyse des Axinits von Bourg d'Oisans Rammelsberg nur 2,80 Eisenoxyd, aber 6,78 Eisenoxydul ergab; diese Analyse (43,46 Kieselsäure, 5,61 Borsäure, 16,33 Thonerde, 2,80 Eisenoxyd, 6,78 Eisenoxydul, 2.62 Manganoxydul, 20,49 Kalk, 4,73 Magnesia, 0,44 Kali) lieferte aber auch einen Gewichtsverlust von 1,45 pCt., welcher von chemisch gebundenem Wasser herrührt.

Rammelsberg stellt darnach die Formel auf: \(\mathbb{R}^2 \mathbb{R}^6 (\mathbb{R}^2)^3 \mathbb{S}^{18} \mathbb{O}^{32} \) oder \(\mathbb{H}^2 \mathbb{R}^6 (\mathbb{R}^2)^3 [\mathbb{S}^1 (\mathbb{S}^4)^3] \) wobei \(\mathbb{H} \) auch \(\mathbb{G} \) kleine \(\mathbb{M} \) end \(\mathbb{M} \) (a. L. schmilzt er leicht und unter Aufblähen zu dunkelgrünem \(\mathbb{G} \) las, welches sich im \(\mathbb{O} \mathbb{A} \).—F. durch \(\mathbb{O} \) höhere \(\mathbb{O} \mathbb{Q} \) dation \(\mathbb{M} \) angans schwarz \(\mathbb{G} \) int \(\mathbb{D} \) borax gibt er ein \(\mathbb{G} \) las, welches \(\mathbb{G} \) ies \(\mathbb{E} \) is \(\mathbb{M} \) angans zeigt; so \(\mathbb{O} \) auch \(\mathbb{M} \) it \(\mathbb{P} \) hosphorsalz, welches zugleich \(\mathbb{G} \) ie \(\mathbb{M} \) ies \(\mathbb{M} \) angan, \(\mathbb{M} \) if \(\mathbb{E} \) is surem schwefelsaurem \(\mathbb{M} \) all die \(\mathbb{R} \) eaction \(\mathbb{M} \) in \(\mathbb{D} \) salzs\(\mathbb{M} \) in \(\mathbb{M} \) in \(\mathbb{M} \) in \(\mathbb{M} \) sechmolzen \(\mathbb{M} \) aber \(\mathbb{M} \) in \(\mathbb{M} \) in \(\mathbb{M} \) consist in \(\mathbb{M} \) auphiné, \(\mathbb{M} \) botallack \(\mathbb{M} \) a. \(\mathbb{M} \) in \(\mathbb{M} \) cornwall, \(\mathbb{M} \) kongsberg, \(\mathbb{M} \) hum in \(\mathbb{M} \) sachsen, \(\mathbb{M} \) andreasberg, \(\mathbb{M} \) reseburg \(\mathbb{M} \) and \(\mathbb{M} \) in \(\mathbb{M} \)

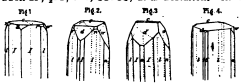
Anm. G. rom Rath wählte (Ann. d. Phys. u. Ch. Bd. 128, 1866) die Stellung so,

in der Schweiz, mehrorts in den Pyrenäen, Poloma bei Betler in Ungarn, Berkutskaja

dass u und r das Protoprisma $\infty'P'$, und s das Makropinakoid bilden; P wird alsdann $= 2, \overline{P}, \infty$. Schrauf wählt seinerseits wieder eine andere Stellung und Grundform (P=0P, r='P, u=P'), welche allerdings weit einfachere Ableitungszahlen gewähren. Websky beschrieb die Krystalle von Striegau, welche dadurch ausgezeichnet sind, dass die Flächen x und r sehr vorwalten, und dass die stumpfe Kante zwischen P und r durch eine stark gestreiste Fläche abgestumpft ist. Schliesslich hat noch Hessenberg in Nr. 14 seiner Mineralog. Notizen (4873) an Krystallen von Botallack ein paar neue Flächen nachgewiesen, und eine Uebersicht sämmtlicher bekannten 42 Partialformen gegeben. Ueber den ungarischen A. vgl. A. Schmidt in Természetrajzi Füzetec III. 1879 (Z. f. Kryst. VI. 98).

469. Danburit, Shepard.

Rhombisch nach Brush und Edw. Dana, merkwürdig formähnlich mit Topas; ∞P (J: $122^{\circ} 52'$; $\infty P2$ (l) $94^{\circ} 52'$; $P\infty$ (d) $97^{\circ} 7'$; $4P\infty$ (w) $54^{\circ} 58'$; andere Formen: 0P (c) in der Regel vorhanden, P (o) selten gross, 2P2 (r), $\infty P\infty$ (a), $\infty P4$ (n), wie in beistehenden Figuren. auch 2P, $\frac{1}{2}P2$, 4P4, $\infty P\infty$, u. a. Gestalten. A.-V. = 0.5445: 4: 0,4808.



Habitus der Krystalle prismatisch, bisweilen wegen des Vorwaltens von
P2 scheinbar quadratisch-prismatisch, in der Endigung herrschen an den amerikanischen Krystallen (vgl. beistehende Figuren) ausser 0P gewöhnlich Poo und 4Poo; an den schweizer Krystallen pflegt

0P ganz zu fehlen, und die Pyramide 2P4 (auch 2P2) vorwiegend entwickelt zu sein, wozu sich oft eine stark gestreifte Brachydomenreihe gesellt. Ueber die Flächenbeschaffenheit und Bauweise der Krystalle vom Scopi vgl. Schuster in Min. u. petr. Mitth. V. 397; VI. 304. — Spaltb. basisch, nicht sehr vollk.; Bruch uneben bis halbmuschelig, glas- bis fettglänzend. H. = 7 ... 7,5; G. = 2,986 ... 3,021; blassweingelb, honiggelb bis gelblichbraun; die frischesten Krystalle vollkommen durchsichtig, das derbe Mineral durchscheinend. Die optischen Axen liegen (abweichend vom Topas) in der Basis und bilden einen sehr grossen, fast rechten Winkel; die spitze Bisectrix liegt für Roth, Gelb und Grün parallel der Makrodiagonale, für Blau parallel der Brachydiagonale; $\mu = 4,637$. — Chem. Zus. nach den früheren Analysen von Smith und Brush, sowie den späteren von Comstock, auch denjenigen von Bodewig, Schrauf und Ludwig, sehr übereinstimmend: ein neutrales Silicat von der Formel Ca (B2) S12 O8 oder Ca(B2) [Si O4]2, welche 48,84 Kieselsäure, 28,39 Borsäure, 22,77 Kalk erfordert; eine dem Anorthit analoge Constitution, welche trotz der überaus grossen Aehnlichkeit der Krystallformen keine unmittelbare Beziehung zum Topas erkennen lässt 1). V. d. L. wird er leuchtend, und schmilzt leicht unter grüner Färbung der Flamme. Von Salzsäure roh nur schwach angreifbar, bis zum Schmelzpunkt erhitzt, gelatinirt er. - Fand sich zuerst, im Dolomit eingewachsen, bei Danbury in Connecticut, später mit Quarz, Pyroxen, Turmalin, Glimmer in einem »granitischen « Gestein bei Russell, St. Lawrence Co., New-York, wo derbe Massen und freiliegende bis 44 Zoll lange Krystalle vorkommen, welche letztere ursprünglich in einem die Hohlräume erfüllenden, jetzt weggelösten Kalkspath eingewachsen waren (Z. f. Kryst, V. 1884) 183). Im J. 1882 wurde das Mineral am Scopi (oder vielmehr nach Seligmann am Piz Walatscha) in Graubünden als 2---15 Mm. lange, 🚦---3 Mm. dicke Prismen in einer mit Chlorit erfüllten Spalte gefunden, lose und mit Chlorit zu kuchenähnlichen kleinen Massen zusammengebacken (Hintze in Z. f. Kryst. VII. 4883, 296 u. 594).

7. Helvingruppe.

470. Helvin, Werner.

Regulär, und zwar tetraëdrisch-hemiëdrisch; $\frac{0}{2}$ und die Comb. $\frac{0}{2} - \frac{0}{2}$ (P und e

¹⁾ Grünhut, welcher die Hauptsubstanz des Topases und Andalusits $[AlO]^2Al^2Si^2Os$ schreibt, findet allerdings eine solche Analogie mit dem Danburit, indem in jener Formel des ersteren das Aluminyl AlO durch das gleichwerthige Ca, das Aluminium (ähnlich wie in der Turmalin- und Datolithgruppe) durch Bor $(Al^2 = B^2)$ vertreten erscheint.

in beisteliender Figur), selten $\frac{202}{9}$; Krystalle eingewachsen und aufgewachsen, bei

Miask auch in grossen kugeligen Aggregaten. Spaltb. oktaëdrisch, unvollkommen; H. = 6...6,5; G. = 3,24...3,37; honiggelb bis wachsgelb und zeissiggrün, oder bis gelblichbraun und röthlichbraun; fettartiger Glasglanz; kantendurchscheinend. — Chem. Zus.: aus den Analysen von



C. Gmelin, Rammelsberg und Teich ergibt sich die merkwürdige empirische Zus. (Ma, Be, Fe) Si3012S, welche sich deuten lässt als Verbindung von 3 Mol. des neutralen Silicats von Beryllium und Mangan (auch Eisen), verbunden mit 4 Mol. Schwefelmangan (auch -Eisen), also 3 (Be, Ma, Fe) Si04+ (Ma, Fe)S; die Analyse der Var. aus dem norwegischen Syenit ergab z. B. Kieselsäure 32,42, Beryllerde 41,46, Manganoxydul 49,42, Eisenoxydul 4,00, Schwefel 5,74. Groth hält die Formulirung R⁵[R²S][Si0⁴]³ für wahrscheinlich. V. d. L. schmilzt er im Red.-F. unter Aufwallen zu einer gelben unklaren Perle; in Borax löst er sich zu klarem Glas, welches im Ox.-F. violblau wird; mit Phosphorsalz gibt er ein Kieselskelet; mit Natron auf Platinblech grün; Salzsäure zersetzt ihn unter Entwickelung von Schwefelwasserstoff und mit Abscheidung von Kieselgallert. — Schwarzenberg und Breitenbrunn in Sachsen auf Erzlagern; Kapnik in Ungarn in der Erzgangmasse; auch im Syenit des südlichen Norwegens; die kugeligen Aggregate bei Miask in einem Schriftgranit, die in Trigon-Dodekaëdern krystallisirte Var. bei Lupiko in Finnland; auch in Amelia County, Virginien, eingewachsen im Spessartin und Orthoklas.

Anm. An der Mündung des Baches Achtaragda in den Wilui-Fluss kommt mit Vesuvian (Wiluit) ein in eingewachsenen (bis 2 Cm. grossen) Trigon-Dodekaëdern $\frac{202}{2}$ krystallisirtes, ganz zersetztes Mineral vor, welches Breithaupt Achtaragdit nennt und für eine Pseudomorphose nach Helvin hält. Hermann und v. Kokscharow beobachteten auch vollkommene Durchkreuzungs-Zwillinge; die innere Masse der Krystalle ist erdig, wird aber von einer dünnen ziemlich festen Rinde umgeben; $G. \implies 2.82$; aschgrau, nach innen fast weiss. Die chem. Zus. lässt ein Gemeng von 74 Kalk-Thongranat und 29 Magnesiahydrat erkennen. Breithaupt's Ansicht ist wohl die richtige, während G. Rose und Auerbach die Krystalle für zersetzten Grossular halten.

471. Danalith, Cooke.

Regulär; eingesprengt und derb, zum Theil in bedeutenden Massen; aus den derben Massen lassen sich Oktaëder mit abgestumpsten Kanten herausschlagen, deren Abstumpsungsflächen stark gestreist sind. Bruch muschelig; H. = 5,5...6; G. = 3,427; spröd; fleischroth bis grau, glas- bis settglänzend, durchscheinend. Auch dieses Mineral ist die Verbindung eines Silicats mit Schweselmetallen; nach mehren Analysen von Cooke besteht es nämlich aus 34,54 bis 34,96 Kieselsäure, 43,8 Beryllerde, 25,74 bis 29,09 Eisenoxydul, 46,44 bis 49,44 Zinkoxyd, 5,83 bis 6,47 Manganoxyd und 5,02 bis 5,93 Schwesel; die Zusammensetzung ist also derjenigen des Helvins ganz analog: 3 R² SI 0⁴ + RS, es ist ein zinkhaltiger, sehr manganarmer', eisenreicher Helvin. V. d. L. in Kanten leicht schmelzbar zu schwarzem Email; auf Kohle gibt er Zinkbeschlag; von Säuren leicht zersetzbar unter Entwickelung von Schweselwasserstoff und Abscheidung von Kieselsäure. — Im Granit von Cap Ann, sowie bei Gloucester in Massachusetts; auf der Eisengrube von Bartlett, New-Hampshire.

472. Kieselwismuth, oder Eulytin, Breithaupt (Wismuthblende).

Regulär, und zwar tetraëdrisch-hemiëdrisch, gewöhnliche Formen $\frac{202}{2}$ und $-\frac{202}{2}$, welche beide bisweilen im Gleichgewicht ausgebildet sind; dazu untergeordnet $\frac{0}{2}$ und $\infty 0\infty$, seltener nach vom Rath auch $\frac{505}{2}$. Nach Bertrand ist der Eulytin blos scheinbar tetraëdrisch-regulär, indem jedes Tetraëder aus vier im Centrum zusammenstossenden Rhomboëdern von 60° gebildet werde. Die Krystalle sind sehr klein, oft krummflächig, einzeln aufgewachsen oder zu kleinen Drusen und kugeligen Gruppen vereinigt, auch kommen nicht selten Durchkreuzungs-Zwillinge vor. — Spaltb. nicht

beobachtet; Bruch muschelig; H. = 4,5...5; G. = 6,406; nelkenbraun, gelblichbraun bis gelblichgrau, weingelb und graulichweiss, auch wohl rabenschwarz; Diamantglanz: durchsichtig und durchscheinend. — Chem. Zus.: nach einer Analyse von Kersten hauptsächlich Wismuthoxyd und Kieselsäure (69,4 und 22,2 pCt.), dazu etwas Phosphorsäure und Eisenoxyd nebst Manganoxyd (3,3 und 2,7 pCt.); der Rest Flusssäure, Wasser und Verlust. Zwei neuere Analysen von G. vom Rath ergaben jedoch 80,6 bis 82,2 Wismuthoxyd und 15,9 bis 16,2 Kieselsäure, nebst ein wenig phosphorsaurem Eisenoxyd, also in der Hauptsache das neutrale Wismuthsilicat Bi⁴Si³O¹² oder Bi⁴Si O⁴)³, welchem entspricht: 83,74 Wismuthoxyd und 16,26 Kieselsäure. V. d. L. schmilzt esunter Aufwallen leicht zu einer braunen Perle; mit Soda gibt es Wismuthmetall, mit Phosphorsalz ein Kieselskelet; von Salzsäure wird es zersetzt unter Abscheidung von Kieselgallert. — Schneeberg, Johanngeorgenstadt.

An m. Die Substanz des Kieselwismuths ist dimorph, indem Frenzel zeigte, dass kleine weingelbe bis wasserhelle Kugeln, welche auf Quarz von Johanngeorgenstadt und Schneeberg sitzen und nach Groth ein Aggregat monokliner Kryställchen sind, aus 81,82 Wismuthoxyd, 16,67 Kieselsäure und 0,90 Eisenoxyd bestehen; Frenzel nannte das von regulärem Eulytin begleitete Mineral Agricolit.

8. Skapolithgruppe.

Die tetragonal krystallisirenden isomorphen Mineralien Nr. 473 bis einschl. 476 bilden die eigentliche Skapolithgruppe. Die nicht sehr verbreiteten Glieder derselben sind im reinen Zustand gewöhnlich farblos und glasglänzend oder weiss und trübe, frei von färbenden Metallen. Nach den auf frühere und eigene Untersuchungen gestützten Deutungen von Tschermak 1) lassen sich, ähnlich wie auf dem Gebiet der Feldspathgruppe, die hier bisher unterschiedenen Mineralien als eine fortlaufende Reihe von isomorphen Mischungen zweier Silicate auffassen, von welchen das eine in manchen Meioniten fast rein auftritt und demnach als Meionit (Me) bezeichnet werden kann, während das andere den grössten Theil des Marialiths ausmacht und daher auch von ihm mit dem Namen Marialith (Ma) belegt wurde. Die vermittels Abstraction aus den Analysen gewonnenen Formeln derselben, welche eine atomistische Gleichartigkeit besitzen, sind:

Meionit = Ca⁴(Al²)³Si⁶O²⁵, Marialith = Na⁴Al³Si⁹O²⁴Cl.

Der ersteren (Me) entspricht die Zus.: 40,3 Kieselsäure, 34,6 Thonerde, 25,4 Kalk, der letzteren (Ma), wenn dieselbe 3 (Na²(Al²)Si⁶O¹⁶) + 2 Na Cl geschrieben wird: 63,8 Kieselsäure, 48,3 Thonerde, 44 Natron, 6,9 Chlornatrium²). Das spec. Gew. nimmt mit der Zunahme der Betheiligung von Ma zugleich zu; die kalkreichen, Me-reichen Glieder werden durch Salzsäure leicht, die kalkarmen und natronreichen schwer zersetzt.

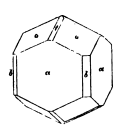
¹⁾ Sitzungsber. Wien. Akad. Bd. 83. 1. Abth. Novbr. 1883. — Nach der Ansicht von Rammelsberg (Z. d. geol. Ges. XXXVI. 1884. 320) sei Tschermak's Theorie unhaltbar, u. a. weil die Endglieder nicht ganz rein als solche bekannt sind. Letzteres ist aber z. B. auch in der Granatgruppe der Fall, deren sämmtliche Vorkommnisse dennoch allgemein, ebenfalls von Rammelsberg, als isomorphe Mischungen von Grundverbindungen betrachtet werden.

²⁾ Chlor gehört, wie erst spät erkannt wurde, auch zu den normalen Bestandtheilen. Da der Chlorgehalt mit dem Natriumgehalt zugleich steigt, so muss das Chlor dem Natriumsilicat angehören, in welchem das Verhältniss Na: Cl = 4:4. Neuere Analysen geben auch einen freilich sehr geringen Schwefelsäuregehalt an. Wenn auch Skapolithe, welche eine grössere Menge von Kohlensäure ergeben, öfters auffallend verändert erscheinen, so lässt es sich zur Zeit nicht entscheiden, ob nicht etwa auch frische Skapolithe bisweilen Kohlensäure als wesentlichen Bestandtheil besitzen.

473. Meionit, Hauy.

Tetragonal; P (0) $63^{\circ}42'$ nach Scacchi und v. Kokscharow; A.-V. = 1:0,4393; die von Zippe zuerst beobachtete und von N. v. Kokscharow richtig als pyramidal gedeutete Hemiëdrie ist von Brezina durch Nachweis eines an beiden Enden ausgebildeten Krystalls bestätigt worden, welcher die Pyramide 3P3 als Tritopyramide erkennen liess (Tschermak's Mineral. Mittheil. 1872. 16); ebendarauf verweisen auch die Aetzfiguren. Gewöhnliche Comb. ∞ P ∞ .P. ∞ P, wie a, o und b in beistehender Figur; bisweilen mit P ∞ (t), 0P u. a. untergeordneten Formen; säulenförmig. — Spaltb. prismatisch nach ∞ P ∞ vollk., auch nach ∞ P unvollk.; Bruch muschelig; H. = 5,5...6; G. = 2,60...2,64 (nach vom Rath 2,734...2,737; nach Neminar 2,716); farblos und

weiss; Glasglanz, durchsichtig und durchscheinend; Doppelbrechung negativ. — Chem. Zus.: die früheren Analysen von Stromeyer, L. Gmelin, Wolff und G. vom Rath lassen z. Th. einen Verlust bis fast 3 pCt. hervortreten; eine neuere des Vorkommens vom Vesuv ergab Neminar: 43,36 Kieselsäure, 32,09 Thonerde, 21,45 Kalk, 0,34 Magnesia, 1,35 Natron, 0,76 Kali, 1,14 Chlor, 0,72 Kohlensäure, 0,27 Wasser; Sipöcz bestimmte an einem anderen Exemplar 0,74 Chlor und 0,22 Schwefelsäure. Noch näher der oben als Me angeführten Substanz kommt eine ältere Analyse von Stromeyer. Tschermak hat vorgeschlagen, als Meionit diejenigen Glieder der Skapo-



lithgruppe zu bezeichnen, welche von dem Grenzglied Me bis zur Mischung Me²Ma gehen, in welchen also theoretisch der Gehalt an Kieselsäure 40,31—47,87, an Thonerde 34,60—29,35, an Kalk 47,02—25,09, an Natron 0—4,74, an Chlor 0—1,35 betragen würde. Rammelsberg schlägt für den Meionit vom Vesuv die Formel R⁴(Al²)³ Si⁷ O²⁷, für den vom Laacher See eine andere complicitere vor. V. d. L. schmilzt der Meionit unter starkem Aufschäumen zu einem blasigen farblosen Glas; von Salzsäure wird er völlig aufgelöst, und aus der Sol. beim Abdampfen die Kieselsäure als Pulver ausgeschieden. — Vesuv, in den sog. Auswürflingen der Somma; im trachytischen Lavastrom vom Arso auf Ischia; am Laacher See.

Anm. 4. Die eben angeführten Mischungsverhältnisse sind auch einigen der unter dem Namen Wernerit und Skapolith aufgeführten Vorkommnisse eigen, trüben, oft graulich, grünlich, blaulich gefärbten Krystallen; so gewissen Skapolithen von Pargas und Bolton; Tschermak schlägt neuerdings vor, für die se Glieder speciell die Bezeichnung Wernerit zu reserviren.

Anm. 2. Einige in diese Abtheilung zu stellende Skapolithglieder sind früher mit besonderen Namen belegt worden. Dazu gehören: das von Brooke Nuttalit genannte tetragonale Mineral von Bolton in Massachusetts und Diana in New-York, mit P 64° 40′; Comb. COP.COPCO. P., säulenförmig; Spaltb. wie Skapolith; H. = 5,5; G. = 2,74...2,78; aschgrau und grünlichgrau bis graulichschwarz; Perlmutterglanz und Fettglanz. — Weybie's Atheriastiv von Arendal ist wahrscheinlich nur ein zersetzter Skapolith dieser Art. — Das von Fischer von Waldheim als Glaukolith aufgeführte Mineral aus dem Thal der Slüdianka wurde schon von G. Rose, Haidinger und Hermann zu den Skapolithen gerechnet, was durch die Analyse von G. vom Rath vollkommen bestätigt wird. Dasselbe findet sich derb, hat die Spaltbarkeit des Skapoliths, H. = 5...6, G. = 2,65...2,67, ist licht indigblau; v. d. L. entfärbt es sich, schmilzt leicht und unter Aufschäumen, und von Salzsäure wird es nur wenig angegriffen. Ebenso ist der Strogon owit Hermann's aus derselben Gegend nichts Anderes, als ein mehr oder weniger zersetzter und daher etwas Kohlensäure enthaltender Skapolith (dieser Art), wie v. Kokscharow gezeigt hat.

474. Mizzonit, Scacchi.

Dieses', dem Meionit sehr ähnliche und ebenfalls am Monte Somma sowie am Laacher See vorkommende Mineral unterscheidet sich dadurch, dass an den farblosen und glasglänzenden Krystallen ©P stets vorwaltet, auch 0P oft ausgebildet ist, weshalb sie so erscheinen, wie die beistehende Figur. — Die Mittelk, von P misst 64°; rom Rath

fand das G. = 2,623, und die Zus.: 54,70 Kieselsäure, 23,80 Thonerde, 8,77 Kalk, 0,22 Magnesia, 9,83 Natron, 2,44 Kali, 0,43 Wasser (ein Chlorgehalt nicht bestimmt); dies führt auf die Mischung Me Ma². Das feine Pulver ist in Salzsäure nur wenig löslich.

475. Skapolith, Werner (Wernerit, Paranthin).

Tetragonal; P 63°42', also völlig isomorph mit dem Meionit; gewöhnl. Combb. wie die bei dem Meionit und Mizzonit dargestellten Figuren; selten sieht man die Flächen anderer Formen, von welchen eine ditetragonale Pyramide und ein dergleichen Prisma nach den Gesetzen der pyramidalen Hemiëdrie ausgebildet sind, wie v. Kokscharow gezeigt hat; die Krystalle oft sehr lang säulenförmig, eingewachsen, oder aufgewachsen und in Drusen vereinigt; auch derb, in individualisirten Massen und grosskörnigen Aggregaten. — Spaltb. prismatisch nach $\infty P \infty$ ziemlich vollkommen. nach ∞P weniger deutlich, die Spaltungsflächen oft wie abgerissen erscheinend: H. = 5...5,5; G. = 2,63...2,79; farblos, zuweilen weiss, gewöhnlich gefärbt, doch nie lebhaft, verschiedentlich grau und grün, auch gelb und roth, Glasglanz z. Th. per lmutterähnlich, und Fettglanz; halbdurchsichtig bis undurchsichtig; Doppelbrechung negativ; $\omega = 1,566$, $\varepsilon = 1,545$. — Die chem. Zus. der als Skapolith und Wernerit bezeichneten Mineralien ergab sich als äusserst schwankend, so dass es nicht möglich erschien, die Resultate der zahlreichen Analysen unter einer und derselben Formel darzustellen, wie sich dies u. a. auch aus den umfassenden Arbeiten von Wolff und G. vom Rath ergab. Nach Tschermak's Deutung liegen eben hier sehr verschiedene isomorphe Mischungen der oben (S. 602) genannten Endsubstanzen vor; er möchte den Namen Skapolith speciell auf diejenigen Glieder beschränken, in denen die Betheiligung der beiden Substanzen von Me² Ma bis Me Ma² geht, in welchen daher die Kieselsäure von 47,87-55, 70, Thonerde von 29,35-23,91, Kalk von 17,02-8,67. Natron von 4,71-9,59, Chlor von 1,35-2,75 schwankt. Diese Skapolithe stellen die trüberen Varietäten des Mizzonits dar. Der Skapolith von Gouverneur in New-York hat fast genau die Zus. des Mizzonits vom Vesuv. Rammelsberg stellt für einzelne Vorkommnisse des Skapoliths verschiedene feste Formeln auf. Der früher nicht vermuthete Gehalt an Chlor (und Schwefelsäure) wurde zuerst von Frank D. Adams und Sipöcz constatirt; derselbe vermindert sich bei beginnender Zersetzung und bei Glanzverlust, wird also leicht aus dem Mineral entfernt. Adams fand in seinen meisten Analysen auch geringe Mengen von Kohlensäure. Neben der an sich wechselnden Zusammensetzung sind aber die Skapolithe auch noch sehr vielen Zersetzungsprocessen unterworfen, wofür auch oft das äussere trübe und matte Ansehen, die häufige grössere Weichheit der Krystalle, ihr oftmaliger Gehalt an Wasser, ja an kohlensaurem Kalk spricht. Auch eine Umbildung in bestimmte andere Silicate ist nachgewiesen, so in Epidot (von Arendal), in Albit (Kragerö), namentlich in Glimmer, wie in Biotit (Arendal, Bolton) und in Muscovit (Pargas). — V. d. L. schmelzen die meisten Skapolithe unter starkem Aufschäumen zu einer durchscheinenden, nicht weiter schmelzbaren Masse; im Glasrohr geben manche die Reaction auf Fluor; mit Kobaltsolution werden sie blau; von Salzsäure werden sie als Pulver zerlegt, ohne Bildung von Kieselgallert; die stark umgewandelten kieselsäurereichen sind unschmelzbar und auch unzersetzbar. — Auf Kalk- und Magneteisenerz-Lagern; so zu Arendal in Norwegen, Tunaberg, Malsjö, Sjösa in Schweden, Pargas u. a. O. in Finnland; an den Usern der Slüdianka unweit des Baikalsees in sehr grossen Krystallen und reichhaltigen Combinationen; Bolton und viele andere Orte in Massachusetts, Two Ponds, Amity und Edenville in New-York, Franklin in New-Jersey. Als Gesteinsgemengtheil mit Hornblende, Magnetit, Titanit und wenig Plagioklas zu Oedegarden in Bamle und zu Rigordsheien n.-ö. von Arendal (Michel-Lévy, Bull. soc. min. I. 43), auch nach Svedmark in schwedischen Amphiboliten und Gneissen.

Anm. 4. Zu den Skapolithen gehört wohl auch der Passauit oder Porcellanspathnach Fuchs und Schafhäutl soll ∞ P ungefähr 92° betragen, was auf das rhombische System verweisen würde, aber Des-Cloizeaux befand das Mineral optisch-einaxig (negativ). dem-

zufolge tetragonal; in eingewachsenen Individuen; meist derb, in individualisirten Massen und grobkörnigen Aggregaten. — Spaltb. rechtwinkelig; Bruch uneben; H. = 5,5; G. = 2,67...2,69; gelblichweiss, graulichweiss bis lichtgrau, Glasglanz, auf der vollk. Spaltungsfläche fast Perlmutterglanz, durchscheinend meist nur in Kanten. — Chem. Zus. nach Schafhäull: 49,20 Kieselsäure, 27,80 Thonerde, 45,48 Kalk, 4,53 Natron, 4,28 Kali, 4,20 Wasser, 0,92 Chlor; eine spätere, mit sehr frischem Material ausgeführte Analyse von Wittstein ergab abweichend: 54,875 Kieselsäure, 25,284 Thonerde, 44,625 Kalk, 3,856 Natron, 4,50 Kali, 2,454 Chlornatrium. V. d. L. schmilzt er ziemlich leicht unter Aufwallen zu einem farblosen blasigen Glas; von concentrirter Salzsäure wird er zerlegt. Durch Zersetzung liefert er Kaolin oder Porcellanthon, worauf sich der eine Name bezieht. — Obernzell, Pfassenuth u. a. Orte bei Passau, theils säulenförmige Krystalle oder derbe Partieen im Syenit, theils Nester und Lagen im körnigen Kalk bildend.

Anm. 2. Hierher sind auch die beiden pyrenäischen Mineralien zu rechnen, welche man Dipyr (Hauy) und Couseranit (Charpentier) nennt, die aber etwas kieselsäurereichere Mischungen darstellen, als die meisten eigentlichen Skapolithe. Der Dipyr ist tetragonal nach Des-Cloizeaux; P 64° 4′, also sehr nahe wie die Grundform des Meionits; Comb. ∞P∞.∞P. P. doch erscheinen die Krystalle meist blos als unvollkommen ausgebildete, an den Enden abgerundete Säulen, welche gewöhnlich nur 2 bis 3 Linien lang und in grauem Schiefer oder in Kalkstein zahlreich eingesprengt sind; Spaltb. prismatisch nach coPco deutlich, Spuren nach ∞P, Bruch muschelig oder splitterig; H. = 6; G. = 2,62...2,68; weiss oder röthlich, schwach glänzend, kantendurchscheinend. — Eine Analyse desjenigen von Pouzac ergab Damour: 56,22 Kieselsäure, 23,05 Thonerde, 9,44 Kalk, 7,68 Natron, 0,90 Kali, 2,44 Wasser. V. d. L. wird er undurchsichtig und schmilzt mit geringem Aufwallen zu einem weissen blasigen Glas; von Säuren wird er nur sehr schwer angegriffen. — Mauléon, Castillon, Pouzac und Libarens in den Pyrenäen. — Der ebenfalls nach Des-Cloizeaux tetragonale Couseranit erscheint bis jetzt nur in säulenförmigen Krystallen der Comb. ∞P. ∞P.∞, doch ohne Endflächen; Oberfläche vertical gestreift; die Krystalle eingewachsen in schwarzem und braunem Kalkstein oder in Schiefer. — Spaltb. prismatisch nach OP und basisch, unvollk.; H. = 5,5...6; G. = 2,69...2,76; pechschwarz (durch Kohlenstoff gefärbt), schwärzlichblau bis grau und weiss, Glas- bis Fettglanz, undurchsichtig bis durchscheinend. — Chem. Zus. nach Dufrénoy: 52,37 Kieselsäure, 24,02 Thonerde, 14,85 Kalk, 1,4 Magnesia, 5,52 Kali, 3,96 Natron. Auch Pisani gab zwei Analysen, von denen die eine so ziemlich mit jener von Dufrénoy übereinstimmt, die andere aber auffallend abweicht. V. d. L. schmilzt er zu weissem Email, von Säuren wird er nicht angegriffen. — Bei Saleix u. a. Orten der Landschaft Couserans, bei Pouzac unfern Bagnères de Bigorre in den Pyrenäen, als Contactmineral im Kalkstein; am Nufenen-Pass in der Schweiz. Die als Couseranit geltenden schwarzen Prismen in den dunkeln pyrenäischen Glimmerschiefern sind durch Kohlenstoff gefärbte Andalusite. — Bei der Uebereinstimmung aller äusseren und physikalischen Eigenschaften (beide sind auch optisch negativ und ziemlich stark doppeltbrechend) und bei der gegenseitigen Deckung der Analysen ist kein Grund zur Trennung von Couseranit und Dipyr vorhanden (F. Zirkel, Z. d. geol. G. 4867. 209), eine Ansicht, womit auch der um die mineralogische Kenntniss der Pyrenäen verdiente Graf Limur, sowie P. Groth übereinstimmen.

Anm. 3. Nach Dana ist auch der Algerit von Franklin in New-Jersey ein Skapolithmineral; seine dünnen strohgelben, glasglänzenden Prismen werden bisweilen 2 bis 3 Zoll lang, sind oft gekrümmt und in Kalkstein eingewachsen.

476. Marialith, G. vom Rath.

Tetragonal, in der Form seiner sehr kleinen wasserhellen Prismen mehr an den Meionit als an den Mizzonit erinnernd. — Chemische Zus. nach einer mit äusserst wenig Material angestellten Analyse: 63,28 Kieselsäure, 21,67 Thonerde, 4,60 Kalk, 0,30 Magnesia, 9,31 Natron, 1,14 Kali (ein Chlorgehalt nicht bestimmt); diese Zus. erreicht beinahe die des von Tschermak (s. S. 602) angenommenen Endgliedes Ma der Skapolithreihe. Im Piperno von Pianura (Z. d. geol. Ges. XVIII. 637). — Sehr kieselsäurereiche trübe sog. Skapolithe (z. B. von Bolton nach Hermann, auch von Ripon in Quebec nach Adams) kommen in der Zus. dem Marialith ziemlich nahe.

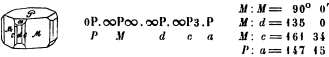
477. Sarkolith, Thompson.

Tetragonal; P 402° 58'; A.-V.=4: 0,8842; Comb. ∞ P ∞ . 0P.P., fast wie der sog. Mittelkrystall zwischen 0 und ∞ 0 ∞ erscheinend (daher die frühere Verwechslung mit Analcim), nebst untergeordneten Formen, welche z. Th. nach den Gesetzen der pyramidalen Hemi-

edrie ausgebildet sind; H. = 5,5...6; G. = 2,54 Brooke, 2,982 Rammelsberg; röthlichweiss bis fleischroth; Glasglanz, durchscheinend; Doppelbrechung pos. — Chem. Zus. nach den Analysen von Scacchi und Rammelsberg: Na²Ca⁸(Al²)³Si⁹O³⁶; die Analyse des Letzteren ergab: 40,54 Kieselsäure, 24,54 Thonerde, 32,36 Kalk, 8,30 Natron, 4,20 Kali. Nimmt man eine Vertretung von Ca durch Na² an, so wird die Formel zu (Ca, Na²)³(Al²)Si³O¹² (an die des Granatserinnernd) vereinfacht. Schmilzt v. d. L. zu weissem blasigem Email; von Säuren unter Bildung von Kieselgallert zersetzbar. — Selten am Vesuv; wird von einigen Mineralogen mit dem Humboldtilith vereinigt, von dem er jedoch verschieden ist.

478. Melilith, Fleuriau de Bellevue (Humboldtilith, Sommervillit).

Tetragonal; P (a) $65^{\circ}30'$ nach Des-Cloizeaux; A.-V. = 1: 0,6429; die gewöhnlichste Combination ist $0P.\infty P\infty$, meist tafelartig oder kurz säulenförmig; untergeordnet erscheinen noch ∞P , $\infty P3$ und selten P.



Zuweilen kommen auch lang säulenförmige Krystalle vor, welche durch die oscillatorische Combination aller drei Prismen fast cylindrisch erscheinen, sowie auch strahlige Aggregate, während die Krystalle gewöhnlich einzeln aufgewachsen sind. -Spaltb. basisch, mehr oder weniger deutlich; H. = 5...5,5; G. = 2,90...2.95; gelblichweiss bis honiggelb und gelblichbraun, die Humboldtilith genannte, sonst ganz übereinstimmende Var. vom Vesuv meist hellgrau bis gelblichgrau; Glasglanz oder Fettglanz; meist nur in Kanten durchscheinend, zuweilen bis halbdurchsichtig; Doppelbrechung negativ. - Chem. Zus. nach den vorhandenen Analysen sehr schwankend, so dass die Aufstellung einer Formel kaum möglich erscheint; im Allgemeinen ist das Mineral eine Verbindung von Kieselsäure, Thonerde, Kalk, Magnesia, Natron; die am besten übereinstimmenden Analysen von Damour ergaben 38 bis 41 pCt. Kieselsäure, 6 bis 11 Thonerde nebst 4 bis 40 Bisenoxyd, 32 Kalk nebst 4 bis 7 Magnesia und 2 bis 4 Natron : mit Ausnahme einer Analyse von Carpi geben alle übrigen fast 32 pCt. Kalk; die gelben und braunen Varietäten halten 10 pCt. Eisenoxyd. Stelzner fand auch Eisenoxydul. Vielleicht wird die Zusammensetzung durch (Ca, Mg, Na2)12 (Al2, Fe2)2 Si9 036 oder R¹²(R²)²[Si O⁴]⁹ ausgedrückt. V. d. L. schmilzt er z. Th. schwierig zu einem hellgelben oder auch schwärzlichen Glas; von Säuren wird er zersetzt unter Abscheidung von Kieselgallert. — Vesuv, Capo di Bove bei Rom, Herchenberg im Brohlthal, mikroskopisch in Basalten der schwäbischen Alb, des Erzgebirges, Hessens, von Alnö in Schweden u. s. w., in Eifeler Laven, bald allein neben Augit (gewöhnlich von Perowskit begleitet), bald auch mit Nephelin und Leucit; vgl. F. Zirkel, Basaltgesteine 1879, S. 77, Stelzner, N. Jahrb. f. Min. Beilageb. II. 369; die hier vorherrschenden dünnen Tafeln mit meist rechteckigen Längsschnitten sind gewöhnlich parallel den kurzen Seiten (d. h. der Hauptaxe) gestreift und von 0P aus in pflockähnliche Fasergebilde umgewandelt, welche wohl kalkreichen Zeolithen angehören.

479. Gehlenit, Fuchs.

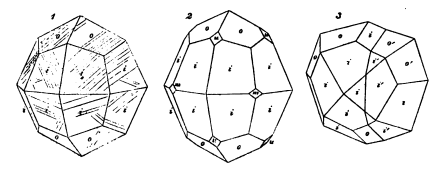
Tetragonal; $P59^{\circ}0'$, nach Des-Cloizeaux, welcher auch 2P, eine Deuteropyramide und das ditetragonale Prisma $\infty P3$ angibt; A.-V. = 1:0,400; ziemlich homöomorph mit dem Melilith; in der Regel sieht man nur die einfache Comb. $0P.\infty P\infty$, dick taselartig oder kurz säulensörmig, die Krystalle eingewachsen oder zu lockeren Aggregaten verbunden. — Spaltb. basisch ziemlich vollk., prismatisch nach $\infty P\infty$ in Spuren; H. = 5,5...6; G. = 2,98...3,1; berg-, lauch-, olivengrün bis leberbraun; schwach settglänzend, kantendurchscheinend bis undurchsichtig; Doppelbrechung negativ. — Chem. Zus. nach den Analysen von Fuchs, v. Kobell, Damour, Kühn, Rammelsberg und Lemberg: $\mathbb{C}a^3(\mathbb{R}^2)$ $\mathbb{S}1^2$ $\mathbb{S}1$

Eisenoxyd 3,22, Eisenoxydul (in den meisten anderen Analysen nicht angegeben) 1,82, Kalk 37,90, Magnesia 3,88, Wasser 1,28. Kühn fand auch einen Gehalt von 3,6 bis 5,5 Wasser, Lemberg einen solchen von 4,72 pCt.; Bischof untersuchte einen zersetzten Gehlenit, welcher Kalkcarbonat enthielt. V. d. L. ist er in sehr dünnen Splittern nur schwer schwelzbar, auch in Borax und Phosphorsalz sehr schwierig zu lösen; von Salzsäure, sowohl vor als nach dem Glühen, unter Gelatiniren völlig zersetzbar. — Monzoniberg im tiroler Fassathal; Oravicza im Banat.

9. Nephelingruppe.

480. Leucit, Werner.

Der Leucit wurde früher ganz allgemein für regulär gehalten, indem seine gewöhnlichste und fast einzige Form das Ikositetraëder 202 so genau darzustellen schien, dass man dieser Form sogar den Namen Leucitoëder ertheilt hatte. Nachdem jedoch schon lange von Mehren (Biot, Scheerer, Zirkel) eine Zusammensetzung der Krystalle aus doppeltbrechenden Lamellen constatirt war, beobachtete vom Rath an aufgewachsenen Krystallen vesuvischer Drusen auch eine oberflächliche Streifung, welche auf eine Zwillingsbildung nach einer Fläche von ∞ O verwies; da nun eine solche



nach dieser Symmetrie-Ebene im regulären System unmöglich ist, so glaubte er, eine tetragonale Form annehmen zu müssen, welche dann auch durch Winkelmessungen eine Bestätigung zu erlangen schien. Darnach wurde das anscheinende lkositetraëder 202 aufgefasst als die Combination der Grundpyramide P (o) mit der ditetragonalen Pyramide 4P2 (i). Die am Leucit mur selten gefundene Gestalt Fig. 2, welche man vormals als die reguläre Comb. 202.∞0 betrachtet hatte, ergab sich somit als die tetragonale 4P2.P.2P∞.∞P. Die sich ausserordentlich oft wiederholende polysynthetisch-lamellare Zwillingsbildung soll zufolge dieser Auffassung stets und nur nach der Fläche von 2P ∞ (u), d. h. blos nach einem Theil der scheinbaren Rhombendodekaëder-Flächen erfolgen, nicht auch nach den ebenfalls zu diesen gehörigen Flächen $\infty P(m)$. Fig. 1, wie die zweite vom Rath entlehnt, zeigt auf der Oberfläche die Ausstriche zahlreicher dünner darnach einem grösseren Individuum eingeschalteter Lamellen; Fig. 3 ist ein nach diesem Gesetz gewachsener einfacher Zwilling, wobei oft das eine Individuum noch weit mehr verkürzt erscheint. Die nicht-reguläre Natur des Leucits suchte Baumhauer noch dadurch zu erweisen, dass die als tetragonale Pyramidenslächen angenommenen Flächen sich von den als 4P2 geltenden durch ihre geringere Löslichkeit in Aetzmitteln unterscheiden. Hirschwald war es alsdann, welcher im Gegensatz zu vom Rath die ganz richtige Beobachtung machte, dass an dem Leucit die polysynthetische Zwillingsbildung nach allen Flächen des scheinbaren Rhomben-Dodekaëders, also nicht blos nach u, sondern auch nach m vor sich geht. Während nun inzwischen bei den Leucit-Formen trotz ihres constanten regulären Typus überhaupt mancherlei Schwankungen der Winkelwerthe wahrgenommen waren, gelangte Weisbach auf Grund von Messungen, welche Treptow an einem völlig durchsichtigen Krystall audem Albaner Gebirge anstellte, zu dem Schluss, dass dieser Leucit rhombisch sei: das scheinbare Ikositetraëder zerlöst sich dabei in die 3 rhombischen Pyramiden: P (mit Polkk. $130^{\circ} 43'$ und $132^{\circ} 33'$; A.-V. = 0,965 : 1 : 0,494), darüber liegend 4P2 und 4P2; das scheinbare Rhomben-Dodekaëder zerfällt alsdann in die rhombischen Partialformen ∞P, 2P∞, 2P∞, der allerdings nur einmal wahrgenommene scheinbare Würfel in 0P, $\infty \overline{P}\infty$, $\infty \overline{P}\infty$. — Darauf stellte C. Klein die höchst bemerkenswerthe und aufklärende Thatsache fest, dass eine über 265° erhitzte dünne Platte von Leucit eine völlige Isotropie gewinnt, die sich aber beim Erkalten sehr rasch verliert und meist den doppeltbrechenden Zustand der anfänglichen Beobachtungstemperatur wieder unverändert eintreten lässt. Darnach ist anzunehmen, der Leucit habe sich ursprünglich beim Entstehen als regulärer Körper gebildet, und seine jetzige Erscheinungsweise sei eine Folge geänderter Molekularanordnung, welche beim Sinken der Temperatur Platz griff (vgl. S. 233). Bei allen seinen Untersuchungen gelang es nicht, eine Fläche zu finden, welche in optischer Hinsicht die Rolle einer tetragonalen Basis gespielt hätte; indem auch er ferner nachwies, dass nach denjenigen Flächen des Dodekaëders, welche vom Rath von der Zwillingsbildung ausschloss (nämlich den Flächen m), in der That eine solche und zwar in reichlichem Maasse stattfindet, musste überhaupt das von Letzterem angenommene tetragonale System verlassen werden: denn nach diesen, tetragonal als OP und als Symmetrie-Ebene aufzufassenden Flächen kann in diesem System keine Zwillingsbildung eintreten. Der Aufbau der Krystalle ist im Allgemeinen so, dass drei sich durchkreuzende Individuen vorkommen, die entweder gleichmässig oder ungleichmässig entwickelt sein können, von denen aber auch eines zur ausschliesslichen Herrschaft gelangt sein kann; diese Grundindividuen sind verzwillingt nach allen Flächen des Dodekaëders früherer Bedeutung. Der bei seiner Bildung regulär gewesene Leucit gehört also jetzt dem rhombischen System an, wobei der geometrische Bau noch immer die volle Erinnerung an die reguläre Symmetrie bewahrt. Auf die secundäre Entstehung der optischen Feldergrenzen der Zwillingslamellen verweist auch die schon von F. Zirkel, später noch von F. Kreutz gemachte Wahrnehmung, dass die mikroskopischen Einschlüsse nicht an diese gebunden sind, sondern darüber hinwegziehen. Gewisse beobachtete Erscheinungen im pol. Licht, welche mit rhombischer Symmetrie nicht direct vereinbar sind, können nach Klein auf Spannungen zurückgeführt werden und Rosenbusch hob hervor, dass da, wo die ursprüngliche starre Form sich bis zu einem gewissen Grade der neugebildeten Molekularanordnung anpasst, und eine grössere oder geringere Deformation der Krystallgestalt stattfindet, in der That unausgelöste Spannungen zurückbleiben müssen. Letzterem gelang es auch, in geeigneter hoher Temperatur eine Ausglättung der Zwillingsstreifung auf den Krystallslächen zu beobachten, worauf bei sinkender Temperatur die Zwillingslamellen und Knickungen wiederkehren, häufig in anderer Anzahl und Vertheilung, aber stets mit dem früheren Gruppirungsgesetz 1).

Die Krystalle des Leucits sind meist rundum ausgebildet und einzeln eingewachsen, selten aufgewachsen und zu Drusen gruppirt, auch finden sich krystallinische Körner und körnige Aggregate. Die Leucite, in den Gesteinsschliffen gewöhnlich mehr oder weniger regelmässige Achtecke liefernd, haben die namentlich bei den kleineren hervortretende charakteristische Tendenz, fremde mikroskopische Körperchen (z. B. Augitmikrolithen, Magneteisen-, Glas- und Schlackenkörnchen) so in sich einzuschliessen, dass in den Durchschnitten die Gruppirungsfigur derselben dem äusseren Leucit-

⁴⁾ Vgl. über den Leucit: Biot, Mém. sur la polaris. lamellaire, Paris 1844. 669. — F. Zirkel, Z. geol, Ges. 1868. 97. — vom Rath, Monatsber. Berl. Ak., 1. Aug. 1872; N. Jahrb. f. Min. 1873. 113 u. 1876. 281. — Baumhauer, Z. f. Kryst. 1877. 257. — Hirschwald, Min. Mitth. 1875. 227; N. Jahrb. f. Min. 1876. 519. 733; Min. u. petrogr. Mitth. 1878. I. 85. — Weisbach, N. Jahrb. f. Min. 1880. 1. 143. — Klein, Nachr. d. Gött. Ges. d. W., 3. Mai 1884; N. Jahrb. f. Min. 1884. II. 50 und Beilageb. III. 1885. 523. — Rosenbusch, N. Jahrb. f. Min. 1885. II. 59.

umriss conform ist (F. Zirkel, Z. geol. Ges., 1868. 97). — Spaltb. gewöhnlich höchst unvollkommen, Bruch muschelig; H. = 5,5...6; G. = 2,45...2,50; graulichweiss bis aschgrau, auch gelblich- und röthlichweiss; Glasglanz, im Bruch Fettglanz, halbdurchsichtig bis kantendurchscheinend. Die gitterähnlichen und sehr lebhaften Polarisationsstreifen sind in der polysynthetischen Zwillingsbildung begründet. - Chem. Zus. nach vielen Analysen: K²(Al²)Si⁴O¹² oder K²(Al²)[SiO³]⁴ (vgl. S. 559), mit 55,02 Kieselsäure, 23,40 Thonerde, 24,58 Kali 1); Abich wies in einer Var. vom Vesuv über 8 pCt. Natron nach, und G. Bischof zeigte, dass viele Leucite neben Kali auch mehr oder weniger Natron enthalten, welches in den zersetzten Varr. sogar vorwaltend werden kann; im Leucit des Monte Somma erkannte Theodor Richter durch Spectralanalyse auch etwas Lithion. Der Leucit ist also analog dem Akmit, Arfvedsonit und Spodumen zusammengesetzt. — V. d. L. unschmelzbar und unveränderlich; mit Kobaltsolution wird er schön blau; Borax löst ihn zu einem wasserhellen Glas; das Pulver zeigt nach Kenngott alkalische Reaction, und wird von Salzsäure vollständig zersetzt unter Abscheidung von Kieselpulver. — Gemengtheil der Laven des Vesuv und der Umgegend von Rom, Viterbo und Acquapendente, Rocca Monfina, Rieden bei Andernach, am Kaiserstuhl, hier jedoch zersetzt und (wahrscheinlich durch natronhaltige Gewässer) unter Ersetzung des Kalis in die Analcim-Zusammensetzung übergeführt. Lemberg hat diese Umwandlung künstlich durch Natronsalz-Lösung nachgeahmt, zugleich aber auch das überraschende Resultat erhalten, dass umgekehrt der Analcim durch gelöste Kalisalze wieder in Leucit übergeführt werden kann (Z. geol. Ges., 1876. 538). Mikroskopischer Gemengtheil vieler Basalte, auch mancher Phonolithe. Sehr grosse und äusserst scharfe, aber zersetzte Krystalle finden sich lose auf den Feldern von Oberwiesenthal im Erzgebirge und bestehen nunmehr nach E. Geinitz aus Sanidin und Kaliglimmer. In älteren Vesuvgesteinen kommen Krystalle von Leucitform vor, welche in ein Aggregat von Sanidin und Nephelin umgewandelt sind. Sehr bemerkenswerth sind die Leucitkrystalle, welche in den Drusen der vesuvischen Auswurfsblöcke durch Sublimation entstanden, wie Scacchi und vom Rath darthaten (Z. geol. Ges., 1873. 227.

484. Nephelin und Eläolith.

ŗ

Hexagonal²); P(x) 88° 11' nach v. Kokscharow; A.-V. = 1:0,8389; gewöhnliche Comb. ∞ P.0P und ∞ P.0P.P, wie beistehende Figur; doch kommen auch andere, reichhaltigere Combinationen vor, in welchen besonders verschiedene Protopyramiden, auch die Deuteropyramide 2P2 und das Deuteroprisma erscheinen. Die Krystalle sind meist klein, einzeln eingewachsen oder aufgewachsen und dann zu Kleinen Drusen gruppirt; auch derb, in individualisirten Massen und grosskörnigen Partieen; selten in Pseudomorphosen nach Meionit. — Spaltb. basisch und prismatisch nach ∞ P, unvollk.; Bruch muschelig bis uneben; H. = 5,5...6; G. = 2,58...2,64; theils weiss und ungefärbt (Nephelin), theils gefärbt, besonders grünlichgrau, berggrün bis lauchgrün und entenblau, oder gelblichgrau, röthlichgrau bis fleischroth und licht gelblichbraun; Glasglanz auf Krystallflächen, im Bruch ausgezeichneter Fettglanz, durchsichtig bis

kantendurchscheinend; Doppelbrechung negativ, schwach. — Chem. Zus. wurde nach

⁴⁾ Sehr interessant ist die durch Hautefeuille zu Wege gebrachte künstliche Erzeugung eines Eisenleucits, K^2O , $(Fe^2)O^3$, $4 SiO^2$, welcher an Stelle der gesammten Thonerde Eisenoxyd enthält, sich durch seine Winkel noch mehr als der natürliche Thonerdeleucit dem Ikositetraëder nähert, auch dieselbe häufig wiederholte Zwillingsbildung zeigt, und dabei stark doppeltbrechend ist (Comptes rendus, Bd. 90. 4880. 878).

²⁾ Baumhauer's namentlich auf die Untersuchung von Aetzfiguren begründete Angabe, dass der Nephelin pyramidal- resp. trapezoëdrisch-hemiëdrisch und nach der Hauptaxe hemimorph, zugleich stets verzwillingt sei (Z. f. Kryst. VI. 4882. 209), muss wohl noch als problematisch gelten; vgl. auch die entgegenstehenden Bemerkungen von Tenne im N. Jahrb. f. Min. 4883. II. 384.

zahlreichen Analysen als (Na, K)²(Al²)Si²0⁸ oder (Na, K)²(Al²)[Si O⁴]² aufgefasst, was, wenn das erste Glied aus 4 Na + K besteht, entspricht: 41,24 Kieselsäure, 35,26 Thonerde, 17,04 Natron, 6,46 Kali; doch ergaben die Analysen gewöhnlich einen etwas höheren Kieselsäuregehalt; auch ist meistens eine ganz kleine Menge von Kalk, sowie oft etwas, offenbar secundar hineingelangtes Wasser (0,2 bis 2 pCt.) vorhanden. Doctter fand, dass die künstliche Mischung Na² Al² Si² O⁸ geschmolzen beim Erstarren in der That mit Leichtigkeit als Nephelin krystallisirt. Neuere Analysen Rammelsbergs. welche im Mittel 44,98 Kieselsäure, 34,49 Thonerde, 15,49 Natron, 4,63 Kali, 0,50 Kalk ergaben, führten ihn indessen auf die Folgerung, dass, wenn Ca = 2R, die Formel sei B⁶(Al²)³Si⁷O²⁶, was, sofern K: Na == 4:5, gedeutet werden kann als 5(Na²Al²Si²O⁸) + K²(Al²)Si⁴O¹², wobei dann das erste Glied das Silicat des Sodaliths. Hauvns und Noseans, das zweite Leucit ist. Noch später erschloss Rauff aus seinen Analysen, welche ihm im Durchschnitt 44,08 Kieselsäure, 33,28 Thonerde, 16,00 Natron, 4,76 Kali, sogar 1,85 Kalk und 0,15 Wasser geliefert hatten, unter der Annahme, dass K: Na = 1:5 und Ca: (H, K, Na) = 1:10, die schon früher einmal von Scheerer aufgestellte Formel B8(Al2)4S19634; dieselbe setzt sich alsdann aus 7 Mol. des vorhin zuerst genannten Silicats R²(Al²)Si²O⁸ und 2 Mol. des Leucit-Silicats zusammen (Z. f. Kryst., II. 1878. 345). Alle Nepheline enthalten nach ihm auch höchst geringe Spuren von Chlor. V. d. L. schmilzt er schwierig (Nephelin) oder ziemlich leicht 'Eläolith) zu blasigem Glas; in Phosphorsalz zersetzt er sich äusserst schwer; mit Kobaltsolution wird er an den geschmolzenen Kanten blau; farblose und klare Splitter werden in Salpetersäure trübe; von Salzsäure vollkommen zersetzbar unter Abscheidung von Kieselgallert; das Pulver reagirt deutlich alkalisch.

Der Nephelin begreift die farblosen, weissen und grauen, stark durchscheinenden, krystallisirten Varietäten, wie sie namentlich in den jüngeren Gesteinen auftreten: Vesuv, Capo di Bove bei Rom, Katzenbuckel im Odenwald, Löbauer Berg in Sachsen, Meiches in Hessen u. a. O., besonders wichtig als Gemengtheil der Phonolithe, vieler Basalte und Laven, sowie des Nephelinits, in den Dünnschliffen mit sechseckigen und kurz-rechteckigen (auch quadratischen) Durchschnitten, daneben auch als ganz unregelmässig contourirte aber individualisirte Partieen, oft in trübe zeolithische Fasern mit Aggregatpolarisation umgewandelt; der Eläolith begreift die stark settglänzenden grünen, rothen, trüben und derben Varietäten aus den alten Syeniten der Südküste von Norwegen, von Grönland, Miask, Ditró; Hot Springs in Arkansas; von der Insel Låven im Langesundssjord beschrieb Klein einen ausgezeichneten Krystall; die grüne Farbe kommt von interponirten mikroskopischen Hornblende- oder Augit-Lamellen her.

An m. 1. Der Da vyn erscheint theils in einfachen hexagonalen Prismen mit der Basis, theils in Krystallformen, wie die beistehende Figur, welche die Comb. $\infty P. \infty P2.0P. 1P$ darstellt, wobei die Pyramide $\frac{1}{4}P$ (r) die Mittelkante 51° 46′ hat, und daher fast völlig mit der auch am Nephelin bekannten Pyramide $\frac{1}{4}P$ übereinstimmt. Diese Krystalle sind mehr oder weniger lang säulenförmig, vollk. spaltbar nach $\infty P2$, wasserhell bis graulichweiss, fettglan-



zend, durchsichtig bis durchscheinend, haben nach Breithaupt das G. = 2,629, und nach Rammelsberg eine mit (kaliarmem) Nephelin wesentlich übereinstimmende chem. Zus., indem nur noch 5,6—6 pCt. Kohlensäure als kohlensaurer Kalk und fast 2 pCt. Wasser vorhanden sind, weshalb denn der Davyn wohl nur Nephelin sei, welcher kohlensauren Kalk aufgenommen hat; schon Plattner bestätigte den zuerst von Monticelli angezeigten Kohlensäuregehalt. Rauff ist geneigt, den Davyn mit dem Mikrosommit in Verbindung zu bringen, welcher ihm formell näher stehe

als der Nephelin, macht aber darauf aufmerksam, dass die chem. Zus. des Davyns nach Rammelsberg so nahe mit der des Cancrinits übereinstimmt. Viele Beschreibungen des Davyns bezögen sich zweifelsohne auf Mikrosommit. — Am Vesuv, theils in Lava, theils in Drusenräumen der Auswürflinge des Monte Somma.

An m. 2. Auch der Cancrinit G. Rose's wird vielfach als ein Nephelin oder Eläolith betrachtet, welcher etwas kohlensauren Kalk und Wasser aufgenommen hat; das hexagonale Mineral erscheint derb, in individualisirten Massen und stängeligen Aggregaten. — Spaltb. prismatisch nach cop, vollk.; H. = 5...5,5; G. = 2,42...2,46; rosenroth, welche Farbe nach

Kenngott von interponirten mikroskopischen Eisenoxydschuppen herrührt; auch citrongelb, grün und blaulichgrau; auf Spaltungsflächen Glas- bis Perlmutterglanz, ausserdem Fettglanz; durchsichtig bis durchscheinend. Der Cancrinit von Ditró hat z. B. nach Tschermak die Zusammensetzung: 37,2 Kieselsäure, 30,3 Thonerde, 5,4 Kalk, 47,4 Natron, 4,0 Wasser, 5,2 Kohlensäure; hier wie auch in den anderen Analysen hat das nach Abzug des Carbonats übrig bleibende Silicat ziemlich genau die Zusammensetzung eines auch hier wieder ausserst kaliarmen oder ganz kalifreien Nephelins; eigenthümlich ist es, dass man u. d. M. den kohlensauren Kalk nicht als solchen erkennt, und es ist daher die Ansicht Lemberg's wohl nicht von der Hand zu weisen, dass man es hier mit einer chemischen Verbindung von Silicat mit Carbonat zu thun hat. Dafür sprach sich auch Rauff aus, welcher dabei die Frische der Substanz und die Uebereinstimmung in dem Gehalt an Kohlensäure und Wasser an den verschiedenen Fundorten hervorhebt: aus zwei Analysen des C. von Miask, welche im Durchschnitt 87,28 Kieselsäure, 28,64 Thonerde, 47,89 Natron und Kali, 6,95 Kalk, 6,16 Kohlensäure, 4,08 Wasser ergaben, folgert er die Formel Na⁸(Al²)⁴ Si⁹O³⁴ + 2 CaCO³ + 3 H²O, wobei das erste Glied das von ihm angenommene Silicat des Nephelins (vgl. S. 640) ist. Aehnlich ist Lindström's Analyse des schwedischen Vorkommnisses. — Beim Glühen trübt er sich — im Gegensatz zu dem dann unverändert bleibenden frischen Nephelin - gleichmässig, wahrscheinlich durch Verlust der Kohlensäure. V. d. L. schmilzt der Cancrinit sehr schwer zu einem weissen, blasigen Glas; in Salzsäure löst er sich unter starkem Aufbrausen vollständig, indem aus der klaren Solution erst beim Kochen oder Abdampfen Kieselgallert ausgeschieden wird; auch Oxalsäure löst ihn unter Abscheidung von oxalsaurem Kalk. — Miask im Ural, Tunkinsk in Sibirien, Litchfield in Maine (Nordamerika), Ditró in Siebenbürgen, Barkevig bei Brevig in Norwegen, Siksjöberg in Särna (Dalarne, Schweden), meist in Eläolith führenden Syeniten.

Anm. 3. Giesekit und Liebenerit sind wohl auch nur als Umwandlungsproducte des Nephelins aufzufassen, allein nach ihrer jetzigen Beschaffenheit finden sie richtiger ihre Stelle in der Nähe des Pinits.

482. Mikrosommit, Scacchi.

Hexagonal; gewöhnl. Combination ∞P. 0P; eine die Combinationskanten zwischen ∞P und 0P abstumpfende Pyramide ist nach vom Rath gegen das Prisma mit ungefähr 111°50' geneigt. Rauff bestimmte an grösseren Krystallen noch ∞ P2 und ∞ P3 sowie das A. -V. = 1: 0,4483 (c gerade 4c beim Nephelin); die beim Mikrosommit beobachtete Pyramide entspricht also 4P am Nephelin. Spaltb. sehr vollk. nach cop, wenig vollk. nach op; lebhaft seidenglänzend auf ∞P. — H.=6; G.=2,42...2,53. Die farblosen und wasserhellen Krystalle in den Auswürflingen des Vesuvs bei der Eruption von 1872 sind bisweilen büschelförmig gruppirt, aber so klein, dass ihrer zwanzig ungefähr ein Milligramm wiegen. Scacchi und Rauff haben das Mineral aber auch in älteren Auswürflingen des Monte Somma gefunden, und zwar in viel grösseren Krystallen, durchschnittlich von den Dimensionen der vesuvischen Nepheline (mehrfach für Davyn ausgegeben). G. vom Rath, welcher etwa 4500 Krystalle von 4 Decigr. summarischem Gewicht analysirte, erhielt: 33,0 Kieselsäure, 29,0 Thonerde, 11,2 Kalk, 11,5 Kali, 8,7 Natron, 9,4 Chlor und 4,7 Schwefelsäure, in Summa 404,2. Bei der Annahme, dass der Natrongehalt etwas zu hoch bestimmt wurde, und dass alles Natron als Chlornatrium vorhanden sei, findet er, ohne Berücksichtigung der kleinen Menge von schwefelsaurem Kalk, die Formel R (Al2) Si2 08 + Na Cl, worin R sehr nahe = 3 Ca + 2 K2; will man das Sulfat mit berücksichtigen, so ist dieser Formel noch das Glied $\frac{1}{18}$ Ca SO4 beizufügen. Rauff entdeckte in grösseren Krystallen auch einen Gehalt an Kohlensaure, fand für gewisse Stoffe etwas andere Mengen und erhielt als Mittel seiner Analysen: 32,24 Kieselsäure, 28,52 Thonerde, 40,53 Kalk, 44,20 Natron, 7,48 Kali, 7,04 Chlor, 3,94 Schwefelsäure, 4,42 Kohlensäure, ausserdem ist noch in sehr geringer Menge ein Sulfosalz beigemischt; daraus berechnet er eine höchst complicirte, übrigens nur unter gewisser Voraussetzung gültige Formel (Z. f. Kryst., II. 4878. 468). Nach Scacchi sind gewisse Krystalle schwefelsäurefrei. Wird von Salzsäure sowie von Salpetersäure zersetzt unter Bildung von Kieselgallert; schwierig schmelzbar. Es ist ein interessantes Sublimationsproduct der vesuvischen Lava (Monatsber. der Berl. Akad., 4873. 270) und bemerkenswerth, weil es in der Mitte steht zwischen Nephelin einerseits, dessen Krystallform es besitzt, und zwischen Sodalith und Nosean anderseits, denen es chemisch sehr ähnlich ist.

483. Sodalith, Thomson.

Regulär; $\infty 0$, auch $\infty 0.\infty 0\infty$; an einem Krystall von Låven im Langesundsfjord fand Klein auch 0 und 404; Zwillingskrystalle nach einer trigonalen Zwischen-

axe mit Durchkreuzung der Individuen nicht selten; auch derb in körnigen Aggregater und individualisirten Massen. — Spaltb. dodekaëdrisch nach ∞0, mehr oder wenige vollk.; Bruch muschelig bis uneben und splitterig; H. = 5,5; G. = 2,43...2,29: farblos, gelblichweiss, grünlichweiss, grünlichgrau bis spargelgrün, auch berliner- bis lasurblau; Glasglanz auf Krystallflächen, doch in den Fettglanz geneigt, welcher in Bruch sehr vollk. ist; durchscheinend. — Chem. Zus, nach mehren, ziemlich gu übereinstimmenden Analysen: Na⁴ Al³ Sl³ O¹² Cl, welches gedeutet zu werden psiegt al-3 (Na²(Al²) Sl²O⁸) + 2 NaCl, also als Verbindung von 3 Mol. des Thonerde-Natron-Silicats, welches auch im Nephelin erscheint, mit 2 Mol. Chlornatrium; doch ist letzteres. wie das Verhalten gegen Wasser zeigt, nicht als solches in dem Mineral vorhanden.: die Analysen ergeben darnach in 100 Theilen: 37,14 Kieselsäure, 31,60 Thonerde. 25,60 Natron, 7,31 Chlor (101,65). Der grüne S. vom Vesuv und aus Grönland is dagegen viel ärmer an Chlor, indem derselbe davon nur 2,6 pCt. (zufolge Lorenzen allerdings auch 7,30) enthält, was auf eine Verbindung von 9 Mol. jenes Silicats mit 2 Mol. Na Cl führt, während ein von E. Bamberger untersuchter blauer erratischer S. von Tiahuanaco in Bolivien auf die einfachere von 2 Mol. Silicat mit 4 Mol. Chlorid (empirisch Na⁵(Al²)Si⁴O¹⁶Cl) mit 5,65 Chlor geleitet. V. d. L. schmilzt er, theils ruhig, theils unter Aufblähen, mehr oder weniger schwer zu einem farblosen Glas; von Salzsäure und Salpetersäure wird er leicht und vollkommen zersetzt unter Abscheidung von Kieselgallert. — Grönland, Ilmengebirge in Russland, hier berlinerblau; Brevig und Frederiksvärn in Norwegen; Vesuv, Rieden am Laacher See, Litchfield in Maine, Ditró in Siebenbürgen, namentlich in Nephelin führenden Syeniten.

484. Nosean, Klaproth (Spinellan).

Regulär; meist ∞0, die Krystalle meist einzeln eingewachsen oder auch aufgewachsen, und dann oft als Zwillingskrystalle ausgebildet, auch krystallinische unregelmässige Körner, und derb in körnigen Aggregaten. Spaltb. dodekaëdrisch nach ∞0. ziemlich vollk.; Bruch muschelig; H. = 5,5; G. = 2,279...2,399; aschgrau, gelblichgrau und graulichweiss, auch graulichblau, grün und schwarz, selten weiss, oft wird ein grauer Kern von einer weissen Rinde umschlossen oder umgekehrt; durch Glühen kann, wie Vogelsang und Dressel erwiesen, dem Nosean die blaue Farbe des Hauvnmitgetheilt werden; fettartiger Glasglanz, durchscheinend bis kantendurchscheinend. - Chem. Zus.: nach den früheren Analysen von Bergemann und Varrentrapp, namentlich aber den späteren von Whitney und vom Rath ist in dem Nosean mit einem Silicat ein Sulfat verbunden; das Silicat hat, unberücksichtigt den sehr geringen Kalkgehalt (4 bis 2 pCt.), darnach die Formel Na² (Al²) Si²08, ist also ganz dasselbe, was auch im Sodalith und im Nephelin auftritt; das Sulfat, welches indessen wohl nicht als solches in dem Mineral auftritt, ist Na2SO4. Es scheint, dass auf 2 Mol. des Silicats 1 Mol. des Sulfats vorhanden ist, was, den Nosean kalkfrei gedacht, die empirische Formel Na⁶(Al²)²Sl⁴O²⁰S ergeben und liefern würde: 33,79 Kieselsäure, 28,75 Thonerde, 26,20 Natron, 11,26 Schwefelsäure. Doch müssten bei dieser Annahme die meisten Noseane schon etwas Sulfat verloren haben, indem viele Analysen auf eine Verbindung von 3 Mol. des Silicats mit 1 Mol. des Sulfats führen (entsprechend 8,04 Schwefelsäure. Der Nosean enthält auch 0,6 bis 1 pCt. Chlor (vermuthlich als Sodalithsubstanz). V. d. L. entfärbt er sich und schmilzt an den Kanten zu blasigem Glas: Salzsäure und andere Säuren zersetzen ihn unter Abscheidung von Kieselgallert, ohne dass sich Schwefelwasserstoff entwickelt; das Pulver reagirt alkalisch. - Laacher See und Rieden in Rheinpreussen in Sanidingestein, Olbrücker Berg bei Brohl, sowie Hohentwiel im Phonolith; nach Zirkel in mikroskopischen Krystallen ein Gemengtheil fast aller Phonolithe, nach Dressel auch in den Trachythomben am Laacher See.

Anm. Ueber die so merkwürdige mikroskopische Structur des Noseans (sowie des folgenden Hauyns), in welchem dunkle staubähnliche Körnchen, schwarze strichähnliche Gebilde, schwarze und röthliche Krystalle (alle oft zu regelrecht netzförmig sich durchkreuzenden Fäden aneinandergereiht) eine grosse Rolle spielen, vgl. z. B. Zirkel,

die mikrosk. Beschaffenh. der Mineralien und Gesteine, 1873. 156. Eine Umwandlung erfolgt in ein filziges polarisirendes Aggregat farbloser zeolithischer Fäserchen, mit oder ohne Calcitbildung.

485. Hauyn, Neergard.

Regulär; meist $\infty 0$, oder die Comb. $0.\infty 0$, selten 0 allein, auch $\infty 0\infty$, 202 und $\infty 02$; häufiger in krystallinischen Körnern, welche, ebenso wie die Krystalle, gewöhnlich einzeln eingewachsen, selten aggregirt sind; der weisse erscheint oft in Zwillingskrystallen nach einer Fläche von O, auch Durchwachsungszwillinge wie beim Sodalith, sowie polysynthetische Juxtapositionszwillinge; Spaltb. dodekaëdrisch nach $\infty 0$, mehr oder weniger vollk.; H. = 5...5,5; G. = 2,4...2,5; selten farblos oder weiss (sog. Berzelin), gewöhnlich lasur- bis himmelblau oder blaulichgrün. nach Scacchi auch zuweilen schwarz und roth (durch secundäre Lamellen von Eisenoxyd); Strich meist blaulichweiss; Glas- bis Fettglanz, halbdurchsichtig bis durchscheinend, - Chem. Zus.: nach den Analysen des Albaner Hauyns, des schön blauen vom Vesuv, desjenigen aus den Lesesteinen am Laacher See, sowie aus den Laven von Niedermendig und Melfi, welche namentlich Rammelsberg, Whitney und vom Rath ausgeführt haben, und die im Allgemeinen die empirische Formel (Na², Ca)³ (Al²)² Si⁴ O²⁰ S geben, besteht der Hauyn ebenfalls aus demselben Silicat und Sulfat mit demselben Molekularverhältniss 2: 1, wie der Nosean, nur waltet der Unterschied ob, dass hier eine nicht unbeträchtliche Menge des Natriums durch Calcium ersetzt ist; die Formel des Hauyns wird daher $2(Na^2, Ca)(Al^2)Sl^2O^8 + (Na^2, Ca)SO^4$. Das Verh. von Na : Ca geht von 5: 1 bis 5: 2. Ein verdunstender Tropfen der salzsauren Lösung scheidet daher — im Gegensatz zum Sodalith — mikroskopische Gypsnädelchen ab. Die Hauyne enthalten auch kleine Mengen von Kalium, welches hier zu dem Natrium gezogen wurde. Die Schwefelsäure beträgt in den Analysen 11 bis 124 pCt., die meisten ergeben auch Spuren oder bis 0,5 pCt. Chlor. Für den blauen Hauyn vom Vesuv fand Rammelsberg 34,06 Kieselsäure, 27,64 Thonerde, 11,79 Natron, 4,96 Kali, 10,60 Kalk und 11,25 Schwefelsäure. Die blaue Farbe des Hauyns wird wahrscheinlich durch etwas beigemischtes Schwefelnatrium bedingt. V. d. L. decrepitirt er stark, entfärbt sich und schmilzt zu einem blaugrünlichen blasigen Glas; in Salzsäure entwickelt er kaum eine Spur von Schwefelwasserstoff, und zersetzt sich unter Abscheidung von Kieselgallert; das Pulver zeigt alkalische Reaction. — Vesuv, im Peperin des Albaner Gebirges bei Rom (hier neben blauem auch farbloser und weisser, als 0 krystallisirter Hauyn, Necker's sog. Berzelin), in den Laven von Niedermendig und vom Hochsimmer bei Laach, Hohentwiel im Phonolith; sehr gemein in allen Laven des Vultur bei Melfi, welche daher Abich Hauynophyr nannte; in Gesteinen der Insel St. Antao (Capverden) nach Doelter; mikroskopisch in verschiedenen Nephelin- und Leucitbasalten.

Anm. 1. Im Anhang an den Hauvn kann Gmelin's 1ttnerit aufgeführt werden. Regulär, bis jetzt fast nur derb, in individualisirten Massen oder in grobkörnigen Aggregaten. -Spaltb. dodekaëdrisch nach ∞0, deutlich; Bruch flachmuschelig; H. = 5...5,5; G. = 3,85 ... 2,40; rauchgrau, aschgrau bis dunkel blaulichgrau, Fettglanz, kantendurchscheinend, in dünen Lamellen farblos. -- Chem. Zus.: die letzte Analyse von van Werveke ergab: 34,44 Kieselsäure, 28,47 Thonerde, 6,75 Kalk, 0,50 Magnesia, 4,84 Kali, 44,35 Natron, 0,92 Natrium, 5,58 Schwefelsäure, 4,44 Chlor, 5,78 Wasser, eine Zus., mit welcher die älteren Analysen von C. Gmelin, Whitney und Rammelsberg ziemlich gut übereinstimmen, abgesehen von der bei letzteren viel höheren Wassermenge (10,76; 9,83 und gar 12,94 pCt.), und welche also eine hauyn-oder noseanähnliche mit einem Wassergehalt ist. Rammelsberg ist der Ansicht, dass der Ittnerit das Zersetzungsproduct eines Minerals der Sodalithgruppe, wahrscheinlich des Noseans sei; auch van Werveke hält ihn (N. J. f. Min., 1880. II. 264) für kein selbständiges Mineral, sondern für einen in verschiedenem Grade zeolithisirten Hauyn (vielleicht auch Nosean), wobei der sich entwickelnde Zeolith wahrscheinlich Gismondin sei; allerdings ergibt alsdann seine eigene Analyse nicht weniger als 27,4, die von Gmelin gar 51,1 pCt. Gismondin, Quantitäten, womit die wahrnehmbare Betheiligung zeolithischer Substanz an der lttneritmasse nicht im Einklang zu stehen scheint. U. d. M. enthält der Ittnerit Körnchen von grünlichem Augit und von bräunlichem Melanit, sowie opake Mikrolithe (vielleicht Magnetkies) und andere farblose Interpositionen, auch reihenförmig gelagerte leere Poren; längs zahlreicher Sprünge ist seine wasserklare frische isotrope Grundsubstanz etwas getrübt; auf Klüsten sitzt wohl Calcit. — V. d. L. schmilzt er leicht unter starkem Aufblähen und Entwickelung schwefeliger Säure zu blasigem undurchsichtigem Glas; kochendes Wasser zieht etwas schwefelsauren Kalk aus; in Salzsäure löslich unter Entwickelung von Schwefelwasserstoff und Abscheidung von Kieselgallert. — Oberbergen am Kaiserstuhl bei Freiburg.

Anm. 2. Skolopsit nannte v. Kobell ein dem Ittnerit ähnliches Mineral vom Kaiserstuhl, welches jedoch nur Spuren von Spaltbarkeit, splitterigen Bruch und G. = 2,53 zeigt, die Analysen von v. Kobell, Rammelsberg und van Werveke weichen beträchtlich unter einander ab, und es ist wahrscheinlich, dass auch hier ein in verschiedenem Grade veränderter Hauyn oder Nosean vorliegt.

486. Lasurstein, Werner, oder Lapis Lazuli.

Regulär: 000, selten deutlich erkennbar, meist derb und eingesprengt in kleinund feinkörnigen Aggregaten. — Spaltb. dodekaëdrisch nach ∞0, unvollk.; H. = 5,5; G. = 2,38...2,42; lasurblau, glasähnlicher Fettglanz; kantendurchscheinend bis undurchsichtig. — Chem. Zus. nach Varrentrapp: 45,5 Kieselsäure, 31,76 Thonerde. 5,89 Schwefelsäure, 9,09 Natron und 3,52 Kalk, dazu etwas Eisenoxyd, Schwefel und Spur von Wasser, woraus sich wiederum die Verbindung eines Silicats mit einem Sulfat und die Beimischung eines Sulfids ergibt, in welchem die Ursache der blauen Farbe vermuthet wird. Andere Analysen gaben mehr oder weniger abweichende Resultate, wie denn auch schon das Ansehen des Minerals auf ein Gemeng deutet. Dies bestätigen die mikroskopischen Untersuchungen von Fischer, denen zufolge der Lasurstein besteht aus blauer einfach - brechender Substanz, körnig verwachsen mit blauen polarisirenden Partikeln, ferner mit Kalkspath und anderen, nicht durch Essigsäure entfernbaren farblosen Theilen; ein homogenes Mineral liegt also hier nicht vor, aber selbst ein von Fischer untersuchter Krystall erwies sich als nicht homogen. V. d. L. entfärbt er sich und schmilzt zu einem weissen blasigen Glas, in Salzsäure entwickelt er etwas Schwefelwasserstoff und zersetzt sich unter Abscheidung von Kieselgallert. — Mit Kalkstein verwachsen und mit Eisenkies gemengt in Sibirien am Baikalsee, in der Tatarei, Bucharei, Tibet, China, Chile in der Cordillere von Ovalle; in Auswürflingen des Monte Somma, nuss- bis faustgrosse von Kalkstein umgebene Massen; auch als Bruchstücke im Peperin der Albaner Berge.

Gebrauch. Der Lasurstein wird wegen seiner schönen Farbe zu allerlei Geschmeide und Ornamenten verarbeitet; ehemals diente er auch zur Bereitung des Ultramarins.

Anm. Nach Nordenskiöld ist der Lasurstein eigentlich ein farbloses Mineral, welches nur durch ein interponirtes Pigment gefärbt ist; dieses Pigment zeige verschiedene grüne, blaue, violette und rothe Farben, werde aber durch Erhitzung Iasurblau. Vgl. auch bezüglich der zuletzt erwähnten Mineralien die treffliche Abhandlung von H. Vogelsang: Ueber die natürlichen Ultramarin-Verbindungen, Amsterdam 4873.

10. Glimmergruppe1).

Silicate wesentlich von Thonerde und Kali (oder Natron), wozu aber in vielen Glimmern auch Magnesia (und Eisenoxydul) tritt; bisweilen begleitet Lithion das Kali und findet sich neben Thonerde Eisenoxyd; Kalk fehlt gewöhnlich; immer mit

⁴⁾ Ueber die Glimmergruppe vgl. in krystallographischer und chemischer Hinsicht: Tschermak, Sitzgsber. Wiener Akad. Bd. 76. Juliheft, und Bd. 78. Juniheft; auch Z. f. Kryst. II. 4878. 44 und III. 4879. 422. In chemischer Hinsicht: Rammelsberg, Ann. d. Phys. u. Ch., N. F. Bd.IX. 4880. 443 u. 302. — Ueber Aetzfiguren bei verschiedenen Glimmerarten vgl. F. J. Wiik in Öfvers. af Finska Vet. Soc. Förh. XXII. 4880, und Z. f. Kryst. VII. 487.

Gehalt an Wasser, welches erst beim Glühen entweicht, oft auch an Fluor. Ungeachtet zahlreicher Analysen ist die chemische Natur sehr vieler Glieder der Glimmergruppe noch nicht ganz befriedigend festgestellt, da anscheinend übereinstimmende Vorkommnisse nicht ungezwungen auf dieselbe Formel zurückgeführt werden können, und andere Glimmer überhaupt zur Annahme sehr complicirter Verbindungen nöthigen. Das Krystallsystem ist monoklin, doch merkwürdigerweise mit einerseits meist scheinbar hexagonaler Entwickelung, indem die Prismenwinkel und die ebenen Winkel der Basis 120° betragen, anderseits einem Axenwinkel ac, welcher 90° (dem des rhombischen Systems) höchst nahe kommt. Krystalle, welche sichere Messungen gestatten, sind nur selten. Optisch sind die Glimmer dadurch, dass die optische Mittellinie nicht normal auf der Basis steht, entschiedener als monoklin charakterisirt; doch treten, was die Lage der optischen Axenebene und den Axenwinkel betrifft, bei scheinbar zusammengehörigen Glimmern und selbst bei solchen desselben Fundorts manche Verschiedenheiten auf. Sehr ausgezeichnet monotom basisch spaltbar, weshalb sich die Glimmer in ungemein feine, meist elastisch biegsame Lamellen zertheilen lassen. Geringe Härte; G. = 2,7...3; wichtige Gemengtheile vieler und weit verbreiteter Felsarten.

487. Meroxen, Breithaupt; Biotit z. Th.; Magnesiaglimmer z. Th.

Winkelmessungen an dem hierher gehörigen vesuvischen Glimmer führten Phillips (1837) und G. Rose (1844) zur Annahme des monoklinen, Marignac (1847) zu der des hexagonalen Systems, während v. Kokscharow (1854) aus zahlreichen Beobachtungen schloss, das System sei das rhombische und das monokline Aussehen der Krystalle die Folge einer eigenthümlichen Meroëdrie. Auch Des-Cloizeaux stellte sämmtliche Magnesiaglimmer zum rhombischen System. Hessenberg vertheidigte dann (1866) wieder die Zugehörigkeit zum rhomboëdrisch-hexagonalen System, welcher Ansicht G. vom Rath (1874) und v. Kokscharow (1875) beitraten, wobei jedoch ebenfalls eine Partialflächigkeit angenommen wurde. In den Jahren 1877 und 1878 erschien die ausgezeichnete Abhandlung von Tschermak über die Glimmergruppe (vgl. Anm. S. 614), worin die monokline Natur sämmtlicher eigentlicher Glimmer endgültig, namentlich auch aus optischen Gründen, dargethan wurde, nachdem schon vorher Hintze einen durch G. vom Rath als morphologisch entschieden hexagonal bestimmten Glimmer vom Vesuv als optisch zweiaxig mit einem Axenwinkel von etwas über 5° erkannt und festgestellt hatte, dass die Mittellinie der opt. Axen mit der Normalen auf die Basis nicht zusammenfällt.

Monoklin nach Tschermak. An den meisten Krystallen ist 0P(c), P(m), -P(o) und $\infty R\infty(b)$ vorwaltend entwickelt¹), m und o häufig parallel zur Kante mc gestreift; seltener sind $-P\infty(r)$ und -3R3(z), welche Flächen zu c gleich geneigt sind, was z. Th. die frühere Annahme des rhomboëdrischen Charakters begünstigte. Ausserdem wurde eine Reihe stumpferer Protopyramiden beobachtet; selten ist ∞P . Die umstehenden Figuren Tschermak's stellen 3 Combinationen dar.

Die wichtigsten Winkel sind nach Tschermak und vom Rath:

```
m: m = 120^{\circ} 47' T m: c = 98^{\circ} 41' T c: z = 99^{\circ} 59\frac{1}{2}' R

b: c = 90 0 o: o = 122 50 R b: m = 419 41 R

c: o = 106 56 T c: r = 100 0 R b: z = 148 32 R
```

Aus den Messungen vom Rath's ergibt sich, dass $\infty P = 119^{\circ}59'12''$ sein würde, und $\beta = 89^{\circ}59'50''$ ist; das Krystallsystem hat also das Eigenthümliche, dass es mit

^{1;} Gemäss der neueren Deutung der Formen, welche Tschermak in seinem Lehrbuch der Mineralogie angenommen hat.

Bezug auf die Kantenwinkel dem hexagonalen, auf die Axenwinkel dem rhombischen sehr nahe steht, und zwar so, dass es durch Winkelmessungen kaum oder gar nicht bestimmt werden kann.

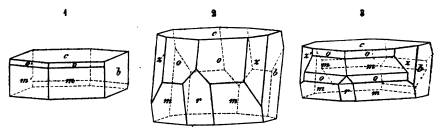
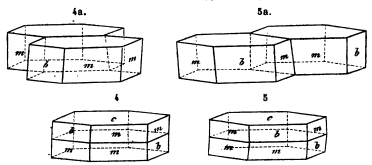


Fig. 1. $0P.P.-P.\infty P\infty$.

Fig. 2. Dieselbe Comb., noch mit $-P\infty$ (r) und -3P3 (z).

Fig. 3. Dieselbe Comb. wie Fig. 2, mit treppenförmiger Wiederholung der Flächen.



Den Zwillingsbildungen liegt nach Tschermak das Gesetz zu Grunde, dass eine gegen c senkrechte Fläche, welche in der Prismenzone $0P:\infty P$ liegt, Zwillings-Kbene ist, die beiden Individuen sich jedoch übereinanderschieben, so dass sie sich in einer Ebene berühren, welche fast genau parallel 0P ist. Wenn die beiden Individuen sich an der Zwillings-Ebene berührten, so würden zwei Fälle zu unterscheiden sein, je nachdem das zweite Individ sich an die vordere rechts liegende Prismenkante (Fig. 4 a), oder an die vordere links liegende Prismenkante des ersteren anlagert (Fig. 5 a). Da nun das Fortwachsen der Zwillinge seltener von den Zwillingsflächen aus (d. h. in horizontaler Richtung) erfolgt, häufig aber von der Fläche 0P aus vor sich geht, so erscheinen die beiden Individuen übereinandergelagert, wie es Fig. 4 für den rechten, und Fig. 5 für den linken Zwilling zeigt. Dabei beträgt der einspringende Winkel $mm=162^{\circ}49'$, $mb=171^{\circ}19'$. Bisweilen sind auch in grössere Krystalle eine oder mehre dünne Zwillingslamellen eingeschaltet. Anstatt der Flächen m und m treten mitunter vicinale Flächen auf.

Ueberhaupt sind die Krystalle meist taselartig durch Vorherrschen von 0P, bisweilen mit abgerundeten Kanten, selten kurz säulensörmig in der Richtung der Verticalaxe; die dunkelbraunen und schwarzen Glimmer der Basalte, Porphyre u. a. Massengesteine erscheinen meist als hexagonale Taseln, randlich begrenzt von m und b. Einzeln eingewachsen, oder ausgewachsen und dann zu Drusen gruppirt; derb in individualisirten Massen, in schaligen, körnig-blätterigen und schuppig-schieferigen Aggregaten, und als Gemengtheil vieler krystallinischer Silicatgesteine. — Als mikroskopische Einwachsungen finden sich namentlich Apatit, Magnetit, sowie spiessige, keulensörmige und nadelsörmige Mikrolithen (auch Körnchen derselben Substanz), welche z. Th. dem Rutil, z. Th. dem Epidot angehören, und einerseits — wie z. B. die von Williams beschriebenen sich gesetzmässig kreuzenden schönen Rutilnadeln — gerade

in dem ganz frischen Glimmer liegen, und bei dessen Zersetzung allmählich verschwinden, anderseits aber auch namentlich in dem der Ausbleichung und Umbildung unterworfenen erst hervorzutreten scheinen. - Spaltb. basisch, höchst vollkommen; die Schlagfigur auf der Basis ist nach Bauer ein hexagonales Kreuz; die eine Linie geht parallel der Kante cb (die ihr entsprechende Trennungsfläche ist nach Tschermak das Klinopinakoid), während zwei andere Schlaglinien parallel den Kanten cm und cm' verlaufen (mehren Pyramidenslächen entsprechend, darunter m die vollkommenste Trennung darbietet); eine faserige Theilbarkeit findet nicht statt; mild, bisweilen fast spröd, in dünnen Lamellen elastisch biegsam; H. = 2,5...3; G. = 2,8...3,2; beim Aetzen entstehen nach Baumhauer regelmässig sechsseitige Vertiefungen; grüne, braune, schwarze und graue, meist sehr dunkle Farben; starker metallartiger Perlmutterglanz auf 0P; pellucid, doch gewöhnlich in sehr geringem Grade, so dass man oft äusserst dünne Lamellen anwenden muss, um den optischen Charakter zu prüfen. Optisch zweiaxig negativ mit oft äusserst kleinem Axenwinkel (aber wachsend bis zu 56° in einem schwarzen Meroxen aus dem Albanergebirge); nach Tschermak vergrössert sich in den eigentlichen Meroxenen der negative Axenwinkel mit Zunahme des Eisenoxydulgehalts. Die Ebene der optischen Axen liegt im klinodiagonalen Hauptschnitt, geht also in den sechsseitigen basischen Lamellen parallel einer Randkante (vgl. S. 144); die spitze Bisectrix (a) weicht wenig von der Normalen auf OP ab, und zwar ist dieselbe manchmal vor der Normalen, öfters aber hinter derselben (gegen r zu) geneigt, oder fällt mit derselben fast zusammen; $\rho < v$. Sehr stark pleochroitisch (stärker als Hornblende) mit bedeutender Absorption in Schnitten, welche nicht parallel zu 0P sind: senkrecht auf die Lamellirung (a) gelblich bis hellbraun, parallel der Lamellirung (c) dunkelbraun bis schwarz; die Querschnitte sind meist scheinbar isotrop und ohne Pleochroismus, die Längsschnitte zeigen gerade Auslöschung.

Chem. Zus. äusserst verschiedenartig: charakteristisch und unterscheidend vom Kaliglimmer ist der meist von 10 bis 30 pCt. schwankende Gehalt an Magnesia, und der oft bedeutende Gehalt an Eisen, welches zum Theil Oxydul ist; neben diesen beiden Basen tritt aber stets Kali (5 bis 11 pCt.), auch etwas Natron (in einem Biotit von Portland in Connecticut nach G. Hawes auch 0,93 Lithion) auf, während die Sesquioxyde (Thonerde 11 bis 20 pCt., und Eisenoxyd 1 bis 13 pCt.) meist in umgekehrten Verhältnissen, aber in Summa etwas weniger vorhanden sind, als in den Kaliglim-Der Gehalt an Kieselsäure pflegt zwischen 38 und 43 pCt. zu schwanken, dabei ist zuweilen ein kleiner Theil derselben durch Titansäure vertreten. Ein wenig Fluor ist oft, etwas Wasser stets vorhanden. Aus der Discussion der brauchbaren Analysen (derjenigen, welche beide Oxyde des Eisens getrennt haben) folgert Rammelsberg, dass diese Glimmer sämmtlich Mischungen von neutralen Silicaten sind: sie be-П stehen in wechselnden Verhältnissen aus $m\mathbf{R}^4\mathbf{Si}\,\mathbf{0}^4$, $n\mathbf{R}^2\mathbf{Si}\,\mathbf{0}^4$, $v(\mathbf{R}^2)^2\mathbf{Si}^3\mathbf{0}^{12}$, worin R = K (und H, auch Na), R = Fe und Mg, $(R^2) = (Al^2)$ und (Fe^2) . Während aber diese Zusammensetzung bei gewissen Glimmern scharf hervortritt, wenn alles Wasser als basisch betrachtet wird, führen andere Glimmer auf diese Mischung von neutralen Silicaten schon ohne Einrechnung des Wasserstoffs als einwerthiges Element. - Tschermak betrachtet die Meroxene als Mischungen der Substanzen H³K³(Al²)³Si⁶O²⁴ Muscovit) und Mg¹² Si⁶ 9²⁴ (eine Polymerie des Olivinsilicats) in dem Verhältniss 4:4 oder 2:4, auch intermediäre Mischungen; (Al2) ist durch (Fe2) und Mg durch Fe theilweise vertreten. — Die Magnesiaglimmer sind meist schwer schwelzbar zu grauem oder schwarzem Glas, und geben mit Flüssen eine starke Reaction auf Eisen; von Salzsäure werden sie wenig angegriffen, von concentrirter Schwefelsäure dagegen vollständig zersetzt mit Hinterlassung eines weissen Kieselskelets; das Pulver reagirt nach Kenngott stark alkalisch. — Gemengtheil vieler Gesteine, besonders gewisser Basalte, Trachyte, Porphyre, Granite, Gneisse und Glimmerschiefer; ausgezeichnete Varietäten vom Vesuv, von Grönland, vom Monzoni, von Arendal, Pargas, Sala, Miask, Monroe in New-York. Chester in Pennsylvanien u. a. O.; ob indessen alle diese Vorkommnisse zum eigentlichen Meroxen gehören, ist noch zweiselhast.

Anm. Breithaupt's Rubellan, dessen hexagonale Tafeln sich durch bräumlichrothe bis fast ziegelrothe Farbe, Undurchsichtigkeit, Sprödigkeit und Unbiegsamkeit auszeichnen. ist wohl in den meisten Fällen ein nicht homogenes, auf verschiedenen Stadien befindliches Umwandlungsproduct von Magnesiaglimmer (Hollrung in Min. u. petrogr. Mitth. V. 304); er findet sich als Gemengtheil von Melaphyren, Basalten und Laven. Einigermaassen ähnlich dem Rubellan scheint das glimmerartige Mineral zu sein, welches Simmler unter dem Namen Helvetan einführte. Dasselbe erscheint in schuppigen Aggregaten, ist vollk. monotom, spröd, sehr verschiedentlich gefärbt, meist graugrün, gelb, bräunlich bis kupferroth, hat H. = 2,5 ... 3, G. = 2,77 ... 3,03, und besteht wesentlich aus Kieselsäure, Thonerde, Magnesia und Eisenoxydul. Es bildet selbständige Schieferzonen, besonders in der Tödikette und im Engadin. - As pid olith nennt v. Kobell einen in kleinen rhombischen, schildförmig convexen, oval-tafelförmigen Krystallen vorkommenden, dunkel olivengrünen Magnesiaglimmer. von H. = 1.5, G. = 2.72, welcher sich v. d. L. ausserordentlich aufbläht, krümmt und windet, dabei metallischen Glanz und hellgraue Farbe erhält, auch von conc. Salzsäure ziemlich leicht zersetzt wird, mit Hinterlassung von weissen Kieselschuppen; eingesprengt in schuppigem Chlorit im Tiroler Zillerthal, auch im Gneiss bei Znaim in Mähren. — Igelström's Mangan op hyll von Pajsberg bei Filipstad in Schweden ist ein rother Magnesiaglimmer mit dem grossen Gehalt von 21,4 pCt. an Manganoxydul.

488. Lepidomelan, Hausmann.

Wahrscheinlich monoklin nach Tschermak, in kleinen sechsseitigen Tafeln, welche körnig-schuppige Aggregate bilden und selten über 1 Linie gross sind. - Spaltb. basisch vollk.; etwas spröd; H. = 3; G. = 3; rabenschwarz, Strich berggrün, stark glasglänzend; Ebene der optischen Axen (Axenwinkel circa 4-8°) parallel dem Klinopinakoid. Zus. nach der Analyse von Soltmann: 37,40 Kieselsäure, 44,60 Thonerde, 27,66 Eisenoxyd. 42,48 Eisenoxydul, 0,60 Magnesia, 9,20 Kali, 0,60 Wasser; dies lässt sich nach Rammelsberg auf die Constitution eines Magnesiaglimmers zurückführen, worin [(vgl. S. 617) m= 1, n=3. v = 2; doch gab Rammelsberg's eigene Analyse abweichende Zahlen. - Nach Tschermak zusammengesetzt in verschiedenen Verhältnissen aus 114 K2 (Al2) 8816 024 und 11g12 S16 024 (vgl. Meroxen), wobei statt der ersteren Verbindung auch wechselnde Mengen der entsprechenden Eisenoxydverbindung eintreten. V. d. L. wird er braun und schmilzt dann zu einem schwarzen magnetischen Glas; von Salzsäure oder Salpetersäure wird er ziemlich leicht zersetzt mit Hinterlassung eines Kieselskelets. — Persberg in Wermland. — Chemisch gehören zum Lepidomelan noch gewisse sog. Biotite von Harzburg und Freiberg, auch nach Haughton schwarze Glimmer aus den Graniten von Donegal, sowie braune von zwei Orten in Sutherland. Ein von Nessler untersuchter brauner Glimmer aus dem Gneiss von Milben im Renchthal enthielt z. B. ebenfalls 43,73 Eisenoxyd, 7,4 Eisenoxydul und nur 0,36 Magnesia.

Anm. Als Haughtonit bezeichnet Heddle einen namentlich in schottischen Graniten reichlich vorhandenen, braunen oder schwarzen Glimmer, meist optisch schwach zweiaxig, welcher sich von dem Biotit durch den geringen Gehalt an Magnesia (im Mittel 9,07 pCt.), von dem Lepidomelan durch die grosse Menge des Eisenoxyduls (im Mittel 47,22) auszeichnet (Min. Magaz. 4879. No. 43); schwer schmelzbar zu einer magnetischen Perle von schwarzer Farbe, während Lepidomelan und Biotit beim Erhitzen heller werden; G. im Mittel = 3,04. Aehnlich ist ein von Baltzer untersuchter dunkler Glimmer aus dem Tonalit; ferner gehören ihrer Zus. nach hierher Glimmer von Brand, von Harzburg, aus dem Schapbachthal und von Triberg im Schwarzwald.

489. Anomit, Tschermak.

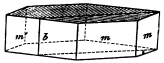
Monoklin, wie Meroxen und ganz wie dieser gestaltet; $c:m=98^{\circ}$ 42'; $c:o=106^{\circ}$ 47'; gewöhnl. Comb. c,m,o,b (S. 645). Winkel der opt. Axen 12—16°, auch kleiner als 42°: die Ebene derselben ist aber nicht, wie beim Meroxen, parallel mit, sondern sen krecht auf ∞ Roo, steht also in den sechsseitigen basischen Lamellen sen krecht auf einer Randkante; $\varrho > v$. Die spitze Bisectrix (a) ist ebenfalls gegen die Normale auf 0P geneigt und zwar oben nach rückwärts. — Der mehrfach untersuchte Anomit vom Baikal-See lieferte bei der Analyse von E. Ludwig: 40,00 Kieselsäure, 47,28 Thonerde, 0,72 Eisenoxyd, 4,88 Eisenoxydul, 23,94 Magnesia, 8,57 Kali, 4,47 Natron, 4,57 Fluor, 4,87 Wasser, womit der ebenfalls

öster analysirte von Greenwood Furnace sehr übereinstimmt; diese Zusammensetzung führt auf die Formel \mathbb{Z}^2 0, $2\mathbb{K}^2$ 0, $42\mathbb{M}_2$ 0, $3(Al^2)$ 0 3 , $42\mathbb{S}1$ 0 2 , was Tschermak auffasst als eine Verbindung von H^2 K^4 (Al^2) 3 Si 6 O 24 (Muscovit) und Mg^{12} Si 6 O 24 (Olivin) in dem Verhältniss 4:4 (andere ergeben dies Verhältniss wie 2:4, auch intermediäre Mischungen). — Hierher gehören die braunen durchsichtigen Glimmerkrystalle vom Balkal-See, welche mit Diopsid im grosskörnigen Kalkspath liegen, sowie der schöne grüne Glimmer von Greenwood Furnace bei Monroe, dessen Stücke gewöhnlich ausser von der basischen Spaltsläche von bisweilen faserigen Gleitslächen begrenzt werden, welche leicht mit Krystallssächen verwechselt werden könnten und nach Tschermak namentlich $\frac{3}{2}P^{\infty}$ und $\frac{3}{2}P^3$ entsprechen. Becke sand Anomit in einem Quarzdioritporphyrit von Steinegg im niederösterr. Waldviertel, Eichstädt denselben in dem Melilithbasalt von Alnö, Schweden.

490. Phlogopit, Breithaupt (Magnesiaglimmer z. Th.) 1).

Monoklin nach *Tschermak*, wie es scheint, formell mit dem Meroxen vollständig übereinstimmend; gewöhnl. Comb. 0P. P. ∞ Roo; $c: m = 98^{\circ}30'$ bis 99° ; $c: o = 107^{\circ}$;

—P gewöhnlich nur schmal (vgl. Meroxen). Zwillinge wie beim Meroxen mit übereinandergelagerten Individuen, aber auch mit nebeneinandergelagerten, wie beistehende Figur, wobei auf 0P eine zur Combinationskante mit b parallele Streifung erscheint. Auch



in der Lage der Gleitslächen zeigt sich grosse Aehnlichkeit mit dem Meroxen. G. = 2,75 ...2,97; roth, gelb, braun, in dünnen Lamellen vollkommen durchsichtig. Bei den von Tschermak untersuchten Phlogopiten war die opt. Axenebene parallel $\infty P \infty$, der Axenwinkel variirte von 0° bis $47^{\circ}25'$ für Roth, verschiedene Blättchen desselben Krystalls zeigen bisweilen verschiedene Axenwinkel. Die spitze Bisectrix weicht bis $2\frac{1}{2}^{\circ}$ von der Normalen auf 0P ab; $\varrho < v$. Einige Varr. zeigen einen sechsstrahligen Asterismus, auf der gesetzmässigen Interposition seiner leistenförmiger Einschlüsse beruhend, welche aber nach Tschermak nicht einem anderen Glimmer angehören (vgl. S. 493). Sandberger beobachtete in einem Phl. von Ontario ein seines Gitter farbloser, unter 60° sich durchkreuzender Nadeln von Rutil, welche einen ausgezeichneten Asterismus erzeugen. — Die Phlogopite enthalten 44 bis 44 Kieselsäure, 43 bis 45 Thonerde, 4 bis 2 Eisenoxydul, 27 bis 29 Magnesia, 8 bis 40 Kali, 4 bis 2 Natron, 4 bis 4 Fluor, 0,5 bis 3 Wasser, auch Spuren von Lithion. Es sind also fast eisen freie

Magnesiaglimmer, denen Rammelsberg die allgemeine Formel $\mathbb{R}^2\mathbb{R}^5(\mathbb{R}^2)$ Si⁵O¹⁹ oder 1 II VI
besser \mathbb{R}^{14} \mathbb{R}^{35} (\mathbb{R}^2) 7Si³⁶O¹³⁵ zuschreibt. Tschermak fasst sie auf als Verbindungen von \mathbb{K}^6 (Al²) 3Si⁶O²⁴, ferner \mathbb{R}^8 Si¹⁰O²⁴ und \mathbb{M} g¹²Si⁶O²⁴, oft dem Verhältniss von 3:4:4 genähert; gewöhnlich seien auch andere Glieder des ersten Silicats vorhanden, und so trete anstatt der zweiten Verbindung die isomorphe Si¹⁰O⁹F²⁴ ein. Die rothbraunen Phlogopite enthalten alle Fluor, die grünen sind fluorarm, letztere oft schwer von dem Meroxen zu unterscheiden. — Pargas in Finnland (mit Diopsid und Pargasit im körnigen Kalk), Åker in Schweden, Campolungo in Tessin (hellbraun, völlig durchsichtig, im Dolomit), Rezbánya (fast farblos), Fassathal, Natural Bridge und Penneville in Jefferson Co. (braun), Edwards in St. Lawrence Co., New-York (brauner Phlogopit, worin Berwerth 2,46 Baryt nachwies), Perth-Amboy in Canada, Burgess in Ontario u. a. O. in Nordamerika, Ratnapura auf Ceylon, überall besonders in körnigen Kalken und Serpentinen, doch sind die dunkleren Glimmer in den schottischen Urkalken sämmtlich Meroxen.

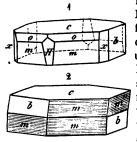
Anm. Als ein zersetzter Phlogopit ist nach Tschermak der sog. Vermiculit aus Nordamerika zu betrachten, schuppige und grossblätterige Aggregate von grüner und grüngelber

⁴⁾ Von Breithaupt schon richtig als monoklin erkannt; später haben Dana und Kenngott vorgeschlagen, den Namen Phlogopit für diejenigen Glimmer zu gebrauchen, welche in ihrer Substanz dem Magnesiaglimmer ähnlich sind, während sie »rhombische« Krystallform und entschiedene optische Zweiaxigkeit, jedoch mit kleinem Axenwinkel besitzen.

Farbe, Perlmutterglanz und H. = 1, welche v. d. L. die merkwürdige Eigenschaft besitzen, zu einem fast hundert Mal längeren, wurmartig gewundenen Cylinder anzuschwellen, bevor sie sehr schwierig schmelzen. Nachdem früher nur der Vermiculit von Millbury in Massachusetts bekannt war, hat Cooke später die durch jene charakteristische physikalische Eigenschaft ausgezeichnete Gruppe der Vermiculite aufgestellt, innerhalb welcher er drei verschiedene Mineralien von abweichender chem. Zus. unterscheidet, den Jefferisit (Brush), Culsageeit (Cooke) und Hallit (Cooke); vgl. Proc. of Amer. Acad. of Sc. 4873. Deebr.

494. Zinnwaldit, Haidinger; Lithionit, v. Kobell; Rabenglimmer, Breithaupt; Lithionglimmer z. Th.

Monoklin nach *Tschermak*, gewöhnliche Formen 0P(c), $\infty R\infty(b)$, P(m), öfter auch -P(o), wie beim Meroxen; daneben erscheinen aber auch noch $2P\infty(H)$ und 3P3(x), wie in Fig. 1, welche bei dem Meroxen fehlen. Häufig sind 0P und $\infty P\infty$ glatt, die übrigen Flächen vollständig matt; $c:o=106^{\circ}41'$; $m:c=98^{\circ}$ bis 99° . Viel-



fach Zwillinge mit Aufeinanderlagerung der Individuen (vgl. Meroxen), wie Fig. 2, worin die matten Flächen, ihrer Streifung entsprechend, schraffirt erscheinen. Auf der Basis findet sich gewöhnlich eine feine, von der Zwillingsbildung unabhängige federförmige Faltung in 6 Systemen, wobei die Falten auf den Randflächen der Tafel senkrecht stehen. Oft sind die Individuen und Zwillinge in solcher Weise zusammengefügt, dass jedes gegen den Strahlungspunkt hin sich verschmälert, nach der Seite der freien Krystallisation zu sich verdickt, und dass die vielen dünnen Individuen zusammengenommen nach aussen hin fassförmige oder auch ro-

settenförmige Aggregate bilden; beim Zertheilen werden dadurch oft keilförmige Platten erhalten. G. = 2,846...3,49 nach Breithaupt; grau, braun oder dunkelgrün. Die Ebene der optischen Axen liegt im klinodiagonalen Hauptschnitt; scheinbarer Axenwinkel bis 65°, doch kommen auch bei den eisenreichen Varietäten kleine Axenwinkel vor, ja es finden sich Blättchen, in welchen der Axenwinkel fast 0° wird. Dispersion sowohl der opt. Axen als der Mittellinie fast 0. — In chemischer Hinsicht sind die Zinnwaldite (wie auch die Lepidolithe) charakterisirt durch den Gehalt an Lithion, welcher meist 1½ bis 5 pCt. beträgt, neben welchem aber das Kali in grösserer absoluter Menge (Natron nur sehr spärlich) auftritt; ferner sind sie ausgezeichnet durch den bedeutenden Gehalt an Fluor (4—8 pCt.), sodann im Gegensatz zu dem Lepidolith durch die Gegenwart von 8—15 pCt. Eisenoxydul (daneben auch etwas Oxyd); in der Var. von Zinnwald ist auch etwas Rubidium, Caesium und Thallium erkannt worden. In diesem Zinnwaldit fand Berwerth 11,61 Eisenoxydul, 7,94 Fluor, 3,28 Lithion, sowie einen früher nicht darin erkannten Gehalt von 0,91 Wasser.

Rammelsberg führt die Formel Re R4 (R2)6 S120 665 an, nach Tschermak sind die Zinnwaldite zusammengesetzt aus K6 (A12)3 S16 624, ferner Fe 12 S16 624 und S1 10 F24 68 in dem Verhältniss 10:2:3; die Kaliumverbindung ist zur Hälfte von der entsprechenden Lithiumverbindung, die Fluorverbindung zum Theil von der entsprechenden Wasserstoffverbindung vertreten. Sandberger fand in einigen Vorkommnissen, sowie auch im Lepidolith eine nicht unbeträchtliche Borsäure-Reaction. Im Kolben oder Glasrohr geben die Zinnwaldite, wie überhaupt die Lithionglimmer Reaction auf Fluor; v. d. L. schmelzen sie sehr leicht unter Aufwallen zu einem farblosen, braunen oder schwarzen Glas, wobei die Flamme roth gefärbt wird (zumal bei Zusatz von etwas Flussspath und saurem schwefelsaurem Kali); mit Phosphorsalz geben sie ein Kieselskelet; von Säuren werden sie roh unvollständig, nach vorheriger Schmelzung aber vollkommen zerlegt. — Namentlich auf Zinnerzlagerstätten: Altenberg und Zinnwald im Erzgebirge, St. Just und Trewavas Head in Cornwall. Ein Lithioneisenglimmer (mit ca. 12 Eisenoxydul, 7,5 Eisenoxyd, 3,4 Lithion, 4 Fluor, auch 0,2 Zinnsäure) ist zufolge Sandberger der schwarze Glimmer aus dem Eibenstock-Neudecker Granitzug.

Anm. 1. Zum Zinnwaldit gehört auch der Kryophyllit Cooke's, welcher in dunkelgrünen sechsflächigen Säulen im Granit vom Cap Ann in Massachusetts auftritt und 53,46 Kieselsäure, 16,77 Thonerde, 1,97 Eisenoxyd, 7,98 Eisenoxydul, 0,34 Manganoxydul, 0,76 Magnesia, 13,15 Kali, 4,06 Lithion, 3,50 Fluor ergab. G. = 2,909: Winkel der optischen Axen 55° bis 60°, Axenebene klinodiagonal. Dieser fast kieselsäurereichste aller Glimmer ist beinahe genau ein sog. Bisilicat.

Anm. 2. Polylithionit nennt *Lorenzen* einen dem Zinnwaldit optisch nahe stehenden Lithionglimmer von Kangerdluarsuk in Grönland, welcher aber 59,25 Kieselsäure, nur 12,57 Thonerde, blos 0,93 Eisen und sehr viel Alkalien (9,04 Lithion, 7,63 Natron, 5,37 Kali) enthält.

492. Lepidolith, Klaproth; Lithionglimmer z. Th.

Monoklin, Dimensionen nach Tschermak ähnlich denen des Muscovits, doch kommen messbare Krystalle kaum vor. Oft von rosenrother bis pfirsichblüthrother Farbe, was von etwas Manganoxyd herrührt. Ebene der optischen Axen senkrecht auf dem Klinopinakoid (Unterschied vom Zinnwaldit), optischer Axenwinkel 50° bis 77°, spitze Bisectrix wenig von der Normalen auf 0P abweichend. In chemischer Hinsicht wie der Zinnwaldit charakterisirt durch den bedeutenden Gehalt an Lithion und Fluor (zu Juschakowa am Ural sogar 8,7 pCt. des letzteren); im Gegensatz zum Zinnwaldit aber eisen frei; auch hier sind Rubidium, Caesium und Thallium erkannt worden, ausserdem wies Sandberger in mehren Varr. einen Gehalt an Zinnsäure nach. In den Lepidolithen von Rozena und Paris fand Berwerth 5,88 und 5,08 Lithion, auch 0,96 und 2,36 Wasser, welches vordem gar nicht darin ermittelt war. Rammelsberg, welcher

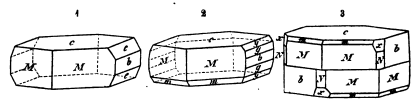
diesen Glimmer für wasserfrei hielt, construirte die Formel $\mathbb{R}^{10}(Al^2)^5 \, Sl^{16} \, 0^{52}$; Tschermak deutet die Zus. als $3 \, \mathbb{K}^6 \, (Al^2)^3 \, Sl^{16} \, 0^{24} + Sl^{10} \, 0^{8} \, \mathbb{F}^{24}$, worin die Kaliumverbindung wenigstens zur Hälfte durch die entsprechende Lithiumverbindung, und auch die Fluorverbindung zum Theil durch die entsprechende Wasserstoffverbindung vertreten erscheint. Das Verhalten v. d. L. und gegen Säuren stimmt mit dem beim Zinnwaldit angeführten überein. — Ausgezeichnete Varr. zu Chursdorf bei Penig, am Berge Hradisko bei Rozena in Mähren, Utö, Paris und Hebron in Maine, Schaitanka, Alabaschka und Juschakowa in der Gegend von Katharinenburg, meist begleitet von Turmalin, auch von Topas.

An m. Als Anhang zu dem Lepidolith kann vorläufig Blake's Roscoelith gerechnet werden. Blätterige Massen von glimmerähnlichem Aussehen, sternförmige Aggregationen; Spaltb. ausgezeichnet monotom; H. = 1; G. = 2,38 nach Blake, 2,988 nach Genth; dunkelgrün, dunkelbis grünlichbraun; Perlmutterglanz, in den Metallglanz geneigt, stark doppelbrechend; nach Des-Cloizeaux optisch negativ, spitze Bisectrix normal zur Spaltfläche, Axenebene senkrecht zu den Längskanten der viereckigen Tafeln; $\varrho < v$. — Chem. Zus. nach Genth: 47,69 Kieselsäure, 22,02 Vanadinsäure (z. Th. Vanadinsesquioxyd), 14,10 Thonerde, 2,00 Magnesia, 4,67 Eisenoxydul, 7,59 Kali, ganz geringe Mengen oder Spuren von Kalk und Natron, 4,96 Glühverlust; eine Analyse von Roscoe weicht namentlich bezüglich der erstgenannten Stoffe ab, indem sie 41,25 Kieselsäure und 28,85 Vanadinsäure ergab. Bei einer späteren Gelegenheit berechnete Genth alles Vanadin nicht als Vanadinsäure V²O⁵, sondern als Vanadinsesquioxyd V²O³, eine Annahme, welche auf die Formel H⁸K²(Mg, Fe)(Al², V²) Si²O³⁶ führt. — Dies als Vanadiumglimmer bezeichnete Mineral findet sich auf schmalen Spalten eines plattigen Porphyrs auf einer Goldgrube bei Granit Creek, Eldorado Co., in Californien.

493. Muscovit; Kaliglimmer, Phengit, optisch-zweiaxiger Glimmer z. Th.

Früher von Sénarmont, v. Kokscharow und Grailich als rhombisch mit monoklinem Formentypus angenommen, nach Tschermak dagegen in der That monoklin, zu welchem Resultat er zuerst durch die Wahrnehmung gelangte, dass die Ebene der optischen Axen nicht genau senkrecht auf der Basis steht, wie dies später durch Bauer bestätigt wurde. Die monoklinen Formen (vgl. die S. 614 citirte Abhandlung von Tschermak) sind denjenigen des Meroxens sehr ähnlich. In den nachstehenden Figuren ist c=0P, $M=\infty P$, $b=\infty P\infty$, m=P, $y=2P\infty$, x=3R3, $N=\infty R3$; y=2R3; y=2R3;

messbar. Anstatt M und b treten manchmal vicinale Flächen auf; eine treppenförmige Wiederholung von c und e ist sehr häufig; $\infty P = 120^{\circ} 11'$; $c: M = 84^{\circ} 24'$; $c: m = 88^{\circ} 30'$.



Die einfachsten Krystalle sind scheinbar hexagonale Tafeln oder niedrige Prismen, begrenzt von c, M, b; sehr selten (z. B. am Ostufer des Ilmensees nach v. Kokscharow) ist ein spitzpyramidaler Habitus. Die Zwillinge sind in derselben Weise gebildet, wie die des Meroxens (vgl. S. 616), wofür Fig. 3 ein Beispiel gibt; meistens sind es linke Zwillinge; an einem Muscovit von Abühl im Sulzbachthal ist wahrscheinlich $\frac{5}{2}$ P Zwillings-Ebene. Die Krystalle sind eingewachsen und aufgewachsen, in letzterem Falle zu Drusen vereinigt; derb und eingesprengt, in individualisirten Massen und in schaligen, blätterigen, schuppigen und schieferigen Aggregaten. Pseudomorphosen nach Korund, Orthoklas, Beryll, Cordierit, Disthen, Andalusit, Skapolith, Turmalin, Granat, Vesuvian, Pyroxen und Amphibol; sehr scharfkantige und glattflächige Pseudomorphosen nach Granat (202) finden sich nach Helland in einem Pegmatitgang auf Röstö bei Arendal.

Spaltb. basisch höchst vollk., auch prismatisch unvollk.; die Spaltungsflächen sind oft faserig gestreift oder fein gefältelt. Die Schlaglinien liegen den Kanten cb. sowie den beiderseitigen c.M parallel. Häufig zeigt der Muscovit auch Gleitslächen, welche zuerst von M. Bauer richtig erkannt wurden; sie liegen gewöhnlich den Richtungen der Flächen −R3 und 4P∞ parallel. — Mild, in dünnen Lamellen elastisch biegsam; H. = 2...3; G. = 2,76...3,1; farblos, oft weiss in verschiedenen Nüancen, besonders gelblich-, graulich-, grünlich- und röthlichweiss, aber daraus in gelbe, graue. grüne und braune Farben übergehend, welche jedoch gewöhnlich nicht sehr dunkel werden; metallartiger Perlmutterglanz, pellucid in hohen und mittleren Graden. Optischzweiaxig, mit sehr verschiedenen Neigungswinkeln der optischen Axen, wie namentlich zuerst von Senarmont (1851) festgestellt wurde. Die Ebene der opt. Axen liegt immer der längeren Diagonale des Prismas M parallel, steht daher stets senkrecht auf dem Klinopinakoid; entgegenstehende Angaben beziehen sich theils auf Zinnwaldite, theils auf Glimmer ohne Seitenflächen, für welche, bevor die charakterisirende Hinweisung vermittels der Schlagfigur bekannt war (S. 144), die Orientirung nicht sicher durchgeführt werden konnte. Die spitze negative Bisectrix (a) weicht wenig von der Normalen auf 0P ab, und zwar ist sie nach den bisherigen Ermittelungen oben nach rückwärts geneigt (vgl. dazu Bauer in Min. u. petr. Mittheil. 1878. 14, wo auch die Hauptbrechungscoëfficienten des Kaliglimmers bestimmt sind). Doppelbrechung negativ, ziemlich stark, $\varrho > v$.

Chem. Zus. sehr schwankend und keineswegs bei allen Vorkommnissen auf eine gemeinsame Formel zurückzuführen. Nach den neuesten Discussionen von Rammelsberg lässt sich unter der Voraussetzung, dass das sämmtliche Wasser chemisch gebunden sei, für eine Anzahl namentlich eisenarmer Glimmer die einfache Formel R². Al²) Si² (neutrale Silicate) 1) aufstellen, worin R Kalium (bisweilen auch etwas Na und H) ist und (Al²) auch die kleine Menge von (Fe²) mit begreift; stets ist dabei dieser Verbindung die analoge R (Al²) Si² es zugemischt, worin R = Mg, Mn und Fe (als Oxydul); dadurch

⁴⁾ Es ist sehr bemerkenswerth, dass genau dieselbe Formel neutraler Silicate mit $\mathbb{R}^2 = \mathbb{N}a^2$ in der Nephelingruppe, und mit $\mathbb{R}^2 = \mathbb{C}a$ beim Anorthit wiederkehrt.

wird der Kaligehalt wesentlich vermindert. Eine Reihe von anderen Muscoviten führt nach Rammelsberg dann auch auf diese Formel, wenn ein Theil des Wassers als chemisch gebunden erachtet wird. Diesen Glimmern steht aber eine zweite Abtheilung von etwas kieselsäurereicheren und etwas eisenreicheren gegenüber, deren Zusammensetzung sich überhaupt nicht mit jener einfachen Formel in Einklang bringen lässt. Rammelsberg vermuthet in ihnen die Verbindungen: $\mathbb{R}^2(\mathbb{Al}^2)^2 \mathbb{Si}^4 \mathbb{O}^{15}$, oder $\mathbb{R}^2(\mathbb{R}^2)^2 \mathbb{Si}^6 \mathbb{O}^{21}$, oder $\mathbb{R}^4(\mathbb{R}^2)^2 \mathbb{Si}^5 \mathbb{O}^{18}$, wobei stets die einzelne dieser Verbindungen das analoge Glied zugemischt besitzt, welches R anstatt \mathbb{R}^2 enthält. Auch Tschermak führt als Formel des eigentlichen Muscovits $\mathbb{H}^4 \mathbb{K}^2(\mathbb{Al}^2)^3 \mathbb{Sl}^6 \mathbb{O}^{24}$ auf, welche unter die in den Vordergrund gestellte $\mathbb{R}^2(\mathbb{Al}^2) \mathbb{Si}^2 \mathbb{O}^8$ fällt.

Um indessen eine allgemeine Vorstellung von der quantitativen Zusammensetzung der Kaliglimmer zu verschaffen, folgen zunächst einige Analysen:

	а	b	. c	d	e	f	g
Fluor	1,32	0,15	0,52	0,19	1,06	_	'
Kieselsäure	45,75	45,57	47,02	47,69	46,10	54.80	48,15
Thonerde	35,48	36,72	36,83	33,07	31,60	25,78	29,40
Eisenoxyd	1,86	0,95	0,54	3,07	8,65	5,02	2,14
Eisenoxydul .		1,28	<u> </u>	2,02		2,66	2,84
Manganoxydul	0,52	<u> </u>	1,05	1)	1,26	<u> </u>	<u> </u>
Magnesia	0,42	0,38	0,26	3 1,73	<u> </u>	2,12	2,84
Kalk	<u> </u>	0,21				0,28	0,15
Kali	10,36	8,81	9,80	9,70	8,39	6,66	9,13
Natron	1,58	0,62	0,30	_		1,22	_
Wasser	2,50	5,05	3,90	3,66	1,00	4,79	4,60

- a) Gelber Glimmer von Utö (Winkel der optischen Axen 72°). Rammelsberg;
- b) farbloser Glimmer aus Bengalen. Blau;
- c) blassrother Glimmer von Goshen in Massachusetts (Axenwinkel 75°). Rammelsberg;
- d) grauer Glimmer von Aschaffenburg (Axenwinkel 68°). Rammelsberg;
- e) grauer Glimmer von Broddbo bei Fahlun. H. Rose;
- f) graugrüner Glimmer aus rothem Gneiss von Freiberg. Scheerer;
- g) bräunlicher Glimmer aus Granit von Borstendorf. Scheerer.

c enthält noch 0,19 Lithion, g 0,99 Titansäure. — Phengit nennt Tschermak einen Theil der Muscovite, welche sich darin dem Lepidolith nähern, dass sie reicher an Kieselsäure, ärmer an Thonerde sind, als die übrigen Muscovite, ohne jedoch grössere Mengen von Lithion und Fluor zu enthalten; diese kieselsäurereicheren Kaliglimmer, wozu der vom Rothenkopf im Zillerthal, von Soboth in Steiermark gehört, besitzen, wie es scheint, einen kleineren optischen Axenwinkel, als die übrigen normalen Muscovite; in dieser Abtheilung tritt nach Tschermak zu dem oben genannten Silicat noch in dem Verhältniss 4:3 die Verbindung Si 10 M 8 • 024 hinzu. — Merkwürdig ist es, dass Kalk und Magnesia in der Substanz aller Kaliglimmer sehr untergeordnet erscheinen, was übrigens in Betreff des Kalks auch für die Magnesia- und Lithionglimmer gilt, denen er meist gänzlich fehlt. Beim Erhitzen geben diese Glimmer Wasser, welches auf Fluor reagirt; übrigens schmelzen sie mehr oder weniger leicht zu trübem Glas oder weissem Email; von Salzsäure oder Schwefelsäure werden sie nicht angegriffen. Nach Kenngott zeigt das Pulver der Kaliglimmer nur eine schwache alkalische Reaction. — Sehr verbreitet als Gemengtheil mancher Gebirgsarten, namentlich gewisser Granite, Gneisse und Glimmerschiefer; ausgezeichnete Varr. finden sich

gewöhnlich nur auf Drusenräumen oder in grosskörnigen Ausscheidungen der krystallinischen Silicatgesteine; so am St. Gotthard, auf Utö, bei Fahlun, Kimito und Pargas in Finnland, in Cornwall, am Ural bei Katharinenburg und am Ilmensee (hier in spitz pyramidalen bis 25 Cm. langen Krystallen), an der Slüdianka in Sibirien; Grafton in New-Hampshire, sowie die Staaten Maine, Massachusetts, Connecticut, New-York, Pennsylvanien und Maryland lieferten gleichfalls schöne Varietäten.

Gebrauch. Grosse Glimmertafeln werden vermöge ihrer ausgezeichneten Spaltbarkeit und Durchsichtigkeit zu Fensterscheiben benutzt; auch gebraucht man wohl durchsichtige Glimmer als Object-Träger bei Mikroskopen, Lampenschirme, Lichtrosetten und den pulverisirten Glimmer als Streusand; der fein pulverisirte, mit Salzsäure ausgekochte und dann ausgewaschene Glimmer wird fabrikmässig zu Brocatfarben oder Glimmerbronze benutzt.

- Anm. 1. Ueber die häufig vorkommenden regelmässigen Verwachsungen der verschiedenen Glimmerarten unter einander, sowie über deren Verwachsungen mit Pennin und mit Eisenglanz vgl. G. Rose in Monatsber. d. Berliner Akad., 1869. 539. Die schwarzen bis braunen, rothen und gelben Täselchen, welche sternsörmige, unter Winkeln von 60° sich schneidende und gesetzmässig eingewachsene Gruppirungen in dem zweiaxigen pennsylvanischen Glimmer von Pensbury, New-Providence u. s. w. bilden, erklärt G. Rose sämmtlich für Eisenglanz, dessen abweichende Farbe nur eine Folge der verschiedenen Blättchendicke sei, wogegen Dana und Brush auf Grund des Strichs und des chemischen Verhaltens die schwarzen Blättchen für Magneteisen, die rothen für Eisenglanz, die gelben für Eisenoxydhydrat erachten.
- Delesse's Damourit ist, wie noch neuerdings Bauer nachwies, nach seinen hervorragendsten Eigenschaften vom Kaliglimmer nicht verschieden: mikrokrystallinisch; derb, in feinblätterigen Aggregaten mit Anlage zu strahlig-schuppiger Textur; H. = 1,5; G. = 2,792; gelblichweiss, perlmutterglänzend, kantendurchscheinend; optisch-zweiaxig. — Auch die chem. Zus. stimmt mit der in den Vordergrund gestellten Formel des Muscovits völlig überein. — V. d. L. bläht er sich auf, wird milchweiss und schmilzt unter starkem Leuchten schwierig zu weissem Email; Salzsäure ist ohne Wirkung, kochende Schwefelsäure dagegen zersetzt ihn mit Hinterlassung der Kieselsäure in der schuppigen Form des Minerals. — Pontivy im Dép. Morbihan als Matrix des Disthens und Stauroliths; Unionville in Pennsylvanien, Korund führend. - Tschermak theilt mit, dass im Salzburgischen ein fast dichter Damourit in apfelgrünen Pseudomorphosen nach Disthen vorkommt; H. = 2,5; G. = 2,806. — Chem. Zus.: nach einer Analyse von Schwarz ganz die des Damourits, nur wird etwas Kali durch 1,12 pCt. Natron ersetzt. Stängelige Aggregate von derselben Beschaffenheit finden sich in den Ouarzlinsen des Gneisses bei Reschitza im Banat. Damit hängt vielleicht das Vorkommen von Damourit als Ausfüllung der Klüfte derber Disthenmassen zusammen, welches Igelström von Horrsjöberg in Elfdalen erwähnt.
- Anm. 3. Der von List eingeführte, äusserlich talkähnliche Sericit gehört auch zu dem Muscovit, und stellt davon eine dichte Aggregationsform dar, welche sich zu ihm etwa in ähnlicher Weise verhält, wie Speckstein zu Talk; er bildet einen wesentlichen Bestandtheil der huronischen Taunusschiefer, findet sich aber auch isolirt in lamellaren Aggregaten; er ist sehr weich und mild, lauchgrün, grünlich- oder gelblichweiss, seidenglänzend, fettig anzufühlen, hat G. = 2,809, und besteht nach der sorgfältigsten Analyse reinen Materials durch Laspeyres aus 45,36 Kieselsäure, 32,92 Thonerde, 2,05 Eisenoxyd, 1,76 Eisenoxydul, 0,49 Kalk, 0,89 Magnesia, 11,67 Kali. 0,72 Natron, 4,13 Wasser; dies neutrale Silicat hat daher genau die Zus. der Muscovite: bei früheren Analysen war der innigst beigemengte Quarz nicht entfernt. V. d. L. schmilzt er zu graulichweissem, oder grünlichgrauem Email. Die Lamellen des Sericits besitzen u. d. M. eine faserig-schuppige Structur, wobei die einzelnen meist gewundenen Schüppchen bald parallel, bald verworren verfilzt sind; als Aggregate weisen sie die den individualisirten Kaliglimmerblättern eigene Elasticität nicht auf (vgl. Lossen in Z. d. geol. G. Bd. 19. 546 und Bd. 21. 334; Wichmann, Verh. nat. Ver. pr. Rheinl. u. W. 1877. 1; Laspeyres in Z. f. Kryst. IV. 1880. 244). Sericit-

führende Schiefer finden sich auch in Sachsen, am Harz, am Stilfser Joch; ferner sind das sog. weisse Gebirge von Holzappel, Wellmich und Werlau, die Lagerschiefer von Mitterberg, die sog. weissen Schiefer von Agordo zufolge v. Groddeck (N. Jahrb. f. Min. Beilageb. II. 72) Sericitgesteine.

Anm. 4. Der Fuchsit von Schwarzenstein in Tirol ist durch 4 pCt. Chromoxyd schön smaragd-bis grasgrüngefärbt, und findet sich nur in feinschuppigen schieferigen Aggregaten; von ihm trennt Schafhäut den Chromglimmer, welcher in grösseren, z. Th. säulenförmig verlängerten Individuen von gelblichgrüner Farbe und G. = 2,75 mit Fuchsit vorkommt, und sich durch einen weit geringeren Gehalt an Thonerde, fast 6 pCt. Chromoxyd, 44,58 Magnesia, bei geringerem Kaligehalt vom Fuchsit unterscheidet. Chromglimmer fand Sandberger auch zu Steinbach und Alzenau im Spessart. Ein durch sichtiger schön smaragdgrüner Glimmer (G. = 2,88) aus dem uralischen Hüttendistrict von Syssert ergab Damour 3,54 Chromoxyd.

Anm. 5. Schafhäutl hat zwei andere, äusserlich talkähnliche Mineralien als Silicate von Thonerde und Alkalien erkannt, in deren einem Natron und Kali fast gleich vertreten sind; er nennt sie Didymit und Margarodit; das erstere ist ein sog. Talkschiefer aus dem Zillerthal, und enthält nur 1,23 pCt. Natron; das andere ist der sog. verhärtete Talk, in welchem die schwarzen Turmaline eingewachsen vorkommen, und reicher an Natron. Der Margarodit findet sich auch in Connecticut, wo er nach der Analyse von Smith und Brush eine dem Damourit sehr analoge Zus. zeigt. — Nach Haughton ist der silbergraue Glimmer vieler Granite und Gneisse Irlands gleichfalls Margarodit.

494. Paragonit, Schafhäutl (Natronglimmer).

Ein glimmerähnliches Mineral, welches bis jetzt nur in der Form eines feinschuppigen Glimmerschiefers bekannt ist; H. = 2...2,5; G. = 2,778; gelblichweiss und graulichweiss, schwach glänzend von Perlmutterglanz. Optisch sich wie Muscovit verhaltend, Axenwinkel ca. 70°. — Chem. Zus. nach einer Analyse von Rammelsberg: 47,75 Kieselsäure, 40,40 Thonerde, 6,04 Natron, 4,42 Kali, 4,58 Wasser, was, wenn man das Wasser als chemisch gebunden betrachtet, auch auf die in erster Linie bei dem Kaliglimmer entwickelte, und gleichfalls dem Damourit zukommende Formel

R²(Al²) Sl² Sl² führt, nach *Tschermak* H⁴ Na²(Al²) Sl⁶ O²⁴. Der Paragonit ist also ein dem Kaliglimmer ganz analog constituirter Natronglimmer. *Schafhäutl* hatte darin 8,45 Natron gefunden. V. d. L. schwieriger oder leichter schmelzbar; nach v. *Kobell* wird er von concentrirter Schwefelsäure zersetzt. — Er bildet das Muttergestein der schönen Staurolith- und Disthenkrystalle vom Monte Campione bei Faido im Canton Tessin, sowie der Strahlsteinkrystalle aus dem Pfitsch- und Zillerthal in Tirol; auch auf Syra, wo er Cordierit, Staurolith und Disthen führt.

Anm. Zu den Natronglimmern gehört ausser dem Paragonit der von Oellacher analysirte, feinschuppige hellgrüne Glimmer von Pregratten im Pusterthal, welcher 7 pCt. Natron gegen 4,7 Kali enthält, überhaupt eine dem Paragonit sehr ähnliche Zus. hat, sich aber durch starkes Aufblähen und Krümmen v. d. L. unterscheidet und Pregrattit genannt worden ist.

495. Barytglimmer.

Weisse feinschuppige Aggregate, dem Margarit sehr ähnlich, aus dem Pfitschthal in Tirol, in welchen Oellacher einen Barytgehalt auffand; G. = 2,894; seine Analyse ergab: 42,59 Kieselsäure, 30,48 Thonerde, 4,74 Eisenoxydul, 4,85 Magnesia, 4,65 Baryt, 0,09 Strontian, 4,03 Kalk, 7,64 Kali, 4,42 Natron, 4,43 Wasser; recht gut stimmt damit eine spätere Analyse von Rammelsberg (welche 2,90 Magnesia und 5,91 Baryt nebst Strontian aufführt). Dieser Barytglimmer scheint auf die Formel

(R², R) (Al²) Sl²O⁸ zu führen, welche diejenige der einfachst zusammengesetzten Kaliglimmer ist. — Einen anderen Barytglimmer lehrte Sandberger näher kennen, indem er nachwies, dass das weisse im smaragdführenden Glimmerschiefer des salzburgischen Habachthals in dünnen Lagen vorkommende Mineral kein Talk sei, sondern hierher gehöre; die rhombischen (optisch-zweiaxigen) Krystalle haben H. — 1,5 und G. — 2,83,

sind v. d. L. leicht schmelzbar zu weissem Email und führen nach *Bergmann* 5,76 Baryt, neben 7,54 Kali (kein Natron) und 4,24 Wasser (N. Jahrb. f. Miner. 1875. S. 625). Auch in den Schweizer Alpen fand *Sandberger* Barytglimmer.

496. Margarit, Fuchs (Perlglimmer und Emerylith); Kalkglimmer.

Monoklin, nach Tschermak, mit Dimensionen, welche denen des Meroxens ähnlich sind; beobachtete Formen: 0P, $-\frac{1}{4}P$, -P, $\frac{1}{4}P$, $\frac{3}{4}P$, $\frac{3}{4}P\infty$, $\infty R\infty$; 0P oft vollkommen glatt und glänzend, die Pyramidenflächen gewöhnlich parallel zu 0P gestreiß; $0P: -P = 107^{\circ} 39'$ bis 107° ; $\infty R\infty : \frac{1}{3}P = 115^{\circ} 4'$. Dünne sechsseitige Tafeln, meist derb in körnigblätterigen oder lamellaren Aggregaten. — Spaltb. monotom, nach den Seitenslächen der Tafeln, sehr vollkommen; spröd und in Lamellen leicht zerbrechlich, nicht elastisch; H.=3,5...4,5; G.=2,99...3,10; schneeweiss, graulichweiss, röthlichweiss bis perlgrau; stark perlmutterglänzend, durchscheinend, in dünnen Lamellen durchsichtig. Ebene der optischen Axen, welche gewöhnlich einen grossen Winkel bilden, senkrecht auf $\infty R\infty$, wie beim Muscovit; unter allen Glimmern ist hier die Abweichung der negativen Bisectrix von der Normalen auf OP am grössten (ca. 6-8°) und zwar ist die Neigung, abweichend vom Muscovit, oben nach rückwärts; $\varrho < v$. — Chem. Zus.: aus den Analysen von Hermann, Craw, Oellacher. Heintz, Brush und Smith scheint sich, wenn man das Wasser als chemisch gebunden annimmt, die Formel R² B (Al²)² Si² 0¹² zu ergeben, wonach hier sog. Halbsilicate vorlägen; die Analyse des tiroler Perlglimmers durch Oellacher lieserte z. B.: 30,11 Kieselsäure. 50,45 Thonerde, 4,05 Eisenoxyd, 40,29 Kalk, 4,22 Magnesia, 2,38 Natron, 0,39 Kali, 4,64 Wasser, 0,14 Fluor. V. d. L. schmilzt er, oft unter Aufschäumen und Leuchten, mehr oder weniger leicht an den Kanten. - Am Greiner im Zillerthal in Tirol, auf Naxos als Begleiter des Korunds und Smirgels, in Kleinasien, bei Chester in Massachusetts, in Pennsylvanien und Nord-Carolina. In den Smaragdgruben des Ural mit Chrysoberyll, Smaragd und Phenakit (sog. Diphanit Nordenskiöld's, weiss, perlmutterglänzend und undurchsichtig auf OP, blaulich, glasglänzend und durchsichtig auf ∞P).

44. Clintonitgruppe1).

497. Clintonit, Mather; Seybertit, Clemson (Chrysophan).

Monoklin nach Tschermak, formverwandt mit Meroxen, ∞P ca. 120°; die Krystalle, entweder einfache Individuen oder Ueberlagerungszwillinge mit einer Verdrehung um 420°, erscheinen als längliche, dicke sechsseitige Tafeln mit herrschender Basis und runzeligen Seitenflächen, welche nur selten bestimmbar sind. — Spaltb. basisch, sehr vollk.; spröd; H. = 5...5,5; G. = 3,448; röthlichbraun, gelblichbraun bis gelb, metallartiger Perlmutterglanz, durchscheinend, in dünnen Lamellen durchsichtig. Ebene der optischen Axen senkrecht zu ∞ R∞, Winkel derselben zwischen 3° und 13°, erste Mittellinie negativ, Dispersion nicht zu beobachten. — Chem. Zus. nach der Analyse von L. Sipöcz: 19,19 Kieselsäure, 39,73 Thonerde, 0,64 Eisenoxyd, 1,83 Eisenoxydul, 21,09 Magnesia, 13,11 Kalk, 4,85 Wasser, 1,26 Fluor, was Tschermak als eine Verbindung von 4 Mol. H * Ca² Mg* SI® 0² mit 5 Mol. des Aluminats H² Ca Mg (Al²)³ 0¹² interpretirt. Brush fand bei einer früheren Analyse auch 0,72 pCt. Zirkonsäure, welche von beigemengten mikroskopischen Zirkonkryställchen herrührt. V. d. L. ist er unschmelzbar, brennt sich weiss und wird undurchsichtig; von Salzsäure vollk. zersetzbar, ohne Gallertbildung. — Amity und Warwick in New-York.

Anm. Von den meisten Mineralogen wird mit dem Clintonit der nach Tschermak monokline Brandisit Liebener's vereinigt, welcher in ähnlichen ebenfalls vielfach verzwillingten Formen auftritt; Spaltb. basisch, sehr spröd; H. = 4,5...5 auf der Basis, 6...6,5 auf den Randflächen der Tafeln; G. = 3,04...3,06; lauchgrün bis schwärzlichgrün, in Folge der Verwitterung röthlichgrau bis röthlichbraun, Perlmutterglanz auf OP, Glasglanz auf den anderen Flächen, in dünnen Lamellen durchscheinend. Ebene der optischen Axen, deren Winkel zwi-

Vgl. das N\u00e4here \u00fcber die einzelnen Glieder in der Abhandlung von Tschermak und Sip\u00f6cz, Z. f. Kryst. III. 4879. 496.

schen 48° und 35° schwankt, das Klinopinakoid. — Chem. Zus. nach der Analyse von *L. Sipöcz*: 48,75 Kieselsäure, 39,40 Thonerde, 3,24 Eisenoxyd, 4,62 Eisenoxydul, 20,46 Magnesia, 42,44 Kalk, 5,35 Wasser, was *Tschermak* als eine Verbindung der beiden beim Clintonit aufgeführten Substanzen in dem Mol.-Verh. 3: 4 interpretirt. V. d. L. wird er trüb und graulichweiss, ist unschmelzbar, wird aber mit Kobaltsolution blau; von Salzsäure wird er nicht angegriffen, von kochender concentrirter Schwefelsäure aber langsam zersetzt. — Am Monzoniberg in Tirol mit Pleonast.

498. Xanthophyllit, G. Rose.

Monoklin; anfänglich nur in krystallinischen Aggregaten bei Slatoust bekannt, welche eine völlige Erkennung der Formen nicht zuliessen, worauf dann v. Kokscharow von Achmatowsk grosse schone Krystalle unter dem Namen Waluewit oder Waluje wit beschrieb (Z. f. Kryst. II. 1878, 51), welche indessen nach Tschermak von dem eigentlichen Xanthophyllit nicht verschieden sind. v. Kokscharow beobachtete daran die Formen 0P (c), -1P ∞ (x), $\frac{1}{2}$ P3 (d), +ROO, +ORS, -+P (o), +P; am häufigsten sind c, x, d; x; c=109° 28'; d: c=109° 28'; $d: x = 109^{\circ}$ 28½'; $o: c = 140^{\circ}$ 46'. $\beta = 90^{\circ}$. Dicke Tafeln und Blätter, oft von sechsseitigem Umriss, oft wie ein Rhomboëder mit Endfläche aussehend, aber sehr von Zwillingsverwachsungen beherrscht, indem einerseits mehre Individuen 0P gemeinsam haben und in ihrer Stellung um je 120° von einander abweichen, wobei die aufeinanderfolgenden Blättchen immer andere Abgrenzungen der Individuen zeigen, anderseits aber auch solchergestalt entstehende Sammelindividuen in einer um 420° verschiedenen Stellung sich mit parallelen Basisflächen übereinanderlagern. — Spaltb. nach 0P sehr vollkommen; H.=4,5...6; G.=3...3,4; wachsgelb (Xanthophyllit) oder lauchgrün und bouteillengrün (Waluewit), stark perlmutterglänzend auf OP, in dünnen Blättchen durchsichtig. Ebene der opt. Axen parallel 👓 🏞 ; der Axenwinkel beträgt bei dem Xanthophyllit 0°-20°, bei dem Waluewit 17°-32°; die negative Mittellinie ist 12' gegen die Normale der Basis geneigt. Der Waluewit ist ausgezeichnet pleochroitisch, schön grün in der Richtung der Verticalaxe, röthlichbraun in der darauf senkrechten Richtung. - Die neueste Analyse des Waluewits von Nikolajew, womit die des Xanthophyllits von Knop und Meitzendorf recht gut übereinstimmen, ergab: 46,39 Kieselsäure, 43,40 Thonerde, 4,57 Eisenoxyd, 0,60 Eisenoxydul, 18,04 Kalk, 20,38 Magnesia, 4,40 Wasser; Tschermak deutet das Mineral als eine Verbindung der beiden oben beim Clintonit genannten Substanzen im Mol.-Verh. 5:8; das Wasser geht grösstentheils erst bei der Weissglühhitze fort. V. d. L. wird er trübe und undurchsichtig, ist aber unschmelzbar; von erhitzter Salzsäure wird er nur sehr schwierig zersetzt. - Im Bezirk von Slatoust am Ural auf Talkschiefer (Xanthophyllit), unweit Achmatowsk im Chloritschiefer (Waluewit). — Jeremejew glaubte in dem Xanthophyllit mikroskopische Diamantkrystalle in der Form von Hexakistetraëdern eingeschlossen gefunden zu haben; A. Knop wies indessen später nach, dass diese Gebilde Hohlräume seien und dass dieselben auch künstlich durch die corrodirende Wirkung von Schwefelsäure in dem Xanthophyllit hervorgebracht werden können (N. Jahrb. f. Min., 1872. 785).

499. Chloritoid, G. Rose (Chloritspath).

Monoklin nach Tschermak, mit formellen Beziehungen zum Biotit; langgestreckte sechsseitige Tafeln, bei welchen ebenfalls die Zonen 0P: ∞P∞ und 0P: ∞P genau 120° von einander abstehen. Die Tafeln sind aus einer Folge von dünnen Blättern aufgebaut, welche zwillingsartig verwachsen und gegen einander um 120° verwendet erscheinen (∞ P ist Zwillings-Ebene, 0P Verwachsungs-Ebene). Meist aber derb in blätterig oder schuppig krummschaligen Aggregaten, die zu grosskörnigen Massen verwachsen sind, auch als wesentlicher Bestandtheil gewisser Schiefer. - Spaltb. nach 0P sehr vollkommen, doch nicht so wie beim Glimmer; nach Barrois auch unvollk. nach einem Prisma von ca. 120° ; spröd. H. = etwas über 6,5; G. = 3,52...3,56; schwärzlichgrün bis dunkel lauchgrün, Strich grünlichweiss, schwach perlmutterglänzend, undurchsichtig, nur in feinen Lamellen durchscheinend. Die optischen Axen liegen parallel ∞ P∞, die Bisectrix weicht ca. 12° von der Normalen auf 0P ab; bedeutende horizontale Dispersion der Axen, sehr stark pleochroitisch: blaugrün und gelblichgrün. — Chem. Zus. nach den Analysen von Erdmann, Gerathewohl, Bonsdorff, v. Kobell, Sterry Hunt, L. Sipöcz und Renard auf die einfache Formel 12 R (Al2) Si 07 führend, worin R weitaus vorwiegend Fe als Oxydul, daneben etwas Mg ist; die Analysen liefern ca.

24 bis 26 Kieselsäure, 39 bis 44 Thonerde, 26 bis 28 Eisenoxydul, 2 bis 4 Magnet. 7 Wasser, welches nur im Glühfeuer ausgetrieben wird. V. d. L. ist er nur schweschnelzbar zu einem schwärzlichen, schwach magnetischen Glas; von Salzsäure welcher nicht angegriffen, von concentrirter Schwefelsäure aber vollständig zersetzt. — V Diaspor, Brauneisen und Smirgel bei der Hütte Mramorskoi unweit Katharinenburg al Ural, wo diese Mineralien einen Stock in körnigem Kalkstein bilden; Pregratten Tirol, am Gumugh Dagh in Kleinasien; neuerdings vielfach in Phylliten und Glimmeschiefern eingemengt gefunden: Markneukirchen im Voigtland von Schröder, in Alpen von H. v. Foullon, zu Vanlup bei Hillswickness (Shetland) von Heddle; in Canadwo gewisse Schiefer so vorwaltend aus ihm bestehen, dass sie von Sterry Hunt Chlortoidschiefer genannt worden sind.

Anm. Der Sismondin Delesse's ist aller Vermuthung nach mit dem Chloritoid zu vereinigen; derb, in körnig-blätterigen Aggregaten, deren nach Tschermak wahrscheinlich monkline Individuen nach OP sehr vollk. spaltbar sind; annähernd senkrecht dazu zwei ander Spaltbarkeiten, welche sich unter ca. 420° schneiden; spröd; H. = 5...6; G. = 3,56; schwarlichgrün, Strich licht grünlichgrau, stark glänzend auf den vollk. Spaltungsflächen; sehr welpellucid durch die Spaltungslamellen, weit mehr rechtwinkelig darauf; optisch-zweiaxig, dops. Bisectrix steht etwas schief auf der vollk. Spaltungsfläche; starker Pleochroismus-Chem. Zus. nach den Analysen von Delesse, v. Kobell und Sipicz ganz wie Chloritoid, we eisenärmer und magnesiareicher. V. d. L. sehr schwer schmelzbar, brennt sich aber braussalzsäure zerlegt das Pulver nicht, Schwefelsäure nur schwierig. — St. Marcel in Piemonnach Graf Limur auf der Insel Groix, Dep. Morbihan (auch von v. Lasaukx Sismondin genamt während Barrois von dieser Insel » Chloritoid« beschrieb, dessen opt. Axenebene aber als senrecht auf dem Klinopinakoid angegeben wird).

500. Masonit, Jackson.

Grosse lamellare, in einem chloritschieferähnlichen Gestein eingewachsene Massen Spaltb. vollk. nach einer Richtung, sehr unvollk. nach einer zweiten, welche gegen die erstetwa 95° geneigt ist; H. = 6,5; G. = 3,45...3,53; dunkelgrünlichgrau, Strich grau, Spaltungst glänzend von Perlmutter- bis Glasglanz; optisch-zweiaxig, die Bisectrix scheint ziemlich schie auf der vollk. Spaltungsfläche zu stehen. — Chem. Zus. nach der Analyse von Hermann: 32,6 Kieselsäure, 26,38 Thonerde, 48,95 Eisenoxyd, 16,7 Eisenoxydul, 1,32 Magnesia, 4,5 Wassen. Andere Analysen von Jackson und Whitney ergaben gar kein Eisenoxyd, und jene von Jackson lieferte 33,20 Kieselsäure, 29,00 Thonerde, 25,93 Eisenoxydul, 6,00 Manganoxydul, 0,24 Magnesia, 5,60 Wasser, also doch immerhin eine von der des Chloritoids abweichende Zusarmensetzung, doch bemerkt Tschermak, dass die Lamellen eine grosse Menge fremder Eisenblüsse, hauptsächlich Biotitblättchen enthalten. V. d. L. blättert er sich etwas auf und schmilzt an den Kanten zu einer schwarzen magnetischen Masse; von Säuren wird er angeriffen. — Middletown in Rhode-Island.

Anm. Nach v. Kobell, Dana, Tschermak und Des-Cloizeaux würden Sismondin und Mrsonit mit Chloritoid vereinigt werden müssen.

501. Ottrelith, Hauy.

Kleine, dünne, sechsseitige oder beinahe kreisrunde i bis 2 Linien breite Tafela in grauem Thonschiefer fest eingewachsen; nach Tschermak wohl monoklin, nach Renard und de la Vallée-Poussin wahrscheinlich triklin; Renard beobachtete eine Hauptspaltbarkeit (0P), zu welcher noch drei andere schief stehen, nämlich zwei von anscheinend gleichem Werth, welche sich unter ca. 431° durchkreuzen und eine dritte welche annähernd senkrecht auf einer der beiden letzterwähnten steht; nach Beckt ausser nach OP auch noch prismatisch (110°—120°) spaltbar; hart, Glas ritzend: G. = 3,27; grünlichgrau bis lauchgrün aschwärzlichgrün, Strich grünlichgrau. Glasglanz, durchscheinend; optisch zweiaxig, die spitze Bisectrix ziemlich schief auf der Hauptspaltbarkeit. Pleochroismus parallel OP lavendelblau, parallel der Verticalage gelblichgrün oder grünlichblau. — Chem. Zus. nach der neuesten Analyse von Klement und Renard: 42,48 Kieselsäure, 29,29 Thonerde, 3,30 Eisenoxyd, 42,14 Eisenoxydul. 6,10 Manganoxydul, 2,05 Magnesia, 5,07 Wasser, woraus man die Formel 12 (Al²) 81² 6.10 Manganoxydul, 2,05 Magnesia, 5,07 Wasser, woraus man die Formel 12 (Al²) 81² 6.10 Manganoxydul, 2,05 Magnesia, 5,07 Wasser, woraus man die Formel 12 (Al²) 81² 6.10 Manganoxydul, 2,05 Magnesia, 5,07 Wasser, woraus man die Formel 12 (Al²) 81² 6.10 Manganoxydul, 2,05 Magnesia, 5,07 Wasser, woraus man die Formel 12 (Al²) 81² 6.10 Manganoxydul, 2,05 Magnesia, 5,07 Wasser, woraus man die Formel 12 (Al²) 81² 6.10 Manganoxydul, 2,05 Magnesia, 5,07 Wasser, woraus man die Formel 12 (Al²) 81² 6.10 Manganoxydul, 2,05 Magnesia, 5,07 Wasser, woraus man die Formel 12 (Al²) 81² 6.10 Manganoxydul, 2,05 Magnesia, 5,07 Wasser, woraus man die Formel 12 (Al²) 81² 6.10 Manganoxydul, 2,05 Magnesia, 5,07 Wasser, woraus man die Formel 12 (Al²) 81² 6.10 Manganoxydul, 2,05 Magnesia, 5,07 Wasser, woraus man die Formel 12 (Al²) 81² 6.10 Manganoxydul, 2,05 Magnesia, 5,07 Wasser, woraus man die Formel 12 (Al²) 81² 6.10 Manganoxydul, 2,05 Magnesia

L. schmilzt er schwer an den Kanten zu einer schwarzen magnetischen Kugel; mit Borax zeigt er die Farbe des Eisens, mit Soda die des Mangans; von concentr. Salz- oder Salpetersäure zersetzbar unter Abscheidung von Kieselsäuregallert. — Ottrez bei Stavelot an der Grenze von Luxemburg, Aste im Thal d'Ossau in den Pyrenäen, Ebnat in der Oberpfalz, Newport in Rhode-Island, Vardhos in Griechenland; meist mit vielen Einschlüssen von farblosem Quarz, Rutilnädelchen und Erzpartikelchen.

Anm. Laspeyres will den Ottrelith als eine eisenoxydul- und manganoxydulreiche Glimmerart betrachten (N. J. f. M. 4869. 344 und 4873. 468), wogegen sich jedoch G. Rose erklärte (Z. d. g. Ges. Bd. 24. 488). Dana und Tschermak sind geneigt, ihn als eine Var. des Chloritoids zu deuten.

Anhang.

502. Pyrosmalith, Hausmann.

Hexagonal; P 404° 34' (nach Miller und Brooke), die Krystalle stellen meist die Comb. ∞P. 0P, säulenförmig oder tafelartig, zuweilen mit den Flächen von P oder anderen Pyramiden dar; aufgewachsen, auch derb, in individualisirten Massen und körnigen Aggregaten. - Spaltb. basisch vollk., prismatisch nach ∞P unvollk., spröd; H.=4...4,5; G.=8...8,2; lederbraun bis olivengrün, metallartiger Perlmutterglanz auf 0P, sonst Fettglanz, durchscheinend bis undurchsichtig; optisch-einaxig, nach Des-Cloizeaux. -- Chem. Zus. nach der Analyse von v. Lang: 3,76 Chlor, 35,43 Kieselsäure, 0,79 Eisenoxyd, 30,00 Eisenoxydul, 21,01 Manganoxydul, 0,74 Kalk, 0,24 Thonerde, 7,75 Wasser. Spätere Analysen von Wöhler lieferten sonst übereinstimmende Resultate, nur 6,38 Chlor und 3,32 Wasser. Die letzte Analyse von E. Ludwig nähert sich noch mehr derjenigen von v. Lang (4,88 Chlor, 8,84 Wasser); merkwürdig ist der constatirte gänzliche Mangel an Eisenoxyd und überhaupt an sog. Sesquioxyden. Beim Erhitzen gibt er Wasser und dann gelbe Tropfen von Eisenchlorid, doch wird nach v. Lang bei 2000 noch nichts ausgetrieben. Rammelsberg versuchte die Zus. durch (RCl²+7RSi 0³)+5 H² 0 auszudrücken; wogegen Ludwig die Formel H¹⁴Fe⁵ Mu⁵Si⁶O³²Cl² entwickelt, welche mit den Resultaten der besseren Analysen recht gut übereinstimmt; da Fe und Mn (wie auch Ca) sich wohl hier isomorph vertreten, so kann man die Formel zu M⁷(Fe, Mn)⁵SI*O¹6Cl vereinfachen. V. d. L. schmilzt er zu einer schwarzen magnetischen Kugel; mit Borax und Phosphorsalz gibt er die Reaction auf Eisen, Mangan und Kieselsäure, mit Phosphorsalz und Kupferoxyd die auf Chlor; von concentrirter Salpetersäure wird er vollständig zersetzt. — Nordmarken bei Philipstad in Schweden; selten.

503. Astrophyllit, Scheerer.

Monoklin nach Scheerer, sowie nach König und Bücking (Z. f. Kryst. I. 424)¹); nach Des-Cloizeaux und A. E. Nordenskiöld rhombisch. Die nach der Klinodiagonale langgestreckten, sechsseitig tafelförmigen Krystalle werden vorwaltend von 0P und coro gebildet, und durch eine Hemipyramide begrenzt, deren klinodiagonale Polkante 460° misst, und gegen die Basis unter 425° geneigt ist; bisweilen sind sie zu Zwillingen nach 0P verbunden, gewöhnlich aber zu strahligen oder sternförmigen Gruppen verwachsen; der monokline Charakter geht auch aus den optischen Untersuchungen Bücking's hervor. — Spaltb. basisch, vollk.; spröd; H. = 3,5; G. = 3,8...3,4; tombackbraun bis fast goldgelb und schwärzlichbraun; starker fast metallartiger Glasglanz; wenig pellucid; die optischen Axen liegen im klinodiagonalen Hauptschnitt, und ihre stumpfe Bisectrix ist nicht, wie Des-Cloizeaux früher angab, senkrecht auf der Spaltungsfläche, sondern bildet nach Bücking mit der Normalen zu derselben einen Winkel von etwas über 3°. Deutlicher Pleochroismus: parallel der Orthodiagonale orange, senk-

⁴⁾ Nach Brögger (Z.f. Kryst. II. 1878. 281) besitzen die Krystalle von der kleinen Insel Låven im Langesundsfjord gar keine Symmetrie-Ebene, sind also triklin; er fand auch, dass nicht blos, wie Bücking angab, die optische Mittellinie, sondern auch die optische Axenebene selbst gegen die Fläche der besten Spaltbarkeit (von ihm gleichfalls als Basis betrachtet) schief steht, wobei aber die Neigung ebenso wie der opt. Axenwinkel nicht unbeträchtlich variirt. Doch scheine aber die Ausbildung der Krystalle immer eine für ein triklines Mineral auffallend symmetrische Anordnung der Flächen aufzuweisen; $\alpha = 86^{\circ}$ 8′, $\beta = 90^{\circ}$ 27′, $\gamma = 89^{\circ}$ 44′. Das Dasein der von Scherer hervorgehobenen Zwillingsbildung wird von Brögger bezweifelt; nach ihm ist der parallel der optischen Normale schwingende Strahl prachtvol dunkelroth, während die anderen Strahlen, wie Bücking angab, orange (b) und citrongelb (c) sind. Die Spaltblättchen zeigen gar nicht die elastische Biegsamkeit des Glimmers, sondern sind oft äusserst zerbrechlich.

recht dazu in der Spaltungsfläche und parallel der optischen Axenebene citrongelb. Der Astr phyllit von Brevig ist von Scheerer, Meinecke, Sieveking, Pisani und Rammelsberg analysir worden, der Letztere erhielt: 39,49 Kieselsäure, 7,96 Titansäure, 9,27 Eisenoxyd, 23. Eisenoxydul, 10,01 Manganoxydul, 3,86 Natron, 5,96 Kali, kleine Mengen von Thonerde, Manesia und Kalk; während die anderen sonst ziemlich übereinstimmenden Analysen 2 bis pCt. Wasser angeben, befand Rammelsberg das Mineral wasserfrei, es verliert aber bei starker. Glühen bis 1,7 pCt. Später untersuchte G. A. König den A. von El Paso Co. und fand dar 84,68 Kieselsäure, 13,58 Titansäure, 2,20 Zirkonsäure, 6,56 Eisenoxyd, 26,10 Kisenoxyda 3,48 Manganoxydul, 5,04 Kali, 2,54 Natron, 3,54 Wasser, ganz geringe Mengen von Thonerd-Magnesia und Kupferoxyd; er berechnet daraus die Formel 🖫 (K, Na)4(Fe, Ma)9 (Fe²) 📆 Si 36welche sich als die eines neutralen Silicats darstellt. Groth schlägt vor, weil der A. niemaganz frisch sei, von dieser Formel 4 Mol. H2O abzuziehen, und ferner Ti mit Si zu vereinigen worauf sich nach weiterer geringer Veränderung dann die Formel zu ■3 K2 Fe4 Fe SIS O24, derjenigen eines sog. Bisilicats, gestaltet, in welchem wahrscheinlich H für K oder Na durch Zersetzung eingetreten sei. Schmilzt v. d. L. unter kleiner Aufblähung leicht zur schwarzes Kugel. Findet sich im Elaeolithsyenit bei Barkevig unweit Brevig mit Aegirin, schwarze Glimmer, Kataplëit, Zirkon u. s. w., auch in El Paso Co. (Colorado), zu Kangerdluarsuk iz Grönland und wird von vielen Mineralogen (z. B. Des-Cloizeaux, Scheerer) zu den Glimmer. gestellt; Rammelsberg hielt ihn für ein Glied der Augitgruppe, Nordensktöld ebenfalls für eines dem Hypersthen nahestehenden (rhombischen) Pyroxen; Groth, welcher ihn früher zu de Glimmern setzte, vermuthet neuerdings eine Beziehung desselben zu den triklinen Pyroxenen

12. Chloritgruppe.

Die Glieder der Chloritgruppe stehen sowohl ihrer äusseren Erscheinungweise, als ihrer chemischen Constitution, als der Weise ihres Auftretens nach zwischen Glimmern und Talken. Von den ersteren sind sie durch den grosset Gehalt an Wasser und das Fehlen des Kalis, von den letzteren durch den Gehalt an Thonerde unterschieden. Beim Erhitzen geben sie Wasser, jedoch nicht be schwachem Glühen, sondern erst in starker Glühhitze.

504. Chlorit, Werner (Ripidolith, G. Rose).

Hexagonal, P nach Des-Cloizeaux 106°50', oder nach Art der Glimmer monklin; die Krystalle erscheinen tafelförmig als 0P. ∞ P und 0P. P. wie beistehende Figur, oft in kamm-, wulst- und kegelförmigen Gruppen verwachsen; meist derb, in blätterigen und schuppigen Aggregaten und al-Chloritschiefer; auch nicht selten anderen Mineralien in feinen Schuppen ein- und aufgestreut; als Pseudomorphose nach Hornblende, Glimmer, Orthoklas, Axinit, Turmalin, Granat und Vesuvian; auch nach Quarz, Flussspath, Kalkspath, Eisenspath. Eisenglanz und Magneteisen. — Spaltb. basisch, sehr vollk.; mild, in dünnen Blättchen biegsam, aber nicht elastisch; H. = 1...1,5; G. = 2,78...2,95; lauch-, seladonpistaz- bis schwärzlichgrün, in Krystallen oft quer auf die Hauptaxe roth durchscheinend, Strich seladongrün bis grünlichgrau, Perlmutterglanz bis Fettglanz; in Lamellen durchsichtig und durchscheinend; optisch-einaxig, oder auch zweiaxig mit sehr kleinem Neigungswinkel der Axen; sehr schwach pleochroitisch. — Chem. Zus. noch nicht endgültig festgestellt; früher nahm man grösstentheils die Formel R4(Al2) S12011 + 3 I20 an, oder vielmehr, da das Wasser erst beim Glühen gänzlich ausgetrieben wird. 16 R4 (Al2) S12014, wobei R aus Eisen (als Oxydul) und Magnesium besteht. Kenngott führte den Chlorit (wie auch den Pennin, Klinochlor und Kämmererit) auf die Formei 2 Mg Si 03 + M4 Mg 03 zurück, wobei theilweise Mg durch Fe, und das Silicat durch Thonerde vertreten wird. Rammelsberg schlug vor, den Chlorit als eine Verbindung von zwei Mol. des Silicats #2R5Si3O12 und drei Mol. des Aluminiumhydroxyd-116 (A12) 66 anzusehen, wobei er sich indessen nicht verhehlt, dass die vielfach mangelnde Uebereinstimmung mit den Analysenresultaten diese Formel problematisch macht; es wären dieselben Substanzen, welche nach ihm in anderem Mol.-Verhältniss

auch im Pennin und Klinochlor auftreten. Groth schreibt nur wenig abweichend M9 (Fe, Mg) 5Al 3Sl 3O20. Die Analysen ergeben 25 bis 28 Kieselsäure, 19 bis 23 Thonerde (einige führen auch etwas Eisenoxyd auf), 15 bis 29 Eisenoxydul, 13 bis 25 Magnesia, 9 bis 12 Wasser. V. d. L. schwer und nur in dünnen Kanten schmelzbar zu schwarzem Glas; von conc. Schwefelsäure wird er zersetzt, auch von Salzsäure, wobei die amorphe Kieselsäure in der Form des Minerals zurückbleibt, und begierig Farbstoffe, z. B. Anilinroth einsaugt. — Als Hauptgemengtheil des Chloritschiefers und als körnigschuppiges Chloritgestein mit Magneteisen, in der Schweiz, Tirol, Salzburg, Berggieshübel in Sachsen; Nester und Trümer in Serpentin bildend, häufig; auf Erzgängen und in Drusen mancher krystallinischen Silicatgesteine.

Anm. 4. Metachlorit hat List ein chloritähnliches Mineral von Elbingerode genannt, welches schmale Trümer im Schalstein bildet, strahligblätterige Textur, H. == 2,5, dunkel lauchgrüne Farbe, Glas- bis Perlmutterglanz besitzt, über 40 pCt. Eisenoxydul, fast 44 Wasser, beinahe 24 Kieselsäure und über 46 Thonerde enthält, und von Salzsäure sehr leicht unter Gallertbildung zersetzt wird.

Anm. 2. Das von Sandberger unter dem Namen Aphrosiderit beschriebene Mineral von Weilburg ist feinschuppigem Chlorit sehr ähnlich. — Die Analysen von Erlenmeyer, Sandberger und Nies weichen zu sehr ab, um die Aufstellung einer Formel zu versuchen. Erlenmeyer erhielt: 25,72 Kieselsäure, 20,69 Thonerde, 4,04 Eisenoxyd, 27,79 Eisenoxydul, 41,70 Magnesia, 40,05 Wasser. V. d. L. schmilzt er nur dünnen Kanten; durch Salzsäure zersetzbar. Zum Aphrosiderit rechnet Websky auch fast schwarze blätterige Aggregate aus den Drusenräumen des Granits von Striegau, F. Heddle dunkelgrüne Massen im Quarz des Chloritschiefers von Bishops Hill bei Dunoon in Schottland.

Anm. 3. Tabergit nannte G. Rose das schon von Werner unterschiedene blaulichgrüne, grossblätterige, chloritähnliche Mineral vom Taberg in Wermland; H. = 2...2,5, G. = 2,848; nach Des-Cloizeaux theils optisch-einaxig, theils zweiaxig; eine ältere Analyse von Svanberg ergab: 35,76 Kieselsäure, 43,03 Thonerde, 6,84 Eisenoxydul, 4,64 Manganoxydul, 30,00 Magnesia, 2,07 Kali, 44,76 Wasser, 0,67 Fluor. Fuchs fand etwas verschiedene Verhältnisse, namentlich über 48 pCt. Eisenoxydul, auch den von Svanberg angegebenen Fluorgehalt. Kenngott versuchte zu zeigen, dass die Analyse von Fuchs genau seiner oben angegebenen Formel der chloritähnlichen Mineralien entspricht.

505. Pennin, Fröbel.

Rhomboëdrisch, R 65°28' nach Des-Cloizeaux und Hessenberg, 64°30' nach Kenngott, dagegen 65°50' nach G. Rose, welcher den Neigungswinkel von 0R zu R im Mittel 1040 15' bestimmte; auch wird von v. Kobell eine hexagonale Pyramide mP2 angegeben, deren Mittelkante ungefähr 120° misst, und welche daher für das aus Rose's Messung folgende Rhomboëder R die Pyramide 3P2 sein würde, deren Kante 119°16' beträgt. Die Krystalle erscheinen theils wie spitze Rhomboëder, welche oft durch die Basis sehr stark abgestumpft sind, theils wie abgestumpfte sechsseitige Pyramiden, sehr selten tafelförmig, wenn die Basis vorwaltet, übrigens aufgewachsen und zu Drusen verbunden. Spaltb. basisch, sehr vollk.; mild, in dünnen Blättchen biegsam; die Schlagfigur ist nach Bauer ein hexagonaler Stern; H. = 2...3; G. = 2,64 ...2,77; lauchgrün, blaulichgrün bis schwärzlichgrün, quer auf die Axe hyacinthroth bis braun durchscheinend, daher ausgezeichnet dichroitisch, Strich grünlichweiss; auf der Basis Perlmutterglanz; durchscheinend, in dünnen Lamellen durchsichtig; optisch-einaxig, jedoch häufig mit getrenntem Kreuz. — Chem. Zus.: früher nahm man vorwiegend die Formel R7(Al2) Si4018 + 5 H20 an, oder vielmehr, da das Wasser auch hier erst in der Glühhitze entweicht, 110 R7 (Al2) S14 023, und es lässt sich nicht läugnen, dass die Analysen des ausgezeichneten Vorkommens von Zermatt durch Marignac, Picard, Merz, Fellenberg, Wartha, v. Hamm damit gut übereinstimmen; vielleicht wäre 41120 noch angemessener. Rammelsberg, welcher der Ansicht ist, dass Pennin und Klinochlor chemisch identisch sind, stellte die auch von Groth adoptirte Formel **I**⁸**R**⁵(**AI**²)8**i**³ ● ¹⁸ auf, welche er als eine Verbindung von einem Mol. des Silicats **I**²**R**⁵ S**i**³ ● ¹² mit einem Mol. des Aluminiumhydroxyds ■6(AĬ2)●6 betrachtet; das letztere kommt für sich als hexagonaler Hydrargillit vor; vgl. übrigens Chlorit. Ueberhaupt unterscheidet

sich der Pennin durch die geringere Menge von Eisenoxydul und Thonerde von dem Chlorit. Wartha analysirte z. B. einen Pennin vom Findelengletscher bei Zermatt und fand sehr nahe 32,5 Kieselsäure, 14,5 Thonerde, 34 Magnesia, nur 5 Eisenoxydul, 14,1 Wasser. Vielfach scheint die Frage unbeachtet geblieben zu sein, ob nicht etwa ein Theil des Eisens als Oxyd vorhanden ist; P. v. Hamm, welcher die Var. von Rümpfischwäng bei Zermatt analysirte, hat diese Frage berücksichtigt, und fand 33,74 Kieselsäure, 12,55 Thonerde, 2,74 Eisenoxyd, 3,40 Eisenoxydul, 34,70 Magnesia, 0.66 Kalkerde und 12,27 Wasser. Kenngott nimmt die von ihm für den Chlorit vorgeschlagene Formel auch für den Pennin an. V. d. L. in der Platinzange blättert er sich auf wird weiss und trübe, und schmilzt endlich an den Kanten zu gelblichweissem Email: von Salzsäure wird er zersetzt, unter Abscheidung von Kieselflocken; das Pulver zeigfnach Kenngott eine starke alkalische Reaction. — Zermatt und Binnenthal in der Schweiz, Ala in Piemont; nach Des-Cloizeaux gehört auch der weisse Chlorit von Mauléon in den Pyrenäen hierher.

Anm. 4. Kenngott ist, nach einer sorgfältigen Vergleichung der Analysen des Chloris und Pennins ebenfalls geneigt, beide Mineralien zu vereinigen; der Pennin würde sich zu dem Chlorit etwa so verhalten, wie der Diopsid zu dem Augit. Derselbe Beobachter fand. dass viele Penninkrystalle zahlreiche, fein nadelförmige oder faserige, farblose Krystalle eines anderen Minerals umschliessen, welches wahrscheinlich Grammatit ist. Auch erklärt er später das früher von ihm Pseudophit genannte Mineral vom Berge Zdjar bei Aloysthal in Mahren, in welchem der Enstatit vorkommt, für eine dichte Varietät des Pennins. Feldspeth hat sich nach v. Drasche bei Plaben unsern Budweis und nach v. Zepharorich bei Czkyn in südlichen Böhmen in eine pseudophit-artige Masse umgewandelt. H. Fischer dagegen glaubte auf Grund von Dünnschliffen den Pseudophit vom Zdjar für einen mit Magnetitkörnern reichlich erfüllten Serpentin halten zu müssen, woran nach v. Drasche auch die Substanz von Plaben u. d. M. erinnert; doch enthalten alle diese Substanzen viel zu viel Thonerde (46 bis 18 pCt.) für einen eigentlichen Serpentin. — Hierher gehört auch eine früher von Delese als Pyrosklerit bezeichnete sehr heligrüne fett- und wachsglänzende Substanz, welche nierförmige Massen, deren Kern oft aus Feldspath besteht, im körnigen Kalk von St. Philippe unweit Markirch in den Vogesen bildet und von Groth neuerdings dem Pseudophit zugezahlt wurde; sie geht (unter ähnlichen Erscheinungen, wie aus dem Olivin der Serpentin entsteht. aus dem Feldspath hervor, und ist als ein höchst fein verfilztes krystallinisches Aggregat (eine scheinbar dichte Varietät) von Pennin anzusehen; der Thonerdegehalt beträgt 47,84 pCt.

An m. 2. Zu dem Pennin ist wohl auch der in grossen, anscheinend hexagonalen, taleförmigen Krystallen und in schaligen Massen von grünlichweisser, gelblichweisser bis licht ockergelber Farbe, in den Schischimskischen Bergen bei Slatoust vorkommende Leuchtenbergit zu rechnen, da er wesentlich die Zus. des Pennins besitzt, wie Hermann gezeigt hat, auch nach Des-Cloizeaux optisch-einaxig ist, und im polarisirten Licht das schwarze Kreuz sehr deutlich erkennen lässt. Dagegen fand Herzog Nicolas von Leuchtenberg in einer ganz frischen und reinen Var. mehr die chemische Zus. des Klinochlors. Die etwas abweichenden physischen Eigenschaften dürften in einer begonnenen Zersetzung begründet sein, für welche Volger sich ganz entschieden erklärt und besonders den Umstand als Beweis betrachtet, dass der Leuchtenbergit an den Rändern seiner Krystalle mit Hydrargillit und mit gelbem Granat gemengt ist, welchen letzteren auch Kenngott in kleinen Krystallen erkannte. Kenngott dehni seine allgemeine Chloritformel auch auf den Leuchtenbergit aus.

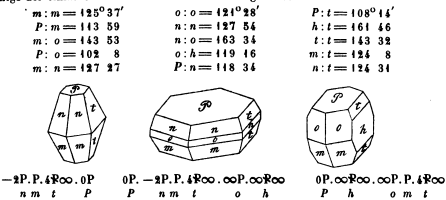
Anm. 3. Mit dem Pennin ist ferner aller Wahrscheinlichkeit nach der Kämmererit zu vereinigen, welcher eine Var. darstellt, in der ein Theil der Thonerde durch Chromoxyd ersetzt ist; v. Kokscharow, welcher früher zu beweisen gesucht hatte, dass der Kämmererit in seinen Krystallformen mit dem Pennin übereinstimmt, betrachtete freilich denselben später als holoëdrisch; nach ihm ist P 148° 16′, also P: 0P = 405° 52′. Die Krystalle erscheinen theils als spitze hexagonale Pyramiden, theils als kurze oder auch lange Prismen der Comb. COP. 0P, deren Combinationskanten durch die Flächen der Pyramiden \$P, \$P, \$P, 4P abgestumpft sind, deren Neigung gegen 0P 410° 45′, 402° 4′, 95° 25′ und 94° 4′ beträgt; die Krystalle auf den Seitenflächen stark horizontal gestreift; gewöhnlich derb, in körnig-blätterigen und dichten Aggregaten. Spaltb. basisch, sehr vollk.; mild, in dünnen Lamellen biegsam und zäh; H. = 4,5 . . . 2; G. = 2,617 . . . 2,76; kermesinroth, pfirsichblüthroth bis violblau, auch grünlich und blaulichgrünlich; Perlmutterglanz auf 0P; optisch-einaxig, nach

v. Kokscharow, doch erscheint das Kreuz meist getrennt. — Chem. Zus.: nach Hermann besteht die Var. vom See Itkul aus 30,58 Kieselsäure, 45,94 Thonerde, 4,99 Chromoxyd, 33,45 Magnesia, 3,82 Eisenoxydul, 42 Wasser. Aehnliche Resultate erhielten N. v. Leuchtenberg, Genth, Smith und Brush, sowie Pears bei der Var. von Texas. Rammelsberg ertheilt dem Kämmererit dieselbe Formel, wie dem Pennin; Kenngott aber suchte zu zeigen, dass bei Annahme von Chromoxy dul die allgemeine von ihm für die Chloritmineralien angenommene Formel resultire. V. d. L. blättert er sich etwas auf, schmilzt aber nicht; mit Phosphorsalz gibt er ein Kieselskelet und ein Glas, welches heiss braun, kalt grün ist; Kobaltsolution färbt ihn stellenweise blau; von Schwefelsäure wird er zersetzt. — Bissersk im Gouvernement Perm, auch am See Itkul und bei Miask, Hagdale auf Unst, Shetland (nach Heddle), überall auf Klüften von Chromeisen; Texas in Pennsylvanien. — Den Kämmererit sind auch G. Rose, N v. Leuchtenberg und Des-Cloizeaux mit dem Pennin zu vereinigen geneigt.

Anm. 4. Was Fiedler Rhodochrom genannt hat, das ist nach G. Rose dichter Kämmererit, womit auch die Analyse von Hermann übereinstimmt, welche 5,8 Chromoxyd ergab. Derb aber bisweilen von sehr feiner körnig-schuppiger Zusammensetzung, meist dicht, mit ausgezeichnet splitterigem Bruch; mild; H. = 2,5...3; G. = 2,668; graulichschwarz und schmutzig violblau, in dünnen Splittern pfirsichblüthroth durchscheinend; Strich röthlichweiss; stellenweise schwach glänzend bis schimmernd; stark kantendurchscheinend. V. d. L. schmilzt er schwierig in den äussersten Kanten zu gelbem Email; mit Borax und Phosphorsalz gibt er die Chromfarbe und mit letzterem ein Kieselskelet. Von Salzsäure wird er nur schwer zersetzt. — Mit Chromeisen verwachsen, Kyschtimsk am Ural, Bissersk und am See Itkul, Insel Tino, Baltimore.

506. Klinochlor, Blake (Ripidolith, v. Kobell; Chlorit, G. Rose).

Monoklin, nach v. Kokscharow; $\beta = 76^{\circ} 4'$; $a:b:c=\sqrt{6}:\sqrt{18}:\sqrt{18}:\sqrt{11}$, nach Naumann, daher die ebenen Winkel der schiesen Basis 120° und 60° messen. Unter Zugrundlegung dieser Verhältnisse sind die folgenden Winkel berechnet, welche fast vollkommen mit den sehr genauen Messungen v. Kokscharow's übereinstimmen 1). Einige der einfachsten Combinationen sind die folgenden:



Die Flächen m, n und o sind meist ihren Combinationskanten parallel gestreift und gereift. Häufig kommen Zwillings- und Drillingskrystalle vor, nach dem Gesetz: Zwillings-Ebene eine Fläche der Hemipyramide 3P; da nun die Flächen dieser Hemipyramide gegen die Basis unter 89° 44' geneigt sind, und da ihre Polkante fast genau 120° misst, so passen je drei Individuen genau in einander, und bilden mit ihren Basen Winkel von 179° 28'. Die Krystalle aufgewachsen und zu Drusen verbunden; auch in fächerförmigen und wulstförmigen Gruppen, sowie derb in lamellaren Aggregaten; Spaltb. basisch, sehr vollkommen, Spuren nach anderen Richtungen; die

⁴⁾ Um die Aehnlichkeit mit hexagonalen Formen besser hervortreten zu lassen, hat Naumann in der Deutung und Bezeichnung der Formen eine kleine Aenderung vorgenommen; die Buchstaben-Signatur der Flächen ist jedoch dieselbe, wie in v. Kokscharow's vortrefflicher Abhandlung; nur ist m statt M gewählt.

Schlagfigur ist nach Bauer ein sechsstrahliger Stern; Klinochlor ist mitunter mit Kämmererit so verwachsen oder umgibt ihn so, dass die Spaltungsflächen beider in eine Ebene fallen; H. $\Longrightarrow 2(1,5...3)$; G. $\Longrightarrow 2,65...2,78$; mild, in dünnen Blättchen biegsam. Lauchgrün, blaulichgrün und schwärzlichgrün; Strich grünlichweiss bis grün; Perlmutterglanz auf 0P, ausserdem Glas- oder Fettglanz; pellucid, in dünnen Lamellen durchsichtig, sonst nur durchscheinend oder kantendurchscheinend. axig; die optischen Axen liegen im Klinopinakoid, sind aber unter sehr verschiedenen Winkeln geneigt (von 10° bis 86° nach Des-Cloizeaux); die Bisectrix (c) bildet mit der Basis den Winkel von 75° bis 78°. Oft ausgezeichnet dichroitisch, nämlich grün in der Richtung der Verticalaxe, roth in der auf ihr rechtwinkeligen Richtung. — Chem. Zus.: eine Anzahl von Analysen, z. B. die der Var. von Slatoust durch Hermann, der von Achmatowsk durch Varrentrapp und v. Kobell führen zu der Formel H⁸R⁶(Al²)Si³O¹ (worin R vorwiegend Mg, daneben Fe als Oxydul). Rammelsberg folgert, dass der Klinochlor dieselbe Zusammensetzung habe, wie der Pennin (vgl. diesen), weshalb alsdann diese Substanz dimorph wäre. Nach dieser letzteren auch von Groth getheilten Ansicht berechnet sich ein eisenfrei gedachter Klinochlor (und Pennin) zu 30,32 Kieselsäure, 47,49 Thonerde, 40,37 Magnesia, 42,42 Wasser; ein solcher, worin 15R bestehen aus 14Mg + 1Fe, zu 29,68 Kieselsäure, 16,83 Thonerde, 4,74 Bisenoxydul, 36,89 Magnesia, 44,86 Wasser. Die letzte Analyse des Kl. von der Mussa-Alp ergab Jannasch: 29,31 Kieselsäure, 21,31 Thonerde, 0,07 Eisenoxyd, 3,24 Eisenoxydul, 31,28 Magnesia, 0,43 Natron, 14,58 Wasser, Spur Lithion; er schliesst daraus. dass der Kl. 5 (nicht 4) Mol. Wasser enthält, und da von diesem ca. 4 Mol. bereits über conc. Schwefelsäure entweicht, während 4 erst in der Glühhitze weggehen. so erschliesst er die Formel 118 11g5 (Al2) Si3016 + 1120, worin Mg auch Fe, Al2 auch Fe2 begreiß Darnach wären Klinochlor und Pennin nicht übereinstimmend zusammengesetzt, sondern der erstere gewissermaassen Pennin + 4 Mol. Wasser. Im Allgemeinen ist der Klinochlor, ebenso wie der Pennin, weit ärmer an Eisenoxydul, als der Chlorit. Neminar fand in dem von Chester neben 2,33 Eisenoxydul auch 4,55 Eisenoxyd. V. d. L. wird er weiss und trübe, und schmilzt schwer zu graulichgelbem Email; von Salzsäure wird er kaum, von Schwefelsäure leichter angegriffen. - West-Chester in Pennsylvanien, Achmatowsk am Ural, Slatoust, Schwarzenstein in Tirol, Traversella in Piemont, der derbe zu Markt-Leugast in Oberfranken.

An m. 4. Unter dem Namen Helminth hat Volger jenes merkwürdige chloritähnliche Mineral außgeführt, welches in der Form ganz kleiner, wurmartig gewundener und verdrehter, rhombischer oder sechsseitiger Prismen so gewöhnlich dem Bergkrystall, Adular, Periklin, Titanit u. a. Mineralien außgestreut und eingestreut ist: H. = 2,5; G. = 2,6...2,75; Spaltb. basisch, sehr vollkommen; grün und fettglänzend auf den prismatischen, silberweiss und metallartig perlmutterglänzend auf den basischen Flächen. — Chem. Zus. nach Delesse sehr ähnlich der des Klinochlors.

An m. 2. Das von Shepard, wegen seines beständigen Vorkommens mit Korund, Korund op hilit genannte Mineral von Chester in Massachusetts und Asheville in Nord-Carolina, welches nach seiner Krystallform, Spaltbarkeit und fast allen übrigen physischen Eigenschaften dem Klinochlor ganz ähnlich ist, dürfte vielleicht mit diesem zu vereinigen sein, obgleich sein sp. G. zu 2,90 angegeben wird, und eine Analyse Pisani's von den bekannten des Klinochlors abweicht, indem sie 24,0 Kieselsäure, 25,9 Thonerde, 22,7 Magnesia, 14,8 Eisenoxydul und 41,9 Wasser lieferte. Kenngott führt auch diese Analyse auf seine allgemeine Formel der Chlorite zurück.

Anm. 3. Kotschubeyit nennt v. Kokscharow ein kermesinrothes, glimmerartiges, dem Kämmererit sehr ähnliches Mineral, welches unweit der Goldseifen Karkadinsk im District Ufaleisk am südlichen Ural vorkommt. Dasselbe krystallisirt wahrscheinlich monoklin, wie der Klinochlor, ist basisch vollk. spaltbar, hat H.=2, G.=2,65, ist optisch-zweiaxigund wohl nur eine rothe Var. des Klinochlors.

Anm. 4. Die Untersuchung der unter dem Namen Chlorit, Ripidolith und Pennin aufgeführten Mineralien hat in neuerer Zeit die Chemiker und Mineralogen vielfach beschäftigt; es ist aber die Vergleichung der früheren und der späteren Resultate dadurch einigermaassen er-

schwert worden, dass der von G. Rose gemachte Vorschlag zum Theil Eingang gefunden hat, die Namen Ripidolith und Chlorit zu vertauschen, wonach denn auch der meiste Chloritschiefer Ripidolithschiefer genannt werden müsste. Wir glaubten mit Hausmann, Kenngott und Naunann die ursprünglichen Benennungen beibehalten zu müssen.— Ueber die von Kenngott vorgeschlagene gemeinschaftliche Formel für die drei Mineralien vgl. Chlorit. — Sehr häufig wurden sonst und werden noch jetzt grüne Glimmer als Chlorit aufgeführt, wie z. B. der dunkelgrüne Glimmer des Protogins in den Alpen, welcher nach Delesse ein zwischen Kaliund Magnesiaglimmer stehender sehr eisenreicher Glimmer ist.

Anm. 5. Noch ist das von Rammelsberg unter dem Namen Epichlorit bestimmte Mineral von Neustadt am Harz zu erwähnen; es findet sich, nach der Art der Asbeste, in geradund krummstängeligen Aggregaten, welche sich in dünne Stängel absondern lassen; H. = 2,5; G. = 2,76; dunkellauchgrün, im Strich graulichweiss, fettglänzend, in dünnen Stängeln durchscheinend, sich sehr fettig anfühlend. — Chem. Zus.: 40,88 Kieselsäure, 40,96 Thonerde, 8,72 Eisenoxyd, 20,0 Magnesia, 8,96 Eisenoxydul, 0,68 Kalk, 40,48 Wasser. V. d. L. schmilzt er nur sehr schwer in dünnen Splittern, von Salzsäure wird er nur sehr unvollkommen zersetzt.

507. Pyknotrop, Breithaupt.

Derb in grosskörnigen Aggregaten, deren Individuen aber sehr innig mit einander verwachsen und oft schwer zu unterscheiden sind; Spaltb. nach zwei rechtwinkeligen Flächen, undeutlich, Bruch splitterig; H. = 2...3; G. = 2,60...2,72; graulichweiss in grau, braun und röthlich verlaufend; Glas-bis Fettglanz, schwach; durchscheinend und kantendurchscheinend. — Chem. Zus. der braunen Var. nach Fikenscher: 45,02 Kieselsäure, 29,34 Thonerde, 42,60 Magnesia, 4,43 Kali, 0,24 Eisenoxydul, 7,83 Wasser; v. d. L. schmilzt er etwa so schwer wie Orthoklas zu einem blasigen Email. — Im Serpentin bei Waldheim in Sachsen. — H. Fischer hat bei Todtmoos im Schwarzwald ein dem Waldheimer Pyknotrop ganz ähnliches Mineral als ein Zersetzungsproduct nach Saussurit erkannt, und vermuthet daher, dass wohl aller Pyknotrop nur als ein Durchgangsstadium von Saussurit in Serpentin zu betrachten sei; die von Hütlin ausgeführte Analyse des Todtmooser Minerals weicht jedoch in ihren Resultaten ziemlich ab von der obigen.

508. Thuringit, Breithaupt (und Owenit).

Mikrokrystallinisch, derb in schuppigen oder feinkörnig blätterigen Aggregaten, Spaltb. der Individuen nach einer Richtung, vollk.; H. = 2...2,5; G. = 3,45...3,19; olivengrün, Strich grünlichgrau bis zeisiggrün, perlmutterglänzend. — Chem. Zus. nach den Analysen von Rammelsberg, Lawrence Smith und Keyser: 22 bis 23,7 pCt. Kieselsäure 16 bis 17 Thonerde, 14 bis 15 Eisenoxyd, 33 Eisenoxydul nebst etwas Magnesia und Manganoxydul, 10 bis 11 Wasser, welcher Zusammensetzung die Formel R4 (R2)2813 016 + 4 20 entspricht; v. d. L. schmilzt er zu einer schwarzen magnetischen Kugel; von Salzsäure wird er zersetzt mit Hinterlassung von Kieselgallert. — Gegend von Hof im Fichtelgebirge als Hauptgemengtheil eines magnetitreichen Schiefergesteins; Schmiedefeld bei Saalfeld, Harpers Ferry am Potomacflusse (sog. Owenit) und bei den Hot Springs in Arkansas. — Ein dem Thuringit ganz ähnliches Mineral lehrte v. Zepharovich vom Zirmsee in Kärnten kennen, wo es wahrscheinlich die Zwischenräume zwischen den Individuen jetzt weggelöster Calcitvierlinge abgeformt hat (Z. f. Kryst. I. 1877. 374 und II. 1878. 195).

Anm. Unter dem Namen Strig ovit beschrieb *Becker* ein dem Thuringit oder auch dem Aphrosiderit nahe stehendes Mineral von Striegau in Schlesien, es bildet feinschuppige schwärzlichgrüne Ueberzüge über anderen Mineralien; G. = 2,588; in verdünnter Säure erhitzt, leicht zersetzbar mit Hinterlassung von Kieselpulver. Eine Analyse von *Websky* ergab: 32,60 Kieselsäure, 14,08 Thonerde, 21,94 Eisenoxyd, 42,47 Eisenoxydul, 3,82 Magnesia, 0,28 Kalk, 14,84 Wasser, was auf die Formel R(R²)SI²O⁸+3 R²O führt.

509. **Delessit** (Chlorite ferrugineuse, Delesse).

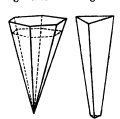
Mikrokrystallinisch, in schuppigen und kurzfaserigen Individuen, welche in den Melaphyren theils vollständige, concentrisch schalige Mandeln, theils nur die Krusten von anderen Mandeln und Geoden bilden; diese Krusten haben eine einwärts fein nierförmige Oberfläche und eine radialfaserige oder schuppige Textur; mild; H. = 2... 2,5; G. = 2,89; olivengrün bis schwärzlichgrün, Strich licht graulichgrün. — Chem.

Zus. der Varietät von La Grève aus den Vogesen nach Delesse: 31,07 Kieselsäure. 15,47 Thonerde, 17,54 Eisenoxyd, 4,07 Eisenoxydul, 19,14 Magnesia, 0,46 Kalk. 11,55 Wasser; die Var. von Planitz stimmt damit ziemlich überein, nur ist darin kein Eisenoxyd, sondern blos Eisenoxydul (15,12 pCt.) angegeben. Auch Heddle's Analysen schottischer Delessite ergeben fast alles Eisen als Oxydul; er schlägt die Formel R4(R2)Si3013+5 R20 vor. Im Kolben gibt er Wasser und wird braun; v. d. L. ist er sehr schwer und nur in Kanten schmelzbar; von Säuren wird er sehr leicht zersetzt mit Hinterlassung von Kieselsäure. — Häufig in den Melaphyr-Mandelsteinen, als Ausfüllung von Hohlräumen.

Anm. Das von *Hisinger* unter dem Namen Grengesit angeführte Mineral von Grengesberg in Dalekarlien dürfte hierher gehören. Auch *Liebe's* Diabantachronnyn, die schmutziggrün färbende Substanz der Diabase, steht dem Delessit sehr nahe, ist aber nach *Kenngott* wohl nur eine Varietät des Chlorits (N. J. f. Min., 1871. 51).

540. Cronstedtit, Steinmann (Chloromelan).

Rhomboëdrisch und zwar bisweilen hemimorphisch, indem an dem einen Ende die Polecke des Rhomboëders oder Skalenoëders, an dem anderen das basische Pinakoid auftritt. Die Krystalle aus Cornwall sind Combinationen zweier Rhomboëder, welche v. Zepharovich als R und 3R (Maskelyne als $\frac{1}{2}$ R und R) annimmt, mit 0R; R:0R=404° 45′; 3R:0R=94° 48′; die Rhomboëderflächen sind längsgerieft und mehr oder weniger bauchig, 0R ist mit zarter trigonaler Täfelung versehen. An den Krystallen von Przibram bestimmte v. Zepharovich ein



Skalenoëder, wahrscheinlich 1R2, an anderen ein spitzes Rhomboeder, wahrscheinlich 3R. Häufiger finden sich nierförmige Aggregate von radialfaseriger, stängeliger oder krummschaliger Zusammensetzung; an den leicht trennbaren Stängeln erscheinen sehr spitze abgestumpfte Kegel, oder sechsseitige pyramidenähnliche Gestalten. — Spaltb. basisch vollk., die Spaltungsflächen in den Aggregaten etwas convex, dünne Lamellen etwas biegsam; H. = 2,5; G. = 3,3 ... 8,5; rabenschwarz, Strich dunkelgrün, starker Glasglanz, undurchsichtig. — Chem. Zus. nach der Analyse von Janovsky, womit diejenige von Damour ziemlich übereinstimmt: 24,30 Kieselsäure, 32,34

Eisenoxyd, 29,28 Eisenoxydul, 4,25 Manganoxydul, 4,54 Magnesia, 44,90 Wasser, was auf die Formel Fe³(Fe²)81²010 + 4 12 0 führt, worin etwas des zweiwerthigen Fe durch Mg und Mn ersetzt ist; auch Steinmann und v. Kobell haben den Cronstedtit von Przibram, jedoch mit etwas abweichenden Resultaten untersucht. Thonerde wird nirgends angegeben. V. d. L. bläht er sich etwas auf und schmilzt an den Kanten zu schwärzlichgrauer magnetischer Schlacke; mit Borax und Phosphorsalz gibt er die Reactionen auf Eisen, Kieselsäure und Mangan, die letztere auch mit Soda auf Platinblech; von Salzsäure, Salpetersäure und Schwefelsäure wird er zerlegt unter Ausscheidung von Kieselgallert. — Przibram in Böhmen, Lostwithiel in Cornwall; auf der Hexaëderfläche Cornwaller Eisenkiese fand v. Zepharovich als 0R.3R krystallisirte hemimorphe Cronstedtite in sehr grosser Anzahl so mit ihren spitzen Enden aufgewachsen, dass ihr nach aussen gekehrtes 0R mit 00000 des Eisenkies parallel ist; auch zu Conghonas do Campo in Brasilien (sog. Sideroschisolith).

43. Talk-und Serpentingruppe.

544. Talk, Werner, und Steatit oder Speckstein.

Dieses Mineral zerfällt in die zwei Gruppen der phanerokrystallinischen und kryptokrystallinischen Varietäten, oder des Talks in der engeren Bedeutung des Wortes, und des Steatits oder Specksteins; beide sind chemisch identisch.

a) Talk, oder phanerokrystallinische Varietäten.

Wahrscheinlich rhombisch, vielleicht monoklin; bis jetzt nur selten in sechsseitigen oder auch rhombischen Taseln beobachtet, welche keine genauere Bestimmung zulassen; gewöhnlich derb in krummschaligen, keilförmig-stängeligen, körnig-blätterigen oder schuppigen Aggregaten, auch schieserig als Talkschieser, und sast dicht. Pseudomorphosen nach Talkspath, Orthoklas, Disthen, Chiastolith, Pyrop, Pyroxen und Amphibol. — Spaltb. basisch, höchst vollk., prismatisch nach ©P 120°? (113°

30' nach Delesse) Spuren; sehr mild, fast geschmeidig, äusserst fettig anzufühlen, in dünnen Lamellen biegsam; H. = 1; G. = 2,69...2,80 nach Scheerer; farblos, doch meist grünlichweiss bis apfelgrün, lauchgrün und grünlichgrau, gelblichweiss bis ölgrün und gelblichgrau gefärbt; Perlmutter- oder Fettglanz; pellucid in mittleren Graden; dünne Lamellen sind durchsichtig und lassen erkennen, dass der Talk optisch-zweiaxig ist; die optischen Axen liegen im makrodiagonalen Hauptschnitt, und ihre negative Bisectrix fällt in die Verticalaxe. — Chem. Zus.: nachdem früher der Talk als ein wasserfreies Magnesiumsilicat gegolten, zeigten Delesse und Scheerer, dass er ungefähr 5 pCt. Wasser enthält, welches jedoch nur durch sehr starkes Glühen gänzlich auszutreiben und daher als basisches Wasser zu betrachten ist. Die chemische Constitution wird nach diesen Untersuchungen gemäss dem Vorschlag von Rammelsberg durch 12 Mg 3 Si 4 0 12 ausgedrückt, welcher Formel der procentale Gehalt von 63,52 Kieselsäure, 31,72 Magnesia, 4,76 Wasser entspricht. Von der Magnesia wird gewöhnlich ein kleiner Theil durch Eisenoxydul (4 bis 5 pCt.) vertreten, auch ist nicht selten etwas Thonerde (4 bis 2 pCt.) vorhanden, welche vielleicht von thonerdehaltigen Mineralien herstammt, die der Umwandlung in Talk anheimfielen. V. d. L. leuchtet er stark, blättert sich auf, wird hart (bis 6), schmilzt aber nur in sehr dünnen Blättchen; mit Phosphorsalz gibt er ein Kieselskelet, mit Kobaltsolution geglüht wird er blassroth; Salzsäure oder Schwefelsäure greifen ihn weder vor noch nach dem Glühen an. Nach Kenngott zeigt das feine Pulver, auf Curcumapapier mit etwas Wasser befeuchtet, starke alkalische Reaction. — Tirol, Steiermark, Schweiz und viele andere Gegenden.

Gebrauch. Die grosse Weichheit und die an Geschmeidigkeit grenzende Mildheit des Talks begründen seinen Gebrauch zu Maschinenschmieren, um die Friction zu verhindern, und seine Benutzung als Substrat der Schminke.

b) Steatit oder Speckstein.

Kryptokrystallinisch, derb, eingesprengt, nierförmig, knollig und in Pseudomorphosen, besonders nach Quarz und Dolomit, auch nach Baryt, Orthoklas, Skapolith, Andalusit, Chiastolith, Topas, Spinell, Turmalin, Granat, Vesuvian, Staurolith, Pyroxen, Amphibol und Glimmer; Bruch uneben und splitterig, mild, fühlt sich sehr fettig an, und klebt nicht an der Zunge; H. == 1,5; G. == 2,6...2,8; weiss, besonders graulich-, gelblich- und röthlichweiss, auch lichtgrau, grün, gelb und roth; matt, im Strich glänzend, kantendurchscheinend. — Die chem. Zus. führt bei dem Speckstein auf genau dieselbe Formel, wie sie der Talk zeigt. Im Kolben gibt er etwas Wasser; v. d. L. brennt er sich so hart, dass er Glas ritzt; mit Kobaltsolution geglüht wird er blassroth; von Salzsäure wird er nicht angegriffen, von kochender Schwefelsäure aber zersetzt. — Göpfersgrün bei Wunsiedel, Briançon, Lowell in Massachusetts.

Die Aehnlichkeit des Specksteins mit dem Talk ist in der That so gross, dass man den ersteren nur als eine kryptokrystallinische oder dichte Varietät des letzteren betrachten, und beide vereinigen muss, wie solches auch von Hausmann schon lange geschehen ist. Schöne und grosse Pseudomorphosen nach Augit von Olasby bei Snarum beschrieb Amund Helland (Ann. d. Phys. u. Chem., Bd. 145, 1872, 480).

Gebrauch. Zum Zeichnen (als sog. spanische Kreide), zur Vertilgung von Fettslecken, zum Einschmieren von Maschinentheilen, zu allerlei geschnittenen und gedrehten Bildwerken und Utensilien, zum Schminken; bei Groton, unweit Lowell in Massachusetts, werden sogar Röhren zu Wasserleitungen daraus gefertigt.

Anm. Scheerer hat gezeigt, dass es ausser diesem Talk noch ein ganz anderes Talkmineral gibt, welches das spec. Gewicht 2,48 besitzt, schneeweiss und grossblätterig oder strahligblätterig ist, und auf dem Magneteisenerzlager von Presnitz vorkommt; die Zusammensetzung ist: 67,84 Kieselsäure, 26,27 Magnesia, 4,47 Eisenoxydul, 4,43 Wasser. Naumann schlug dafür den Namen Talkoid vor.

512. Pikrophyll, Svanberg.

Krystallinisch, von unbekannter Form, wahrscheinlich rhombisch nach Des-Cloizeaux; stängelig-blätterige Aggregate, ähnlich dem Salit; monotome Spaltbarkeit; H. = 2,5; G. = 2,78; dunkel grünlichgrau, schillernder Glanz; optisch-zweiaxig, die optischen Axen liegen

in einer Normal-Ebene der Spaltungsfläche und ihre Bisectrix fällt in die Normale derselber Fläche. — Chem. Zus. nach Svanberg's Analyse: 49,8 Kieselsäure, 4,44 Thonerde, 30,4 Magnesia, 6,86 Eisenoxydul, 0,78 Kalk, 9,83 Wasser, woraus man die Formel 3 R Si 03 + 2 m² 0 ableiten könnte, worin R = Mg und Fe. V. d. L. brennt er sich weiss oder braun, ist aber unschmelzber; mit Kobaltsolution wird er roth. — Sala in Schweden. Nach Dana soll er ner ein veränderter Pyroxen sein, womit H. Fischer nach Beobachtungen an Dünnschliffen übereinstimmt.

543. Pikrosmin, Haidinger.

Derb in körnigen und stängeligen Aggregaten, deren Individuen innig verwachsen sind. — Die für die Aggregate angegebene, dem rhombischen System entsprechende Spaltb. (brachydiagonal vollk., makrodiagonal weniger vollk., prismatisch nach ∞ P 126° 52′, und makrodomatisch nach $\overline{P}\infty$ 147° 49′ unvollk.) bezieht sich wohl auf ein Mineral, aus welchem der Pikrosmin durch Umwandlung hervorgegangen ist. Sehr mild; H. = 2,5...3; G. = 2,5...2.7 grünlichweiss, grünlichgrau bis berg-, öl-, lauch- und schwärzlichgrün, Strich farblos, Permutterglanz auf ∞ P ∞ , ausserdem Glasglanz; kantendurchscheinend bis undurchsichtis optisch-zweiaxig; gibt angehaucht einen bitteren Geruch. — Chem. Zus. nach der Analyse von Magnus sehr nahe: wasserhaltiges Magnesiumbisilicat, 2 Mg 810³ + M²0, entsprechend 55,07 Kieselsäure, 36,67 Magnesia, 8,26 Wasser (kleine Antheile von Eisenoxydul, Manganoxydul und Thonerde). Im Kolben gibt er Wasser und wird schwarz; v. d. L. brennt er sich weiss und hart, schmilzt aber nicht; in Phosphorsalz löslich mit Hinterlassung eines Kieselskelets; mit Kobaltsolution roth. — Presnitz in Böhmen, auch bei Waldheim in Sachsen und zu Pregratten in Tirol.

514. Monradit, Erdmann.

Derb, in krystallinisch-blätterigen und körnigen Aggregaten; zwei vollkommene Spaltungsflächen, die sich unter etwa 430° schneiden und von denen die eine vollkommener ist als die andere; H.=6; G.=3,267; gelblichgrau bis honiggelb; auf der deutlichen Spaltungsfläche stark glänzend, im Bruch matt, durchscheinend.— Chem. Zus. uach Erdmans; Analyse sehr genau: wasserhaltiges Silicat von Magnesium und Eisen, 4RSi0³+ 120, was, wenn darin R=6,5 Mg+1Fe, in völliger Uebereinstimmung mit der Analyse ergibt: 55,19 Kieselsäure, 31,85 Magnesia, 8,82 Eisenoxydul, 4,14 Wasser; v. d. L. unschmelzbar.— Im Bergenstift in Norwegen.

Anm. Neolith hat Scheerer ein noch jetzt entstehendes Mineral von der Aslakgrube bei Arendal genannt; theils mikrokrystallinische parallelfaserige Trümer, theils kryptokrystallinische bis zolldicke Ueberzüge; geschmeidig wie Seife und fettig anzufühlen; H. = 4; G = 2,77; dunkelgrün, bräunlichgrün, schwärzlichgrün bis fast schwarz; glänzend von Fett- oder Seidenglanz bis matt, dann aber im Strich glänzend. Nach den Analysen von Scheerer ist das Mineral hauptsächlich ein wasserhaltiges Magnesiumsilicat (48 bis 52 Kieselsäure und 28 bis 84 Magnesia), mit 4 bis 6 pCt. Wasser, etwas Eisenoxydul und wenig Manganoxydul, sowie 7 bis 10 pCt. Thonerde. Kenngott zeigte, dass sich der Neolith auch als ein Gemeng von Magnesiumsilicat und Hydrargillit betrachten lasse. Das Mineral kommt auch bei Rochlitz am Südabfall des Riesengebirges vor. Der lichtgrüne dünne Ueberzug, welcher nicht selten die auf den Freiberger Erzgängen häufig vorkommenden Pseudomorphosen von Eisenkies nach Magnetkies bekleidet, wird von Frenzel auch mit Neolith in Verbindung gebracht, obschon er 41,19 Eisenoxydul und nur 1,34 pCt. Magnesia, dabei 8,88 Wasser enthält. Nach Scheerer's Untersuchungen ist es sehr wahrscheinlich, dass ein Theil des in den Blasenräumen mancher Basaltmandelsteine vorkommenden sog. Basaltspecksteins eine dem Neolith ganz analoge Zusammensetzung hat.

545. Meerschaum.

Derb und in Knollen, auch in Pseudomorphosen nach Kalkspath; Bruch flachmuschelig und feinerdig; mild; H. = 2...2,5; G. = 0,988...1,279 (Breithaupt), 1.6 (Klaproth), nach eingesaugtem Wasser bis gegen 2,0; gelblichweiss und graulichweiss matt, Strich wenig glänzend, undurchsichtig; fühlt sich etwas fettig an und hastet stark an der Zunge. — Chem. Zus.: aus den Analysen von Lychnell, Scheerer, Berthier, v. Kobell ergibt sich unzweiselhast, dass das Silicat des Meerschaums Mg² Si³08 ist; der Wassergehalt ist aber noch fraglich, da es nicht leicht ist, das hygroskopisch vorhandene Wasser genau als solches zu trennen; die Analysen ergeben zum Theil 2, zum

Theil 4 Mol. Wasser; der letzteren Formel, Mg²Si³O⁶+4 H²O, entsprechen 54,24 Kieselsäure, 24,08 Magnesia, 21,68 Wasser (der ersteren nur 12,15 Wasser). Nach A. N. Chester, welcher einen feinfaserigen Meerschaum (Sapiolith) aus Utah untersuchte, enthält die weisse Varietät desselben 18,70 pCt. Wasser, davon die Hälfte (8,80 pCt.) bereits unter 100° entweicht und hygroskopisch ist, während der Rest bei 200° noch nicht, und seine letzte Spur erst bei voller Rothgluth entfernt wird; darnach gestaltet sich die Formel zu H⁴Mg²Si³O¹⁰; eine hellgrün gefärbte Var. enthält 6,82 Kupferoxyd. Auch enthält wohl jeder Meerschaum etwas Kohlensäure. V. d. L. schrumpft er ein, wird hart und schmilzt an den Kanten zu weissem Email; mit Kobaltsolution blassroth; Salzsäure zersetzt ihn unter Abscheidung von schleimigen Kieselflocken. — Natolien, Negroponte, Krim, Vallecas, Hrubschitz.

Gebrauch. Zu Pfeisenköpsen, Cigarrenspitzen u. dgl.

546. Aphrodit, Berlin.

Aeusserlich dem Meerschaum sehr ähnlich, jedoch durch sein G. = 2,24 und durch seine chem. Zus. unterschieden, welche nach Berlin durch die Formel 4 Mg 8103 + 8 M20 ausgedrückt wird, und 52,89 Kieselsäure, 35,22 Magnesia, 11,89 Wasser erfordert; von der Magnesia wird jedoch ein kleiner Antheil durch 1,6 pCt. Manganoxydul ersetzt. U. d. M. homogen. — Långbanshytta in Schweden, Insel Elba.

517. Spadait, v. Kobell.

Scheinbar amorph, doch nach *H. Fischer* kryptokrystallinisch; derb; Bruch unvollkommen muschelig und splitterig; H.=2,5; mild; röthlich gefärbt; schwach fettglänzend, durchscheinend. — Chem. Zus. nach v. Kobell: Mg⁵Sl⁶O¹⁷+4 E²O, mit 56,99 Kieselsäure, 34,62 Magnesia, 44,39 Wasser; von der Magnesia wird ein kleiner Theil durch 0,66 Eisenoxydul ersetzt; v. d. L. schmilzt er zu emailartigem Glas; von concentrirter Salzsäure wird er unter Abscheidung von Kieselschleim leicht zersetzt. — Capo di Bove bei Rom.

518. Gymnit, Thomson (Deweylit).

Derb, z. Th. krummschalig und anscheinend amorph, zeigt aber nach Fischer Aggregat-Polarisation; Bruch muschelig; H. = 2...3; G. = 4,936...2,246; schmutzig pomeranzgelb, honiggelb bis weingelb und gelblichweiss, fettglänzend, durchscheinend, überhaupt nach Liebener sehr ähnlich dem arabischen Gummi. — Chem. Zus. nach Thomson, Brush, v. Kobell und Widtermann: $Mg^4Sl^3O^{10} + 6 M^2O$, mit 40,2 Kieselsäure, 35,7 Magnesia und 24,4 Wasser; Haushofer fand in der Var. von Passau 45,5 Kieselsäure und 34,5 Magnesia; v. d. L. gibt er Wasser, färbt sich dunkelbraun, wird mit Kobaltsolution rosenroth. — Bare-Hills bei Baltimore, daher (nämlich von bare, nackt, $\gamma \nu \mu \nu o s$) ist seltsamer Weise der Name entlehnt, und Fleimser Thal in Tirol, an beiden Orten in Serpentin; Texas in Pennsylvanien; bei Passau in körnigem Kalk.

Anm. 4. Binen grünen Ueberzug auf Chromeisenstein von Texas in Pennsylvanien nannte Genth Nickelgymnit; er führt in der That auf die ganz analoge Formel (Ni, Mg) 4818010+6 20, mit 34,84 Kieselsäure, 28,88 Nickeloxydul, 45,45 Magnesia, 20,86 Wasser. Nach Brush gehört der Röttisit auch hierher.

Anm. 2. Melopsit nannte Breithaupt ein Mineral von Neudeck im böhmischen Erzgebirge. Derb und in Trümern; Bruch muschelig und glatt, oder splitterig; wenig spröd; H. = 2...3; G. = 2,5...2,6; gelblich-, graulich- und grünlichweiss, matt, durchscheinend; fühlt sich kaum fettig an und hängt nur wenig an der Zunge. Nach den Analysen von Goppelsröder ist es wesentlich ein wasserhaltiges Magnesiumsilicat, mit 45 bis 46 pCt. Wasser (von denen 14,5 bei 160° C. entweichen), 44 Kieselsäure, 34,6 Magnesia nebst 3,4 Kalk, aber nur 5 Thonerde.

549. Saponit (Seifenstein, Soapstone).

Derb und in Trümern; mild, sehr weich; G. = 2,266; weiss oder lichtgrau, gelb und röthlichbraun, auch grünlich, matt, im Strich glänzend, fettig anzufühlen, überhaupt dem Speckstein sehr ähnlich. — Chem. Zus. nach den Analysen von Klaproth, Smith und Brush, Haughton, Heddle sehr wechselnd: im Allgemeinen ein wasserhaltiges Magnesiumsilicat mit wenig Thonerde; die Kieselsäure schwankt von 40 bis 51, die Magnesia von 21 bis 33, das Wasser von 11 bis 22, die Thonerde von 6,5 bis 9,5. Rammelsberg bemerkt ganz richtig, dass unter dem Namen Saponit mancherlei Hydrosilicate von Magnesia und Thonerde zusammen-

gefasst worden sind, welche dichte, fettig anzufühlende Massen bilden, aber eine mehr of weniger verschiedene quantitative Zusammensetzung haben. V. d. L. schmilzt er zu einfarblosen blasigen Glas; von Schwefelsäure wird er leicht und vollständig zersetzt. — Corwall; nach F. Heddle auch als Adern und in Hohlräumen von Eruptivgesteinen.

Anm. An den Saponit mögen hier anhangsweise noch einige andere wasserhaltigenlicate gereiht werden, in welchen neben der vorwaltenden Magnesia auch die Thonerde a

mehr oder weniger bedeutende Rolle spielt.

Der Piotin (Saponit), von Svanberg benannt, bildet Nester und Trümer, ist missehr weich, weiss, gelblich und röthlich, wird im Strich glänzend, fühlt sich fettig an wicklebt an der Zunge. — Chem. Zus. nach Svanberg: 50,89 Kieselsäure, 9,40 Thonerde. Eisenoxyd, 26,52 Magnesia, 0,78 Kalk, 40,50 Wasser; im Kolben schwärzt er sich. — Svärdin Dalarne.

Der Kerolith Breithaupt's erscheint derb, in Trümern und nierförmig; Bruch restückelt-uneben, muschelig und glatt, selten splitterig; etwas spröd, leicht zersprenghe H. = 2...3; G. = 2,3...2,4; grünlich- und gelblichweiss, licht gelblichgrau und gel auch röthlich; sehr schwach fettglänzend, im Strich glänzender; durchscheinend; fühlt sie fettig an und hängt nicht an der Zunge. — Chem. Zus. des K. von Frankenstein nach Moss 37,95 Kieselsäure, 42,48 Thonerde, 48,02 Magnesia, 34 Wasser; im Kolben wird er schwar v. d. L. ist er unschmelzbar. — Frankenstein in Schlesien. — An dere unter dem Nankerolith analysirte Mineralien, wie z. B. das vom See Ikkul, welches durch Hermann, einvon Harford Co. in Nordamerika, welches durch Genth, und eines aus Schlesien, welchdurch Kühn untersucht wurde, haben sich als thonerdefrei erwiesen und sind reine wie es scheint sog, zweifachsaure — wasserhaltige Magnesiumsilicate mit etwas Eisenoxyd

Karsten's Pimelith findet sich derb, in Trümern und als Ueberzug; Bruch mischelig; H. = 2,5; G. = 2,23 ... 2,3 (2,74 ... 2,76 nach Baer); apfelgrün, Strich grünlichweiss; schwach fettglänzend, durchscheinend; fühlt sich fettig an und klebt nicht an dr Zunge. — Chem. Zus. nach den Analysen von Baer: 35,80 Kieselsäure, 23,64 Thonerc: 2,69 Eisenoxyd, 2,78 Nickeloxyd, 14,66 Magnesia, 21,03 Wasser; beigemengt ist etwas orgnische Substanz; mit Borax und Phosphorsalz gibt er Reaction auf Nickel und mit letztere ein Kieselskelet; wird von Säuren zersetzt; fast unschmelzbar. — Kosemütz und Gläsendon unweit Frankenstein in Schlesien. — Es ist zweifelhaft, ob Klaproth's Analyse des Pimelithoder der grünen Chrysopraserde, aber wohl gewiss, dass Schmidt's Analyse eines ähnliches Minerals nicht auf diesen Pimelith zu beziehen ist; jenes letztere Mineral fühlt sich nämlich mager an, klebt an der Zunge, und hat G. = 1,458; sein Thonerdegehalt beträgt nur 0.3: sein Wassergehalt nur 5,23, aber es führt 54,63 Kieselsäure und 32,66 Nickeloxyd neben 5.35 Magnesia. Eine dieser letzteren ziemlich ähnliche Substanz von Numea in Neu-Caledonien untersuchte Liversidge.

520. Serpentin, Wallerius.

Kryptokrystallinisch; zuweilen kommen körnig und undeutlich faserig zusammengesetzte Varietäten vor und Serpentinschliffe zeigen Aggregatpolarisation zwischen Nicols. Allein alle bis jetzt beobachteten Krystalle sind Pseudomorphosen, weshalb dem der Serpentin überhaupt als ein Umwandlungs-Product verschiedener anderer Mineralien und Gesteine betrachtet wird. Er findet sich in mächtigen Stöcken, Lagern oder Gängen, auch derb, eingesprengt und in Trümern, Platten und Adern, in Pseudomorphosen nach Olivin, Pyroxen, Amphibol, Granat, Spinell, Chondrodit und Glimmer: die oft sehr grossen olivinähnlichen Krystalle von Snarum enthalten bisweilen noch einen unzersetzten Kern von Olivin; auf der Tilly-Foster-Eisengrube in New-York sind nach J. D. Dana ausser den eben genannten Mineralien noch Chlorit, Enstatit, Dolomit. Brucit, wahrscheinlich auch Kalkspath und Apatit in Serpentin umgewandelt. — Bruch muschelig und glatt, oder uneben bis eben und splitterig, bisweilen feinkörnig oder verworren faserig; mild oder wenig spröd; H. = 3...4; G. = 2,5...2,7; verschiedene grüne, gelbe, graue, rothe und braune, meist düstere Farben, gewöhnlich lauch-, pistazund schwärzlichgrün; oft mehrfarbig gesleckt, gestreift, geadert; wenigglänzend bis matt, durchscheinend bis undurchsichtig. — Chem. Zus. nach zahlreichen Analysen Ig3 Si2 07 + 2 II2 0; da indessen Rammelsberg gefunden hat, dass das Wasser erst heim Glühen (die eine Hälfte allerdings schon in schwacher, die andere erst bei längerer und

stärkerer Gluth) entweicht, so gestaltet sich die Formel zu 🖫 📆 Si209, welcher entspricht die Zusammensetzung 43,50 Kieselsäure, 43,46 Magnesia, 13,04 Wasser; doch ist stets etwas des entsprechenden Eisenoxydulsilicats vorhanden, dessen Gegenwart den Magnesiagehalt mehr als den Kieselsäuregehalt hinabdrückt; die Menge des Eisenoxyduls steigt bis 8 und sogar über 13 pCt.; auch enthalten manche Serpentine geringe, gewöhnlich nur den Bruchtheil eines Procents ausmachende Mengen von Thonerde (steigend bis auf 3 pCt.), welche von thonerdehaltigen Mineralien abstammt, die zu Serpentin umgewandelt wurden; auch ist bisweilen etwas Kohlensäure und Bitumen nachgewiesen, ferner einigemal Nickeloxyd aufgefunden worden (nach Stromeuer 0.2 bis 0,45 pCt.), welches wahrscheinlich aus dem Olivin stammt, der hier serpentinisirt wurde. Im Kolben gibt er Wasser und schwärzt sich; v. d. L. brennt er sich weiss und schmilzt nur schwer in den schärfsten Kanten; mit Phosphorsalz Eisenfarbe und Kieselskelet; wenn hellfarbig mit Kobaltsolution blassroth; von Salzsäure, noch leichter von Schwefelsäure wird das Pulver vollkommen zersetzt; auch zeigt nach Kenngott das Pulver, auf Curcumapapier mit Wasser befeuchtet, eine starke alkalische Reaction.

Man unterscheidet besonders:

a) Edlen Serpentin; schwefelgelb, zeisig-, öl-, spargel- bis lauchgrün, auch grünlich- und gelblichweiss, durchscheinend, meist mit muscheligem, glattem, etwas glänzendem Bruch; gewöhnlich mit Kalkstein verwachsen; auch gehören hierher die in Krystallformen des Olivins ausgebildeten Varietäten, welche von Snarum in Norwegen, von Miask, Katharinenburg u. a. Punkten des Ural, sowie von mehren Orten im Staat New-York bekannt sind. Die schönen Serpentinkrystalle von Snarum haben nach Heffter G. = 3,037...3,044 und eine solche Zusammensetzung, dass sie als ein Gemeng von 30 pCt. Serpentin mit 70 pCt. Olivin betrachtet werden können. Auch mancher Serpentinschiefer gehört hierher, wie z. B. die schöne graulichgrüne Var. von Villarota am Po, welcher nach der Analyse von Delesse ein Serpentin ist. Dasselbe dürfte von dem Antigorit (Nr. 523) gelten.

6) Gemeinen Serpentin; dunkelfarbige, undurchsichtige, durch allerlei Beimengungen mehr oder weniger verunreinigte Varietäten mit splitterigem, glanzlosem Bruch;

bildet ganze Berge und mächtige Stöcke und Lager.

Gebrauch. Der edle Serpentin und der mit ihm durchwachsene Kalkstein werden zu kosmetischen und architektonischen Ornamenten, die gemeinen Serpentine zu Reibschalen, Vasen, Leuchtern, Tellern und vielerlei anderen geschnittenen und gedrehten Utensilien verarbeitet; Zöblitz in Sachsen, Epinal in Frankreich. In neuerer Zeit hat man den Serpentin auch zur Derstellung des Bittersalzes im Grossen benutzt, wie bei Remiremont in den Vogesen. Auch wird er bisweilen, wegen seiner Feuerbeständigkeit, zu Ofengestellen, Herd- und Brandmauern verwendet.

- Anm. 4. Pikrolith; hat Bruch und Farbe des edlen Serpentins, ist aber nur kantendurchscheinend, härter als gewöhnlicher Serpentin (H. = 3,5...4,5), innerhalbdessen er meist in Trümern und als Ueberzug vorkommt, oft mit glänzender, striemiger oder gestreifter Oberfläche. Chem. Zus. die des Serpentins, doch fand Hare in einem von Reichenstein 46,97 pCt. Thonerde (vgl. Metaxit).
- Anm. 2. Hermann hat gezeigt, dass der apselgrüne, stark durchscheinende Williamsit aus Chester-County in Pennsylvanien ein edler Serpentin ist, der nur 1,39 pCt. Eisenoxydul und etwas Nickeloxyd enthält. Dies bestätigten später Smith und Brush, welche auch bewiesen, dass der Bowenit von Smithsield ein seinkörniger, apselgrüner, stark durchscheinender Serpentin sei; nach Berwerth gehört auch die von den neuseeländischen Maori als Tangiwai bezeichnete Varietät ihres sog. Punamusteins (Nephrit) zu dem Bowenit. Der von Hunt analysirte Retinalith aus Canada ist eine honiggelbe bis ölgrüne Var. des edlen Serpentins; Thomson's Analyse des von ihm so geheissenen Materials weicht völlig ab, da sie z. B. 19 pCt. Natron ergab.

521. Chrysotil, v. Kobell (Serpentin-Asbest).

Mikrokrystallinisch, in Platten, Trümern und Nestern von parallelfaseriger Zusammensetzung, die Fasern bald sehr fein, bald grob, leicht trennbar; weich; G. = 2,2...2,6; oliven-, lauch-, pistaz- und ölgrün, auch gelblich- und grünlichweiss; metallartig schillernder Seidenglanz oder Fettglanz, durchscheinend oder kantendurch-

scheinend. Die Fasern löschen nach Websky parallel und senkrecht aus, und zeigen bei einem Schliff normal zu ihrer Längsrichtung die beiden optischen Axen symmetrisch.— Chem. Zus. nach den Analysen von v. Kobell, Thomson, Delesse und Emil Schmidt genau die des Serpentins, wobei gleichfalls ein kleiner Theil Magnesia durch Bisenoxydul ersetzt wird; die von Thomson analysirte Varietät von Baltimore (der sogenannte Baltimorit) enthält 10,5 Eisenoxydul. Im Kolben gibt er Wasser; v. d. L. brenn: er sich weiss und hart, erleidet aber nur in den feinsten Fasern eine geringe Schmetzung; mit Kobaltsolution wird er roth; von Schwefelsäure wird er leicht und volkommen zersetzt mit Hinterlassung eines faserigen Kieselskelets; das Pulver zeigt, auf Curcumapapier mit Wasser befeuchtet, eine deutliche alkalische Reaction.— Reichenstein in Schlesien, Eloyes in den Vogesen, Tirol, Baltimore in Nordamerika, Zöblitz in Sachsen u. a. O., überall in Serpentin.

Anm. 1. Dass die in den Serpentinen vorkommenden Asbeste eine dem Serpentin ganz analoge Zusammensetzung haben, dies wurde schon von Saussure zufolge einer älteren Analyse von Margraf hervorgehoben, und bestimmte ihn zu der Annahme, dass diese Asbeste nur eine krystallinische Ausbildungsform des Serpentins seien. In der That verhalten sie sich zu diesem Gestein auf ähnliche Weise, wie der Fasergyfe zu dem feinkörnigen oder dichten Gyps. Auch Dana betrachtet sie als faserige Varietäten des Serpentins, wogegen Delesse beide Mineralien für dimorphe Vorkommnisse einer und derselben Substanz zu halten geneigt war.

Anm. 2. In einer blauen, grobfaserigen Varietät des Baltimorits fand Hermann 7,23 pCt. Thonerde und 4,34 Chromoxyd, dagegen nur 2,89 Eisenoxydul; für die Thonerde wird die durch v. Hauer's Analyse bestätigt, welche übrigens im Baltimorit 3 Mol. Wasser nachweist Auch das von Hermann analysirte, und unter dem unpassenden Namen Chromchlorit aufgeführte, veilchenblaue, faserige Mineral aus Lancaster in Texas scheint nur eine Varietät von Chrysotil zu sein. Aus Scheerer's Analysen ergibt sich, dass auch das sog. Bergleder aus dem Zillerthal und aus Norwegen hierher gehört.

Anm. 3. Zu dem Chrysotil wird auch noch Breithaupt's Metaxit gerechnet; mikrokrystallinisch, derb, von feinfaseriger Zusammensetzung, deren Individuen büschelförmig divergiren und zu kleinen spitz-keilformigen und eckig-kornigen Aggregaten verbunden sind: wenig spröd; H. = 2...2,5; G. = 2,52; grünlich und gelblichweiss, schwach seidenglänzend: im Strich etwas glänzender, kantendurchscheinend. — Chem. Zus.: nach der älteren Analyse von Plattner sollte der Metaxit ein wasserhaltiges Magnesiumsilicat mit 6,4 Thonerde und 2.3 Eisenoxyd sein; allein die Analyse der Var. von Schwarzenberg durch Kühn (ergebend 43,48 Kieselsaure, 44,00 Magnesia, 2,20 Eisenoxydul, 42,95 Wasser), mit welcher diejenige des Vorkommens von Reichenstein durch Delesse sehr wohl übereinstimmt, that dar, dass das Mineral Chrysotil ist, mit welchem er auch von Des-Cloizeaux, Dana und H. Fischer vereinigt wird. Ganz abweichend davon lieferte zwar eine Analyse von angeblichem Reichensteiner M. durch Hare nicht weniger als 23,44 Thonerde und nur 45,48 Magnesia, allein eine darauf von Max Bauer mitgetheilte Untersuchung Friederici's des ganz ächten und typischen M. von diesem Fundort ergab das Mineral als in der That völlig frei von Thonerde, und sehr nahe wie Serpentin zusammengesetzt. Von Salzsäure wird er vollständig zersetzt mit Hinterlassung von Kieselpulver, die Solution ist gelb. - Schwarzenberg in Sachsen, in Kalkstein; Reichenstein in Schlesien, in Serpentin.

522. Marmolith, Nuttal.

Monoklin, zufolge den Spaltungsverhältnissen; bis jetzt nur derb in krummstängeligen Aggregaten. — Spaltb. nach zwei sich schiefwinkelig schneidenden Flächen verschiedenen Werthes (wahrscheinlich 0P und OOPOO); wenig spröd; H.=2,5...3; G.=2,44...2,47; farblos, aber meist licht grün, gelb oder graulich gefärbt; Perlmutterglanz bis Fettglanz; halbdurchsichtig bis kantendurchscheinend; sehr schwach optisch-zweiaxig, die Bisectrix scheint normal auf der vollkommeneren Spaltungsfläche zu sein. — Chem. Zus. nach der Analyse von Shepard (Marmolith von Blandford): 40,08 Kieselsäure, 44,40 Magnesia, 2,70 Eisenoxydul, 45,67 Wasser; damit stimmt die Analyse der Var. von den Bare Hills in Maryland durch Vanuxem ganz gut überein, welche 46,44 Wasser ergab; v. Kobell fand in einer Var. von Kraubat 42,0 Kieselsäure, 38,5 Magnesia, 4,0 Eisenoxydul und gar 47,5 Wasser. V. d. L. zerknistert er, wird härter, spaltet sich auf, schmilzt aber nicht, oder nach Fischer nur vor dem

Gebläse in sehr dünnen Splittern; wird mit Kobaltsolution schmutzig roth. — Bildet Trümer im Serpentin bei Hoboken in New-Jersey, Blandford in Massachusetts, Orijärfvi in Finnland, Kraubat in Steiermark. Wird von Vielen zum Serpentin gerechnet, jedoch ist der Wassergehalt in allen Analysen constant höher.

Anm. Das von Kenngott Vorhauserit genannte, mit Grossular und blaulichem Kalkspath vorkommende Mineral vom Monzoniberge, stimmt chemisch sehr mit Marmolith überein, wie die Analyse von Oellacher (44,21 Kieselsäure, 39,24 Magnesia, 2,02 Eisenoxydul, 46,46 Wasser) ergab; dasselbe ist jedoch anscheinend amorph, dunkelbraun bis schwarz, von gelblichbraunem Strich.

523. Antigorit, Schweizer.

Sehr dünn- und geradschieferig, also theilbar nach einer Richtung; H.=2,5; G.=2,62; schwärzlichgrün im reflectirten, lauchgrün im transmittirten Licht, stellenweise braunfleckig; Strich weiss; schwach glänzend; durchsichtig bis durchscheinend; nach Haidinger zeigen dünn geschliffene Lamellen zweiaxige Doppelbrechung, daher eine parallele Anordnung der Individuen oder eine durchgreifende Krystallstructur der ganzen Masse stattfinden muss; Doppelbrechung negativ; spitze Bisectrix (a) senkrecht auf der Spaltrichtung. — Chem. Zus. nach zwei Analysen von Stockar-Escher: 40,83 Kieselsäure, 86,26 Magnesia, 5,84 Eisenoxydul, 3,20 Thonerde und 42,36 Wasser, woraus sich ergibt, dass derselbe dem Serpentin sehr nahe verwandt und vielleicht nur ein schieferiger edler eisenreiher Serpentin ist, wie solches auch durch die Analysen von Brush, Hussak und v. Kobell bestätigt wird; die letztere lieferte 42,73 Kieselsäure, nur 4,33 Thonerde, 36,54 Magnesia, 7,20 Eisenoxydul, 44,66 Wasser; v. d. L. schmilzt er in ganz dünnen Blättehen an den Kanten zu gelblichbraunem Email; stark geglüht wird er silberweiss und schwach metallglänzend; concentrirte Schwefelsäure zersetzt ihn schwierig unter Abscheidung von Kieselflocken. — Antigoriq-Thal in Piemont, Sprechenstein bei Sterzing in Tirol; wird von Vielen zum Serpentin gerechnet.

Anm. Das von Svanberg unter dem Namen Hydrophit eingeführte Mineral ist derb, bisweilen von feinstängeliger Zusammensetzung; Bruch uneben; H.=3...4; G.=2,65; berggrün; Strich etwas lichter. — Chem. Zus. nach der Analyse von Svanberg: 36,49 Kieselsäure, 2,89 Thonerde, 24,08 Magnesia, 22,73 Eisenoxydul, 4,66 Manganoxydul, 46,08 Wasser, auch 0,44 Vanadinsäure, woraus man die Formel R381207+8 E20 ableiten könnte, also das sehr eis en reiche Silicat des Serpentins mit drei Mol. Wasser; nach Fischer enthält er übrigens viel Magnetit mechanisch in sich. V. d. L. unschmelzbar, oder nach H. Fischer nur in den feinsten Kanten frittend; mit Flüssen gibt et die Reaction auf Eisen; löslich in Salzsäure. — Taberg in Småland (Schweden); Websky hält ihn für einen sehr eisenreichen Metaxit. — Der Jenkinsit von der O'neils Mine in Orange Co., New-York, Ueberzüge über Magnetit bildend, ist ähnlich reich an Eisenoxydul (49,95), hat aber nur 43,42 Wasser, und führt auf die Serpentinformel mit 2 Mol. Wasser. H. Fischer fand ihn reichlich imprägnirt mit Calcit und Magnetit und erklärt das Uebrige für gewöhnlichen Serpentin.

524. Villarsit, Dufrénoy.

Rhombisch; die in Dolomit eingewachsenen Krystalle stellen hauptsächlich die pyramidale oder dick tafelartige Comb. P. 0P dar, in welcher 0P zu P unter 1360 32' geneigt ist, während die Polkanten der Pyramide nach Des - Cloizeaux 106° 48' und 139° 51' messen, und der stumpfe Winkel der Basis 1200 8' beträgt; gewöhnlich sind die Individuen zu sehr symmetrischen Drillingskrystallen mit vollkommener Durchkreuzung, ähulich den Krystallen des sogenannten Alexandrits (Nr. 218) verwachsen. Hausmann machte aufmerksam auf ihre grosse Aehnlichkeit mit gewissen von Haidinger beschriebenen Serpentinkrystallen, welche auch G. Rose bestätigt, indem er die Vermuthung ausspricht, dass der Villarsit nur eine Pseudomorphose nach Olivin sei, wogegen jedoch nach Des-Cloizeaux die optischen Verhältnisse sprechen; die meisten Individuen erscheinen nur als rundliche Körner; auch derb, in körnigen Aggregaten; Bruch uneben; H. = 3; G. = 2,9...3; olivengrün, grünlich- und graulichgelb; durchscheinend; stark doppeltbrechend, die optischen Axen liegen im makrodiagonalen Hauptschnitt, die positive Bisectrix fällt in die Verticalaxe. — Chem. Zus. des Villarsits von Traversella nach Dufrénoy: 89,64 Kieselsäure, 47,37 Magnesia, 3,59 Eisenoxydul, 2,42 Manganoxydul, 0,53 Kalk, 0,46 Kali, 5,80 Wasser. Rammelsberg, welcher diesen Villarsit für ehemaligen Olivin halt, hebt hervor, dass darin noch immer R: Si fast wie 2: 1, also wie im Olivin ist; die Substanz besteht aus ungesähr 2 Mol. Olivin und 4 Mol. Wasser. V. d. L. unschmelzbar; von starken Säuren zersetzbar. — Traversella in Piemout im Dolomit; in Graniten des Forez und Morvan.

An m. Zum Villarsit hat man auch die grossen vollständigen Pseudomorphosen von Sarum (S. 644) gerechnet; die ehemalige Olivin-Natur dieses Vorkommnisses ist allerdine unzweifelhaft.

525. Pyrallolith, Nordenskiöld.

Monoklin nach Nordenskiöld; $\beta = 72^{\circ}$ 56'; die sehr seltenen Krystalle sind nach der Orthodiagonale säulenförmig verlängert, und werden vorwaltend von 0P, 2P00, 200 u. coPco gebildet, wobei 0P gegen 2Pco 94° 36', gegen 3Pco 430° 33', und gegen 2co 434° ii geneigt ist; gewöhnlich derb in stängeliger, bisweilen auch in körniger Zusammensetzung. -Spaltb. basisch, sowie hemidomatisch nach 2P00 und 3P00, vollkommen; Bruch uneben u. splitterig; wenig sprod; H.=3...4; G.=2,53...2,73; grünlichweiss bis spargelgrün und bks lichgrün; auch gelblichgrau; Fettglanz, auf den Speltungsflächen perlmutterartig; kantedurchscheinend bis undurchsichtig. — Chem. Zus. nach den Analysen von Nordenskiöld, Anye u. A.: wesentlich Magnesiumsilicat mit etwas Calciumsilicat und Wasser (auch etwas Thoserde, sowie bisweilen bituminöse Stoffe); die Verhältnisse dieser Bestandtheile sind jedoct sehr schwankend, so dass sich eine bestimmte stöchiometrische Formel gar nicht außtelle: lässt; die verschiedenen Analysen ergeben z.B. Kieselsäure zwischen 49 und 76, Magnes zwischen 12 und 80, Kalk zwischen 2,5 und 10, Thonerde zwischen 0,8 und 8,4, Glühverlus zwischen 7 und 42 pCt.; er gibt im Kolben etwas Wasser, wird schwarz, geglüht aber wiede weiss; schmilzt schwer und nur wenig an den äussersten Kanten. -- Storgård im Pargs-Kirchspiel und viele a. O. in Finnland.

Anm. G. Bischof suchte zu zeigen, dass der Pyrallolith nur zersetzter Pyroxen sei, wecher § seiner Kalkerde und seines Eisenoxyduls verlor, und dafür Wasser und bituminös Stoffe aufnahm, womit sich Arppe und Dana ganz einverstanden erklären. Rammelster glaubt, dass auch Hornblende das Material für manche Varietäten geliefert haben möge, und Fischer erkannte u. d. M. zweierlei interponirte krystallinische Mikrolithe, welche er für Auglund Chondrodit erklären zu können glaubt.

526. Dermatin, Breithaupt.

Nierförmig, stalaktitisch und als Ueberzug; Bruch muschelig; spröd; H. = 2,5; G. = 2,4...2,2; lauch-, oliven- und schwärzlichgrün bis leberbraun, Strich gelblichweiss, schwact fettglänzend, undurchsichtig und kantendurchscheinend; klebt nicht an der Zunge, fühlt sich fettig an und riecht angehaucht bitterlich. — Chem. Zus. nach zwei Analysen von Ficiaus: 36 bis 40 Kieselsäure, 49 bis 24 Magnesia, 44 bis 44 Eisenoxydul, 22 bis 25 Wasser und Kohlessäure, kleine Quantitäten von Kalk, Natron, Manganoxydul und Thonerde; v. d. L. zerberstel er und wird schwarz. — Waldheim in Sachsen; nach H. Fischer zeigt er, obgleich amorph in Dünnschliffen u. d. M. prachtvolle Polarisationsfarben, welche von grösseren und kleineren. bald geradlinigen, bald gekrümmten Einschlüssen von Chrysotil (?) hervorgebracht werden.

527. Chlorophäit, Macculloch.

Derb und eingesprengt, besonders aber als Ausfüllung von Blasenräumen in den Mandelsteinen mancher Basalte und Melaphyre; Bruch muschelig und erdig, mild, sehr weich; G. = 2,02; pistaz- und olivengrün, an der Luft sehr rasch braun oder schwarz werdend, welche Aenderung nicht durch höhere Oxydation des Eisenoxyduls hervorgebracht wird. — Chem. Zus. des von Qualböe auf der Insel Suderöe (Faeröer) nach Forchhammer: 32,85 Kieselsäure, 21,56 Eisenoxydul, 3,44 Magnesia, 42,15 Wasser, woraus man vielleicht die Formel (Fe, Mg) 281308 + 12 M20 ableiten könnte. Heddle's Analyse des zuerst von Macculloch mit dem Namen Ch. bezeichneten Vorkommens vom Scuir Mohr auf Rum (Hebriden) ergab ganz abweichend u. a. 36,00 Kieselsäure, 22,80 Eisenoxyd, 2,46 Eisenoxydul, 9,50 Magnesia, 2,52 Kalk, 26,46 Wasser. V. d. L. schmilzler zu einem schwarzen magnetischen Glas. — Faeröer, Hebriden, Schottland.

An m. Für ein ähnliches, in den Basalten des unteren Mainthals häufig vorkommendes amorphes Mineral schlägt Hornstein den Namen Nigrescit vor. Es findel sich eingesprengt und als Ausfüllung von Blasenräumen, ist splitterig im Bruch, mild hat H. = 2, G. = 2,845, ist frisch schön apfelgrün und kantendurchscheinend, wird aber sehr bald dunkelgrau, braun bis schwarz und undurchsichtig, und ist wesentlich ein wasserhaltiges Silicat von Magnesia und Eisenoxydul.

528. Kirwanit, Thomson.

Mikrokrystallinisch, in kugeligen Aggregaten von radialfaseriger Textur; H. = 2; G. = 2,9; dunkel olivengrün, undurchsichtig. — Chem. Zus. nach der Analyse von *Thomson*: 40,5 Kieselsäure, 44,44 Thonerde, 23,49 Bisenoxydul, 49,78 Kalk, 4,85 Wasser. V. d. L. färbt er sich schwarz und schmilzt theilweise. — Nordküste von Irland, in Hohlräumen eines basaltischen Gesteins; in Dünnschliffen erscheint er nach *Fischer* als ein Gewirr von seladongrünen, stark dichroitischen Nadeln.

529. Glaukonit.

Kleine, runde, wie Schiesspulver geformte, sehr häufig aber auch als Steinkerne von Foraminiferen erscheinende Körner, welche in Thon, Mergel, Sandstein eingewachsen, oder zu lockeren, leicht zerreiblichen Aggregaten (Grünsand) verbunden sind, und in ihrer Farbe und sonstigen Beschaffenheit grosse Aehnlichkeit mit Grünerde haben; schwach doppeltbrechend; G. = 2,29...2,35, die Var. aus Alabama, nach Mallet. - Nach den Analysen von Berthier, Seybert, Turner und Rogers ist dieses in agronomischer Hinsicht wichtige Mineral wesentlich ein wasserhaltiges Silicat von Eisenoxydul und Kali, welches letztere meist von 5 bis fast zu 15 pCt. vorkommt, jedoch auch in gewissen Varietäten (wie z. B. in manchen westphälischen, nach von der Mark, und in den sächsischen, nach Geinitz) fast gänzlich fehlt; auch sind 5 bis 9 Thonerde vorhanden, während der Gehalt an Kieselsäure von 43 bis 55, an Eisenoxydul von 19 bis 27, und an Wasser von 4 bis 8 pCt. schwankt. Haushofer analysirte viele Varr. aus der bayerischen Kreide- und Nummulitenformation, und fand sie in schwankenden Verhältnissen meist aus 44 bis 50 Kieselsäure, 20 bis 32 Eisenoxyd, 1,5 bis 7 Thonerde, 3 bis 7 Eisenoxydul, 4 bis 8 Kali und 7 bis 14 pCt. Wasser zusammengesetzt. Eine allgemeine Formel lässt sich nicht aufstellen, und das Eisen scheint ursprünglich grösstentheils als Oxyd vorhanden zu sein; Dewalque fand in belgischem Glaukonit 19,90 Eisenoxyd und 5,96 Eisenoxydul. V. d. L. schmilzt der Glaukonit schwierig zu schwarzer, schwach magnetischer Schlacke; von heisser concentrirter Salzsäure wird er langsam aber vollständig zersetzt, mit Hinterlassung der Kieselsäure in Form der Körner. — In älteren und neueren Sedimentformationen, besonders reichlich in den Mergeln und Sandsteinen der Kreideformation.

Gebrauch. Im Staate New-Jersey wird der vorwaltend aus Glaukonit bestehende, 6 bis 7 pCt. Kali enthaltende Grünsand der Kreideformation als ein äusserst wirksames Düngemittel massenhaft benutzt; hier und da gebraucht man ihn auch als grüne Farbe zum Anstreichen.

530. Grünerde, z. Th., oder Seladonit.

Derb, mandelförmig, als Ueberzug und in metasomatischen Pseudomorphosen nach Augit und Hornblende, aus deren Zersetzung überhaupt die meiste Grünerde hervorgegangen zu sein scheint; Bruch uneben und feinerdig; etwas mild; H. = 1...2; G. = 2,8...2,9; apfelgrün, seladongrün in schwärzlichgrün und olivengrün verlaufend; matt, im Strich etwas glänzend, undurchsichtig, fühlt sich etwas fettig an und klebt wenig an der Zunge. — Chem. Zus.: die Grünerde von Verona besteht nach den Analysen von Delesse aus 54 pCt. Kieselsäure, 7 Thonerde, 24 Eisenoxydul, 6 Magnesia, 6 Kali, 2 Natron und fast 7 Wasser. Die Grünerde von Gösen, Atschau und Männelsdorf bei Kaaden führt zufolge v. Hauer 41 pCt. Kieselsäure, 3 Thonerde, 23 Eisenoxydul, 8 Kalk, 2 Magnesia, 3 Kali, 19 Kohlensäure und Wasser; andere Varr. sind wieder etwas anders zusammengesetzt, wie denn Heddle in derjenigen vom Giants Causeway u. a. 56,4 Kieselsäure, 2,4 Thonerde, 44,4 Eisenoxyd, 5,4 Eisenoxydul, 5,9 Magnesia, 8,8 Kali, 6,8 Wasser fand; doch unterscheiden sich alle von den Chloriten durch den geringen Gehalt von Thonerde und Magnesia, durch den grösseren Gehalt an Kieselsäure und durch die Gegenwart von Alkalien; v. d. L. schmilzt sie zu einem schwarzen magnetischen Glas; von kochender Salzsäure wird sie erst gelb, dann farblos und endlich gänzlich zersetzt, mit Hinterlassung von Kieselpulver. — Monte Baldo bei Verona, Insel Cypern; häufig als Kruste von Blasenräumen in den basaltischen Mandelsteinen Islands, der Faeröer und Schottlands, auch als Zersetzungsproduct in basaltischen Tuffen, wie bei Kaaden in Böhmen. Die Pseudomorphosen na. Augit besonders schön im Fassathal und am Superior-See in Nordamerika, den E. Augitporphyr, hier im Kalkstein.

Gebrauch. Als grüne Farbe zum Anstreichen.

534. Stilpnomelan, Glocker.

Krystallform unbekannt; derb, eingesprengt und in Trümern von körnigblätten, und radialblätteriger Zusammensetzung. — Spaltb. monotom sehr vollk., etwas sprödh. — 3...4; G. — 3...3,4 (2,76 nach Breithaupt); grünlichschwarz bis schwärzliegrün, Strich olivengrün bis grünlichgrau; perlmutterartiger Glasglanz, undurchsicht in Dünnschliffen aber nach Fischer pellucid und stark dichroitisch. — Chem. In nach den Analysen von Rammelsberg, Siegert und Igelström ziemlich gut übereinstimend: 45 bis 46 Kieselsäure, 5 bis 6 Thonerde, 35,6 bis 38 Eisenoxydul, 1 bis Magnesia, 9 Wasser und eine ganz kleine Menge von Kalk; die Var. von der Sterlimmine bei Antwerp in New-York hat nach Brush sonst eine ganz ähnliche Zus. In fand er darin blos 16,47 Eisenoxydul, dagegen 20,47 Eisenoxyd. Im Kolben gibt Wasser; v. d. L. schmilzt er etwas schwer zu einer schwarzen glänzenden Kugel; w Säuren wird er nur sehr unvollkommen zerlegt. — Obergrund bei Zuckmantel Bennisch in Oesterreichisch-Schlesien, Kriesdorf bei Hof in Mähren, Weilburg unvillmar in Nassau, Nordmark in Wermland.

532. Chamosit, Berthier.

Derb und fein oolithisch, die Körner z. Th. platt und unregelmässig gestaltet; proceedings auch dicht; H. = 8; G. = 8...8,4; grünlichschwarz, Strich licht grünlichgrau, matt oder schwach glänzend, undurchsichtig, wirkt schwach auf die Magnetnadel. — Chem. Zus. Proceedings berthier (nach Abzug von 45 pCt. kohlensaurem Kalk): 44,8 Kieselsäure, 60,5 Eiseroxydul, 7,8 Thonerde, 47,4 Wasser. V. d. L. brennt er sich roth; von Säuren wird er leich zersetzt mit Hinterlassung von Kieselgallert. Dieses Eisenerz ist mit Kalkstein gemengt und bildet einen Stock im Kalkschiefer des Chamosonthales bei Ardon im Wallis.

14. Augit-und Hornblendegruppe.

Die Augit- und Hornblendegruppe, oder diejenige von Pyroxen und Amphibobegreift eine Anzahl von Silicaten, welche durch ihre weite Verbreitung, namentlich als Gemengtheile der Gesteine, sehr wichtig und durch gewisse gegenseitige Beziehungen sehr bemerkenswerth sind. Die am einfachsten zusammengesetten Glieder sind in erster Linie (neutrale Meta-)Silicate (sog. Bisilicate vgl. S. 559) von der Formel R Si O³ (worin R == Ca, Mg, Fe, Mn, Zn), mit welchen solche von den anstogen Formeln R²Si O³ (darin R == Na, Li, K) und (R²)Si³O³ (darin R == Al, Fe) gemischt sind. Einige Abarten, namentlich die schwarzen und impelluciden Augikund Hornblenden, welche als Gesteinsgemengtheile vorkommen, führen noch einen besonderen Gehalt an Thonerde (und Eisenoxyd); über die Rolle, welche diese Sesquioxyde hier spielen vgl. Pyroxen und Amphibol. Von den gewöhnlichen Säuren werden diese Mineralien nur wenig angegriffen.

Diese chemisch im einzelnen identisch oder analog zusammengesetzten Mineralien ordnen sich nun nach ihrer krystallographischen Ausbildung, namentlich nach der Ausbildung gewisser Zonen (insbesondere der Säulenzone) in zwei parallele Reihen, nämlich

die Augitreihe (Pyroxenreihe), charakterisirt durch ein Prisma von ca. 87° (resp. ca. 93°),

die Hornblendereihe (Amphibolreihe), charakterisirt durch ein Prisma

von ca. 1241°, welchem fast stets die vollkommenste Spaltbarkeit entspricht.

Diese beiden verschiedenen Prismenwinkel stehen beim Pyroxen und Amphibol in der merkwürdigen Beziehung, dass das Prisma von $124\frac{1}{2}^{\circ}$ die Queraxe b desjenigen von 87° genau in der doppelten Entfernung, das von 87° die Queraxe desjenigen von $124\frac{1}{2}^{\circ}$ genau in der halben Entfernung schneiden würde (vgl. S. 235); trotz der Existenz dieser einfachen krystallonomischen Relation treten dennoch bei de Prismen niemals an einem Individuum gemeinsam, sondern immer nur von einander getrennt auf.

Wenn aber nun ein und dasselbe dieser Silicate, oder eine Mischung mehrer, sowohl in der Pyroxenreihe als in der Amphibolreihe krystallisiren kann, so tritt eine fernere Zergliederung dadurch ein, dass der scharfe Prismenwinkel von ca. 87° sich nicht in nur einem Krystallsystem, sondern in drei Krystallsystem en, dem rhombischen, monoklinen und triklinen, findet, und anderseits auch die durch den stumpfen Prismenwinkel von 424½° charakterisirten Amphibol-Mineralien zwei verschiedenen Systemen, dem rhombischen und monoklinen angehören (trikline Amphibole sind bis jetzt nicht mit Sicherheit bekannt). Es liegt also hier der eigenthümliche Fall vor, dass Formen, welche abweichenden Krystallsystemen zuzurechnen sind, und welche abweichende Symmetrieverhältnisse besitzen, gleichwohl Zonen aufweisen, in denen die Winkel fast genau übereinstimmen. — Aus dem Nachstehenden wird sich ergeben, dass die beiden Reihen aus folgenden Hauptgliedern bestehen, von welchen die horizontal neben einander gestellten auch im Detail der chemischen Zusammensetzung untereinander übereinstimmen.

Augitreihe (Pyroxenreihe) Hornblendereihe (Amphibolreihe)

1. Rhombisch krystallisirend:

	• •				~~~	,	,~~~			•
Enstatit										(Kupfferit)
Bronzit.										Anthophyllit.
Hypersther	1									Anthophymu.
2. Monoklin krystallisirend:										
Wollastonit	į.									_
Diopsid										Tremolit
Grüner Au	git	(P	yro	xe	n)					Strahlstein
Schwarzer	Āυ	ıgi	t		•					Schwarze Hornblende
										Arfvedsonit
										Glaukophan, Gastaldit
Spodumen										_
_										Grunerit?
3. Triklin krystallisirend.										
Rhodonit .	,									Hermannit?
Babingtonit										<u> </u>
•										

Im Allgemeinen scheint nach Groth bei beträchtlichem Magnesiumgehalt die rhombische, bei beträchtlichem Calcium- oder Alkaligehalt die monokline, bei vorwaltendem Gehalt an Mangan (oder anderen schweren Metallen) die trikline Form die beliebtere zu sein. Den einzelnen der hier in Betracht kommenden Metasilicate, von welchen man als solche Mg Si 03 rhombisch, Ca Si 03 monoklin, Ma Si 03 triklin krystallisirt kennt, muss man aber wohl einen Trimorphismus zuschreiben, da sie

als isomorphe Beimischungen in den Formen aller drei Krystallsysteme vorkomme. Die beiden Parallelreihen der Pyroxene und Amphibole, innerhalb deren deselbe im einzelnen Fall wieder zweigestaltig stattfindet, stehen aber wahrscheilich nicht sowohl im allgemeinen Verhältniss der Dimorphie, als vielmehr in derjenigen der Polymerie zu einander, insofern verschiedene Andeutungen daft vorliegen, dass den Amphibolen ein grösseres (vermuthlich doppelt so grosses) kristallmolekül eigen ist als den Pyroxenen (vgl. die chem. Zus. der thonerdefreit Pyroxene und Amphibole).

Anm. Die eigenthümlichen gegenseitigen Beziehungen zwischen Pyroxen us Amphibol beschränken sich nicht nur auf die allgemeine Uebereinstimmung der etemischen Zusammensetzung, und auf die geometrische Ableitbarkeit der Formen der einen Minerals aus denjenigen des anderen: Mitscherlich, Berthier und G. Rose habet gezeigt, dass geschmolzener Amphibol (Tremolit) beim Erstarren in der Pyroxenstalt krystallisirt, während geschmolzener Pyroxen wieder in seinen eigenen Formefest wird. Und ferner kennt man in dem Uralit ein Vorkommniss des Pyroxenswelches sich unter Erhaltung seiner charakteristischen äusseren Krystallform in et Aggregat von feinen Amphibolprismen aller Wahrscheinlichkeit nach auf nassem Wegungewandelt hat; auch die Spaltbarkeit entspricht trotz der Pyroxengestalt derjenige des Amphibols.

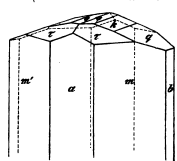
Ueber die in Rede stehende Mineraliengruppe hat *Tschermak* eine sehr wichte Abhandlung veröffentlicht in seinen Mineralog. Mittheilungen 1871. 17. Vgl. auch die vortrefflichen Zusammenstellungen *Streng*'s über die Unterschiede der Glieder der Augireihe im N. Jahrb. f. Min. 1872. 272. Viele neue chemische Untersuchungen über die Glieder der Pyroxengruppe hat *Doelter* ausgeführt, welcher dann in *Tschermak*'s Min. u. petr. Mitth. 1879. 193 eine Zusammenfassung der Resultate veranstaltete.

In letzterer Zeit ist man der Frage näher getreten, ob und wie die an den chemisch und mineralogisch verschieden zusammengesetzten Gesteinen sich betheiligenden Pyroxene auch untereinander abweichend — und vielleicht in einer Abhängigkeit von jenes Differenzen — charakterisirt seien. *Mann* befand so die untersuchten Pyroxene aus Phonolithet und verwandten Gesteinen sämmtlich als alkalihaltig (N. Jahrb. f. Min. 4884. II. 472); auch A. Merian hat nach dieser Richtung hin Analysen angestellt (ebendas. Beilageb. III. 252), doch lassen diese Ergebnisse noch nichts allgemein Gültiges hervortreten.

a) Augitreihe.

533. Enstatit, Kenngott.

Rhombisch, wie zuerst *Des-Cloizeaux* auf Grund optischer Untersuchungen nachwies (∞P nach ihm 92° bis 93°), isomorph mit Bronzit und Hypersthen. An den



sehr grossen Krystallen von Kjörrestad berechneten Brögger und vom Rath ∞P (m) 91° 44′1. Die beistehende Figur gibt eine ideale Reconstruction eines dieser riesigen Krystalle, welche selbst über 40 Cm. lang werden (bei einer Breite von z. B. 26 Cm.); daran sind ausgebildet: $\infty P \infty$ (a), $\infty P \infty$ (b), $\frac{1}{2}P \infty$ (k), $\frac{3}{2}P \infty$ (q), $\frac{1}{4}P \infty$ (ψ) , $\frac{3}{4}P$ (ψ) ,

¹⁾ Um die Winkel-Uebereinstimmung in der Säulenzone zwischen Enstatit, Bronzit und Hypersthen einerseits, Augit anderseits hervortreten zu lassen, müssen die Krystalle der ersteren

```
m: m' = 91^{\circ}44' q: b = 410^{\circ}50\frac{1}{4}'

a: \tau = 110 8 k: b = 105 56

m: \tau = 118 40 \tau: q = 159 52

k: \psi = 169 30 \psi: b = 95 26
```

Diese grossen Krystalle zeigen oftmals die pseudomonokline Deformität, dass die vordere und hintere Seite des makrodiagonalen Hauptschnitts unsymmetrisch ausgebildet ist. Andere Enstatite stellen rechtwinkelig säulenförmige, oft quer zerbrochene Krystalle der Combin. ∞P∞. ∞P∞ dar. — Spaltb. prismatisch nach ∞P deutlich, brachydiagonal unvollk.; H. = 5,5; G. = 3,10 ... 3,29, das der Krystalle von Kjörrestad 3,153. Farblos, graulichweiss, gelblich oder grünlich und braun; Perlmutterglanz auf der vollk. Spaltungsfläche; halbdurchsichtig bis kantendurchscheinend; die optischen Axen liegen in der Ebene des brachydiagonalen Hauptschnitts, ihre spitze positive Bisectrix fallt in die Verticalaxe 1); a = a, b = b, c = c. In den Olivinknollen des Gröditzberges bei Liegnitz beobachtete Trippke eine regelmässige lamellare Verwachsung von Enstatit und Diallag in der Weise, dass dem ersteren parallel seinem Makropinakoid orthopinakoidale Lamellen des letzteren eingeschaltet sind; auch sonst finden sich in der rhombischen Enstatitsubstanz Lamellen monoklinen Pyroxens, welche bei der Einstellung der ersteren auf Dunkel hell hervorleuchten, mit parallelen Verticalaxen eingewachsen. -- Chem. Zus. nach den Analysen von v. Hauer, Damour, Brögger und vom Rath: Magnesiumsilicat Mg Si 03, mit 60,03 Kieselsäure und 39,97 Magnesia, doch ist mitunter ein wenig des analogen Eisenoxydulsilicats zugemischt (bis ca. 3 pCt. FeO) und ein ganz geringer Thonerdegehalt (unter 2 pCt.) vorhanden. V. d. L. fast unschmelzbar, Säuren sind ohne Einwirkung. — Dieses Mineral wurde zuerst 1855 durch Kenngott im Serpentin des Berges Zdjar bei Aloisthal in Mähren, sodann am Berge Brésouars (Brezouard) bei Markirch in den Vogesen gefunden; später erkannte man es als einen wesentlichen Gemengtheil des Schillerfels von der Baste, des Lherzoliths der Pyrenäen und anderer olivinreicher Gesteine, auch accessorisch in Diabasporphyriten, Melaphyren, gewissen Quarzporphyren, hier gewöhnlich mit basischer Absonderung und in bastitähnliche Aggregate paralleler Fasern umgewandelt. 1874 entdeckten Brögger und Reusch die oben erwähnten gigantischen Enstatitkrystalle auf der Apatit-Lagerstätte von Kjörrestad zwischen Kragerö und Langesund im norwegischen Kirchspiel Bamle; dieselben sind aussen in eine steatitische, nur die H. 3 besitzende Rinde umgewandelt, welche bei sonst gleicher Zusammensetzung 4,38 pCt. Wasser enthält (Brögger und vom Rath im Philos. Magaz. 1876. Nr. 12, und in Z. f. Kryst., 1877. 18). Snarum in Norwegen mit scharf entwickeltem P2, in Speckstein umgewandelt. Pettersen fand am Slunkas-Berge im norwegischen Amt Nordland grosse Massen von fast reinem Enstatit.

Anm. Der reinste Enstatit findet sich in einigen Meteoriten (Stein von Bishopville in Süd-Carolina, dessen Enstatit von Shepard Chladnit genannt worden war, Stein von Goalpara in Assam, Stein von Busti); vgl. auch Hypersthen. — Künstlichen Enstatit erzeugte Cossa durch einfaches Zusammenschmelzen von Kieselsäure und Magnesia (ohne Anwendung von Mg Cl² als Flussmittel, wie es Hautefeuille bei seinen Versuchen that; das Product ergab 59,65 Kieselsäure und 41,50 Magnesia.

534. Bronzit, Karsten.

Rhombisch, ∞P 94° nach Des-Cloizeaux, isomorph mit Enstatit und Hypersthen,

Mineralien in diejenige Stellung gebracht werden, dass nicht der stumpfe Prismenwinkel von 93° bis 94°, sondern der scharfe von 88° bis 86° vorn liegt; es entspricht also die Makrodiagonale der ersteren rhombischen Krystalle der Klinodiagonale der monoklinen Augite. Bezeichnet man die rhombische Brachydiagonale als b und setzt sie = 4, so wird das A.-V. des Enstatits = 4,0808: 4: 0,5885, das des Hypersthens = 1,0295: 4: 0,5868.

1) Für die rhombischen Pyroxene constatirte Tschermak, dass mit wachsendem Eisengehalt

⁴⁾ Für die rhombischen Pyroxene constatirte *Tschermak*, dass mit wachsendem Eisengehalt der optische Axenwinkel zunimmt; so kommt es denn, dass der eisenreichere Hypersthen im Gegensatz zu dem Enstatit optisch negativ ist, und unter den Bronziten neben positiven auch negative Exemplare vorkommen.

aber die eingewachsenen Individuen meist ohne freie Formausbildung; auch derb körnigen Aggregaten. — Spaltb. brachydiagonal sehr vollk., prismatisch nach xi unvollk., makrodiagonal in Spuren, die vollk. Spaltungssläche oft etwas gekrümmt gestreift, am Bronzit im Olivinfels des tiroler Ultenthals auch bisweilen mit regelmsiger horizontaler Knickung versehen, was nach Bücking durch eine wiederholte 2x lingsbildung nach 4Poo (163° 46') hervorgebracht wird; häufiger sind unregelmiverlaufende Faltungen und Knickungen. Becke beobachtete an dem Bronzit in Auandesiten häufig kreuz- und sternförmige Zwillinge nach Domenflächen, insbesontnach Poo (Min. u. petr. Mitth. VII. 94). H. = 4...5; G. = 3...3,5; nelkenbraun tombackbraun, zuweilen grünlich und gelblich; auf der vollk. Spaltungsfläche met artiger Perlmutterglanz bis Seidenglanz, etwas schillernd, übrigens Fett - oder 6. glanz; der Schiller wird durch eingelagerte mikroskopische bräunliche, schwärzliauch grünliche Lamellen, Leistchen und Körnchen hervorgebracht; durchschein: bis kantendurchscheinend. Die optischen Axen liegen in dem brachydiagonalen Hau; schnitt, die spitze Bisectrix fällt gewöhnlich in die Verticalaxe; sehr schwach dichtisch. — Chem. Zus. nach den Analysen von Regnault, Köhler, Garret und him (Mg, Fe) Si 03, oder eine isomorphe Mischung von m(Mg Si 03) + n(Fe Si 03), were wenn n = 1 ist, nach Rammelsberg's Zusammenstellung der Werth von m zwist 11 und 3 liegt (ca. 36 bis 25 pCt. Magnesia); der Bronzit begreift also die magne reichsten dieser Mischungen; übrigens ist auch mitunter etwas des analogen Calcir silicats zugemischt, sowie oft etwas Thonerde vorhanden; v. d. L. schmilzt er schwer; von Säuren wird er nicht angegriffen. — Kupferberg bei Bayreuth. 🕮 thal in Tirol, Kraubat in Steiermark; bisweilen eingewachsen in Basalt und Serpen z. B. zu Starkenbach im Oberelsass (vgl. Enstatit vom Brésouars); auch der rhon! sche Pyroxen in Augitandesiten gehört mehrfach dem Bronzit an. von Manegaum in Ostindien und von Ibbenbühren bestehen nach Maskelyne und 6. Rath fast gänzlich aus sehr eisenreichem Bronzit, jener mit mehr als 20, dieser 1 17 pCt. Eisenoxydul; chemisch gehört dieser Gemengtheil daher mehr zum Hypersthe

Anm. 4. Breithaupt's Phästin ist ein zersetzter Bronzit, von welchem er sich beders durch seine grosse Weichheit (H. = 4), sein G. = 2,8, seine Mildheit und seine megrauen Farben unterscheidet.

Anm. 2. Der Bastit oder Schillerspath von der Baste am Harz ist, wie auger blicklich wenig zweifelhaft, aus einer Umwandlung des Bronzits (oder Enstattts) hervorgegand Streng hatte früher das Mineral, woraus der Bastit namentlich durch Wasseraufnahme enbet als Protobastit bezeichnet, von welchem dann Kenngott nachwies, dass er zum Enstatit 🧨 Bronzit) gehört. Der Bastit erscheint nur derb und eingesprengt in breiten lamellaren Individen und in körnigblätterigen Massen, welche häufig mit Serpentin durchwachsen oder gleichst gespickt sind. — Spaltb. nach einer Richtung sehr vollkommen, nach zwei anderen Richtung tungen unvollkommen, beide ungefähr 87° und 93° geneigt; Bruch uneben und splitter-H. = 3,5 ... 4; G. = 2,6 ... 2,8; lauch-, oliven- und pistazgrün, in des Braune und 6ell schielend; metallartig schillernder Perlmutterglanz auf der vollkommenen Spaltungsfläch kantendurchscheinend; die optischen Axen liegen symmetrisch in einer Normalebene ist vollkommenen Spaltungsfläche, also im makrodiagonalen Hauptschnitt, was nicht mit ihr. Orientirung im Enstatit oder Bronzit übereinstimmt und möglicherweise mit der Umwandlag: zusammenhängt. — Chem. Zus. nach Köhler: 48,90 Kieselsäure, 4,50 Thonerde, 2,87 Chrowoxyd, 40,78 Eisenoxydul (Oxyd?), 26,00 Magnesia, 2,70 Kalk, 0,47 Kali, 42,42 Wasser; 12dessen ist nach Streng und Fischer im Bastit Chromeisenerz sehr sein eingesprengt, weshaein Theil des Chromoxyds, der Thonerde und des Eisenoxyduls in Abzug zu bringen ist. Die Var. von Todtmoos in Baden, welche von Hetzer analysirt wurde, ergab 43,77 Kieselsäur 5,96 Thonerde, 30,96 Magnesia, 7,29 Eisenoxydul, 4,25 Kalk und 44,3 Glühverlust. Es schen also der Umwandlungsprocess, welcher den Bastit liefert, die Richtung nach dem Serpealit zu einzuschlagen. V. d. L. wird er tombackbraun und magnetisch, schmilzt aber nur it dünnen Splittern an den Kanten; mit Borax und Phosphorsalz gibt er Eisen- und Chronfarbe, und mit letzterem ein Kieselskelet; von Salzsäure wird er unvollkommen. von Schot felsäure vollständig zersetzt. — An der Baste und am Radauberge bei Harzburg am Hart. I einem serpentinähnlichen Gestein eingewachsen, welches fast genau dieselbe chemische

Zusammensetzung hat. Auf ähnliche Weise, jedoch mehr eingesprengt als derb, findet sich der Bastit bei Todtmoos im südlichen Schwarzwald. In den Melaphyren der Gegend von Ilfeld am Harz, sowie in manchen Melaphyren Schlesiens kommen oft sehr zahlreiche kleine, prismatische, fast nadelförmige Krystalle vor, welche in ihren physischen Eigenschaften und, nach Streng's Analysen, auch in ihrer Substanz dem Bastit ganz ähnlich, obgleich fast wasserfrei sind. Sie dürften gleichfalls als etwas veränderte Krystalle von Enstatit oder Bronzit zu betrachten sein. Nach H. Fischer sind in dem Serpentin des Glatten Steines, bei Todtmoos im Schwarzwald, ganz ähnliche, bis 6 Linien lange Krystalle eingewachsen.

535. Hypersthen, Hauy (Paulit).

Rhombisch, wie Des-Cloiseaux nachwies (nach ihm ∞ P 93° 30'), isomorph mit Enstatit; derb, in individualisirten Massen und körnigen Aggregaten, auch eingesprengt, als Gemengtheil von Gesteinen, und als Geschiebe. Frei ausgebildete Krystalle sind zuerst als grosse Seltenheit durch V. v. Lang in dem Meteoreisen von Breitenbach in Böhmen (später auch wohl zum Enstatit gezogen, obwohl sie 13,44 Eisenoxydul enthalten), sowie durch vom Rath in Auswürflingen des Laacher Sees nachgewiesen worden. Diese letzteren, sehr kleinen, aber gut messbaren, braunen und stark glänzenden Krystalle wurden von ihm anfangs für ein selbständiges Mineral gehal-

ten, welchem er den Namen Amblystegit gab. Fig. 1, von G. vom Rath entlehnt, zeigt den entschieden rhombischen Charakter dieser Laacher Hypersthenkrystalle 1); wählt man die Pyramide o zur Grundform P, so wird

$$c = \overline{P}2, \qquad c: c = 152^{\circ}22' \qquad o: a = 119^{\circ}26'$$

$$i = 2\overline{P}2, \qquad i: o = 161 \ 27 \qquad i: a = 135 \ 34$$

$$u = \frac{3}{2}\overline{P}\frac{3}{4}, \qquad u: o = 169 \ 46 \qquad u: b = 126 \ 24\frac{1}{2}$$

$$m = \infty P, \qquad m: m = 91 \ 40 \qquad m: a = 135 \ 50$$

$$n = \infty P2, \qquad n: m = 161 \ 24 \qquad n: b = 152 \ 46$$

$$h = \frac{1}{4}\overline{P}\infty, \qquad h: h = 163 \ 47 \qquad h: b = 98 \ 6\frac{1}{2}$$

endlich ist $a = \infty \bar{P} \infty$, und $b = \infty \bar{P} \infty$; die sehr stumpfe dachförmige Begrenzung, welche das Brachydoma h bildet, veranlasste den Namen Amblystegit. Für die Grundform selbst bestimmen sich die Polkanten zu 127° 38' und 125° 58'. Später entdeckte Des-Cloizeaux grüne durchscheinende, mehr nach ∞P∞. tafelförmige Hypersthen-Krystalle von der Form jenes Amblystegits in den Hohlräumen eines feinkörnigen lichten und eines dunkeln Trachyts vom Rocher du Capucin am Mont Dore, vgl. Fig. 2 nach vom Rath; daran ist $k = \frac{1}{4}P\infty$, $d = \frac{1}{2}P\infty$. An einem H. aus West-Ecuador führt v. Siemiradzki eine Zwillingsbildung nach 0P an, was natürlich nur ein Irrthum sein kann. — Spaltb. brachydiagonal sehr vollkommen, prismatisch nach ∞ P deutlich; makrodiagonal sehr unvollk.; H. == 6; G. = 3,3...3,4; pechschwarz und grünlichschwarz bis schwärzlichgrun und schwärzlichbraun; metallartig schillernder Glanz auf der vollkommenen Spaltungsfläche, oft mit einem Farbenschiller bis in Kupferroth verbunden, welcher durch interponirte braune mikroskopische Lamellen hervorgebracht wird

(vgl. S. 192), die Lamellen sind wohl nicht, wie Kosmann wollte, nach ∞ P3, sondern nach ∞ P ∞ eingelagert; ausserdem Glas- oder Fettglanz; undurchsichtig, nur in feinen Splittern durchscheinend. Die optischen Axen fallen in den brachydiagonalen Hauptschnitt, weshalb darnach gespaltene Blättchen kein Axenbild geben; die stumpfe Bisectrix ist parallel der Verticalaxe, die spitze parallel der Brachydiagonale. a=a, b=b, c=c; in dünnen Lamellen, namentlich in Längsschnitten stark pleochroitisch: a hya-

⁴⁾ Die Beobschtungen von G. vom Rath und V. v. Lang finden sich in den Ann. d. Phys. u. Ch., Bd. 438, 4869, 529; Bd. 439, 4870, 349; Ergänzungsband 5, 4874, 443; Bd. 452.

cinthroth oder braunroth, b röthlichbraun oder gelblichbraun, c graulichgrün. — Chem. Zus.: der Hypersthen ist, wie der Bronzit, (Mg, Fe) Si 63, d. h. eine isomorphe Mischung von $m(\text{Mg Si } 0^3) + n(\text{Fe Si } 0^3)$, begreift aber magnesiaärmere und eisenreichere Glieder als der Bronzit; nach Rammelsberg's Zusammenstellung ist, wenn n=1 ist, m=5 bis 4 (ca. 26 bis 11 pCt. Magnesia, 10 bis 34 pCt. Eisenoxydul); meist ist auch etwas von dem entsprechenden Calciumsilicat vorhanden. Die H. vom Capucin und von Bodenmais führen über 5 pCt. Manganoxydul. Remelé fand im Hypersthen von Farsund in Norwegen 10,47 Thonerde und 3,94 Eisenoxyd, weshalb sich diese Var. zu dem gewöhnlichen Hypersthen verhält, wie ein thonerdehaltiger Pyroxen zu dem Diopsid; auch eine Analyse von Pisani ergab über 9, und G. vom Rath's Analyse des Amblystegits 5 pCt. Thonerde; der H. von Arvieu im Aveyron enthält 5,65 pCt. davon. Die Rolle, welche diese Thonerde in den Hypersthenen spielt, unterliegt derselben Deutung, wie diejenige in den Augiten (vgl. diese). Nach Doelter dürften ganz sesquioxydfreie Hypersthene überhaupt nicht vorkommen und es verhalte sich somit der Hypersthen zum Bronzit wie der thonerdehaltige Augit zum Diopsid. V. d. L. schmilzt der Hypersthen mehr oder weniger leicht zu einem grünlichschwarzen oft magnetischen Glas; von Säuren wird er nicht angegriffen. — Im Hypersthenfels und Norit, auch im Gabbro: St. Paulsinsel und Küste von Labrador, Skye, Norwegen, Penig, New-York und Canada, Arvieu-im Aveyron (vgl. Z. f. Kryst. III. 433); neuerdings auch vielfach in olivinfreien Andesiten (Hypersthen-Andesiten) gefunden, wo er sich dem Bronzit nähert; auf Hohlräumen trachytischer Gesteine am Mont Dore; nach Blaas auch verbreitet auf Hohlräumen und in der Grundmasse persischer Trachyte vom Demayend (hier herrscht in der Endigung die Pyramide 2P2 (i); als bis 0,7 Mm. lange Prismen im Bimsstein von Santorin (nach Fouque); zufolge Merian im sog. Trappgranulit (Pyroxengranulit) Sachsens, von monoklinem Pyroxen begleitet (N. Jahrb. f. Min. Beilageb. III. 304). Bodenmais in dem bekannten magnetkiesführenden mineralreichen Aggregat (Becke in Min. u. petr. Mitth. 1880. 60); nach Des-Cloizeaux gehören auch hierher unter dem Namen muscheliger Augit bekannte, dunkelgrüne und glasig aussehende Knollen von Maar bei Lauterbach in Hessen-Darmstadt.

Gebrauch. Die mit schönem Farbenschiller versehenen Hypersthene werden bisweilen zu Schmucksteinen und Ornamenten verarbeitet.

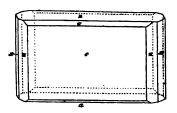
An m. 1. Mit dem Hypersthen ist nach den neueren Untersuchungen von Krenner (Z. f. Kryst. IX. 4884. 255) auch das von A. Koch unter dem Namen Szabóit eingeführte Mineral zu vereinigen, welches am Aranyer Berge in Siebenbürgen mit Pseudobrookit und Tridymit in Spalten und Höhlungen, auch in der Grundmasse eines Andesits auftritt, und in welchem Koch ein neues trik lines Glied der Pyroxengruppe erkannt zu haben glaubte (Min. u. petr. Mittheil. 1878. 834). Die Kryställchen sind höchstens 2 Mm. lang, durchschnittlich 0,3 Mm. breit, 0,05 - 0,16 Mm. dick, mit einer breiten Tafelfläche (coPco), welche oft sehr dicht vertical gestreift erscheint, auch wohl lang prismatisch nadelförmig. Prismenflächen (OP 910 41' und 88° 40' nach Koch, 94° 56' und 88° 4' nach Krenner) und Makropinakoid nur schmal. Die Endigung besteht bei wohlgebildeten Krystallen aus einer oder zwei Pyramiden (4P und P2), von denen die stumpfere vorherrscht. Basis selten und nicht messbar. Durch oftmaliges Ausbleiben terminaler Flächen wird ein monokliner oder trikliner Habitus bedingt. Die beiden verticalen Pinakoide (nach Koch 88° 49') bilden nach Krenner 90°. — Spaltb. parallel coPco relativ am besten, nach ∞P minder vollk. — H. über 6, G.=3,505. Dickere Krystelle gelblichbraun bis kastanienbraun, die sehr dünnen und durchsichtigen lichtgrünlichgelb bis grünlichbraun; bei der Verwitterung opak werdend, sich aussen mit einem zarten bunten, metallisch glänzenden Häutchen überziehend. Auf dem Brachypinakoid, auf welchem A. Koch eine Auslöschungsschiefe von 2-3° angab, fand Krenner vollkommen gerade Auslöschung. Wie beim Hypersthen liegen die optischen Axen im Brachypinakoid, die negative spitze Bisectrix ist parallel der Brachydiagonale, auch der Pleochroismus stimmt ganz überein. Franz Koch that ferner dar, dass bei der anfänglichen Analyse von A. Koch, welche u. a. nur eine Spur von Magnesia aufwies, ein Versehen erfolgt war, und dass das Mineral auch in chemischer Hinsicht ein achter Hypersthen ist, dessen Gehalt an Fe O 19,7 pCt. beträgt. Schwer schmelzbar. --Ob die durch v. Lasaulx am Mte Calvario bei Biancavilla am Aetna mit Eisenglanz zusammen, sowie in einem trachytischen Gestein vom Riveau-Grand im Mont-Dore gefundenen » Szabóite«

(Z. f. Kryst. III. 288) ebenfalls dem Hypersthen angehören, steht vorläufig dahin, ist aber sehr wahrscheinlich.

Anm. 2. Nach dem Vorstehenden ist die zwischen Bronzit und Hypersthen gezogene Grenze völlig willkürlich und die beiden Mineralien gehen ineinander über. Anderseits hängt auch der Enstatit eng mit dem Bronzit zusammen, wenngleich nicht ganz so unmittelbar, insosern die eisenärmsten Bronzite immer noch viel eisenreicher sind, als die eisenhaltigen Enstatite. — Diese Mischungsglieder sind um so strengslüssiger, je mehr Magnesia sie enthalten, die eisenreichen Hypersthene schmelzen nicht sonderlich schwer.

536. Wollastonit, Hauy (Tafelspath).

Monoklin; stellen wir die Krystalle so aufrecht, wie $G.\ vom\ Rath$, so wird in beistehender Figur die Fläche c das Orthopinakoid, während z und x zwei verticale Prismen sind: betrachten wir nun die nach vorn einfal-



P∞ wird, so resultirt das A.-V. = 1,0534: 1: 0,4840, nicht sehr verschieden von dem S. 654 angeführten des Pyroxens. Die Fig. zeigt eine Combination fast aller dieser Formen, in welcher $c: u = 95^{\circ} 30'$, $c: v = 135^{\circ} 83'$, $c: a = 110^{\circ} 4'$, $c: e = 133^{\circ} 39'$, $c: z = 145^{\circ} 3'$ und $c: x = 115^{\circ} 30'$; doch kommen auch viel reichhaltigere Combinationen vor, wie namentlich die in Einschlüssen des Lavastroms der Aphroëssa zahlreich vorhandenen, zwar sehr kleinen, aber schön und manchfaltig ausgebildeten Krystalle (vgl. Hessenberg Mineral. Notizen Nr. 9); auch diese Krystalle sind vorherrschend tafelartig nach c, bisweilen nach v. Die Krystalle sind ziemlich häufig als Zwillingskrystalle nach dem Orthopinakoid (c) ausgebildet, tafelförmig oder auch säulenförmig in der Richtung der Orthodiagonale; doch kommen sie selten vor, und gewöhnlich finden sich nur eingewachsene, unvollk, ausgebildete, nach der Orthodiagonale gestreckte, breit säulenförmige oder schalige Individuen, sowie schalige und radial-stängelige bis faserige Aggregate. — Spaltb. orthodiagonal und basisch (c und u), vollk., so auch hemidomatisch nach t und a, welche mit c Winkel von 129° 35' und 110° 4' bilden; die Spaltungsfläche t gehört dem Hemidoma $P\infty$, welches die Combinationskante zwischen c und a(in unserer Figur) abstumpft, gegen c 129° 35' geneigt ist, und auch als Krystallfläche sowohl am Capo di Bove, als auch bei Cziklova und Santorin vorkommt; nach Des-Cloizeaux und Hessenberg sind die drei Spaltungsflächen c, t und a gleich vollk., dagegen u minder deutlich; übrigens erscheinen sie oft wie abgerissen; H. = 4,5...5; G. = 2,78... 2,94; farblos, meist röthlich-, gelblich-, graulichweiss bis isabellgelb und licht fleischroth; Glasglanz, auf Spaltungsflächen stark und z. Th. Perlmutterglanz; durchscheinend, selten durchsichtig; die optischen Axen fallen in den klinodiagonalen Hauptschnitt, und die Bisectrix (c) bildet mit der Basis nach vorn einen Winkel von 32° 12'. - Chem. Zus. nach vielen Analysen: Calciumsilicat, Ca Si 03, mit 51,75 Kieselsäure und 48,25 Kalk; v. d. L. schmilzt er schwierig zu halbdurchsichtigem Glas; Phosphorsalz löst ihn auf mit Hinterlassung eines Kieselskelets; von Salzsäure wird er vollständig zersetzt unter Abscheidung von Kieselgallert. - Vesuv, in den sog. Auswürflingen der Somma, Capo di Bove bei Rom, Cziklova im Banat, Perheniemi in Finnland, New-York und Pennsylvanien; Lengefeld in Sachsen; in der Lava von Aphroëssa auf Nea Kaimeni bei Santorin; in einem archaeischen Plagioklas-Pyroxengestein von Roguedas in der Bretagne (nach Cte. de Limur und Cross, Min. u. petr. Mitth. 1880.

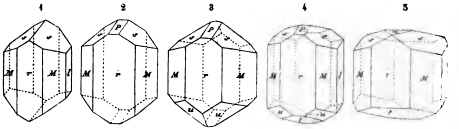
369); auch als einschluss-ähnliche Aggregate im Phonolith von Oberschaffhausen in Kaiserstuhl.

Anm. 4. Die faserigen Aggregate erscheinen bisweilen wie Asbest; so namentlich de jenige Varietät, welche in Grönland den Trapptuff der Halbinsel Noursoak in schmalen Immern durchzieht, und von Rink asbestartiger Okenit genannt wurde. Forchhammer zeigt dass es ein etwas zersetzter Wollastonit sei (vgl. Anm. 4 nach Nr. 567); vgl. auch Pektolith m. Bezug auf Wollastonit.

Anm. 2. Ein zu Aedelfors in Småland vorkommendes, auch Aedelforsit (vgl. Larmontit) genanntes Mineral, ist nach Forchhammer ein unreiner Wollastonit, gemengt mit Quan Feldspath, oft auch Kalkcarbonat und Granat.

537. Pyroxen, Hauy (Augit, Salit, Diopsid u. a.).

Monoklin; $\beta = 74^{\circ}$ 11'; die gewöhnlichsten Formen sind: 0P(t), $\infty P \infty$ 1. $\infty P \infty$ (t), $\infty P \infty$ (t),



- Fig. 4. $\infty P. \infty P. \infty P. \infty P. \infty P. \gamma$ die gemeinste Form der in den plutonischen und vulkanischen Gesteinen eingewachsenen Krystalle; $s: s = 120^{\circ} 48'$.
- Fig. 2. Die Comb. Fig. 4 mit dem Hemidoma $P\infty$ (P); $P:r=105^{\circ}30'$.
- Fig. 3. Die Comb. Fig. 2, noch mit der Hemipyramide -P(u); $u: u = 131^{\circ}30'$.
- Fig. 4. Die Comb. Fig. 3, noch mit der schiefen Basis 0P(t); $t:r=105^{\circ}49'$.
- Fig. 5. $\infty P. \infty P. \infty P. \infty OP. P. \frac{1}{2} P. \infty$; die Flächen dieser letzteren Form (n) sind fast horizontal 1).

Alle diese Formen, sowie die nächstfolgende Fig. 6, finden sich besonders an dem eigentlichen Augit.

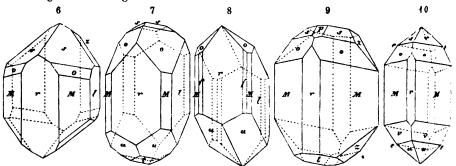
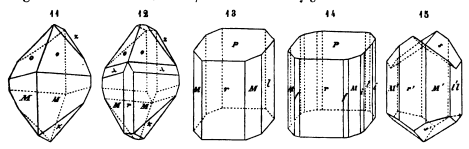


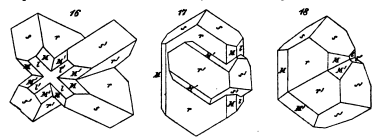
Fig. 6. Die Comb. Fig. 1 mit der Hemipyramide 2P und dem Klinodoma 2Pco; Augil.

⁴⁾ Wenn man diese Form 1 Poo (n) als Basis of wählt, wobei alsdann Poo (P) zu 1 Poo, of

- Fig. 7. $\infty P \infty . \infty P \infty . \infty P . 2P . -P . P . 0P$; am Diopsid.
- Fig. 8. $\infty P \infty . \infty P \infty . \infty P \infty . \infty P 3. -P. 2P$; ebenfalls am Diopsid; $f = \infty P 3$.
- Fig. 9. $\infty P. \infty P \infty$. 2P.P. 0P. $P \infty$. 2P ∞ ; Diopsid und Fassait.
- Fig. 10. $\infty P. \infty P \infty . \pm 2P. \pm P$; am Fassait oder Pyrgom.



- Fig. 11. 00P. 2P. 2P00; am Fassait.
- Fig. 42. Die Comb. Fig. 44, noch mit ∞P∞ und der Hemipyramide 3P (λ); Fassait.
- Fig. 13. ∞ P ∞ . ∞ P ∞ . ∞ P. P ∞ ; am Baikalit, Salit, Kokkolith z. Th.
- Fig. 14. Die Comb. Fig. 13, noch mit ∞P3 und ∞P3 (f und i).
- Fig. 15. Zwillingskrystall des gemeinen Augits; kommt häufig vor; seltener sind die folgenden Zwillinge, copirt nach den Zeichnungen von Vrba, welche v. Zepharovich im N. Jahrb. f. Mineral., 1871. 60 mitgetheilt hat.



- Fig. 16. Durchkreuzungs-Zwilling nach dem Gesetz: Zwillings-Ebene eine Fläche des Hemidomas Poo; diese im Bilde vertical erscheinende Ebene macht mit den Orthopinakoiden r oder r' den Winkel von $(30\frac{1}{2})^0$, daher denn r:r' = 81° oder 99° misst. Vrba entdeckte diese Zwillinge in einem zersetzten Basalt bei Schönhof unweit Saatz.
- Fig. 17. Penetrations-Zwilling nach dem Gesetz: Zwillings-Ebene eine Fläche der Hemipyramide R2, welches Naumann bereits im Jahre 1830 angab; der damals von ihm vorausgesetzte Parallelismus der Flächen r und r', sowie der vermuthete Werth des Neigungswinkels beider Verticalaxen von 120° findet jedoch nicht statt, sobald man die neueren Messungen zu Grunde legt; übrigens erscheinen diese Zwillinge gewöhnlich so wie im Bilde, dass nämlich ein kleineres Individuum einem grösseren halb eingesenkt aufliegt; von Breithaupt bei Schima, und von Vrba bei Schönhof gefunden.
- Fig. 18. Contact-Zwilling nach demselben Gesetz; ebendaher, doch weit seltener.

Die Krystalle erscheinen meist kurz, bisweilen lang säulenförmig (wobei mitunter, wie an manchen Diopsiden und am Augit von Nordmarken bei Philipstad die verticalen Pinakoide stark überwiegen), sehr selten tafelförmig, sind einzeln eingewachsen,

⁽t) zu $-\frac{1}{2}POO$ wird u. s. w., so steht die Klinodiagonale fast genau rechtwinkelig auf der Verticalaxe, indem alsdann $\beta=89^{\circ}$ 88'. G. vom Rath ist geneigt, die Fläche P als 0P, und s als ROO zu setzen, damit sie darin mit den Flächen p resp. l bei der Hornblende übereinstimmen. Ueber neue Flächen am Diopsid vgl. vom Rath in Z. f. Kryst. VIII. 1883. 46.

oder aufgewachsen und dann in der Regel zu Drusen vereinigt; auch derb in körn. stängeligen und schaligen Aggregaten. Die in Gesteinen eingewachsenen Kryst zeigen oft einen zonalen Bau aus Kern und zahlreichen Schalen, welche vielfach Le Farbengegensätze darbieten und auf Grund etwas abweichender chem. Zusamsetzung auch kleine Differenzen in den Auslöschungsrichtungen und Polarisationsfen aufweisen. Bisweilen erscheint der sog. sanduhrförmige Bau, indem Schnitte par den verticalen Pinakoiden in vier Felder zerfallen, von welchen je zwei gegenüb liegende gleichmässig auslöschen (während Querschnitte die gewohnliche Schiumhüllung zeigen); hier scheint sich zuerst ein sanduhrförmiges Krystallskelet. bildet zu haben, dessen kegelförmige Ausbuchtungen später durch etwas chemabweichende Augitsubstanz erfüllt wurden; eine gesetzmässige Verwachsung b dabei nicht vor (vgl. zuerst van Werveke im N. Jahrb. f. Min. 1879. 483). - Zwillie bildungen nicht selten, nach verschiedenen Gesetzen, am häufigsten nach dem setz: Zwillings-Ebene das Orthopinakoid, Zwillingsaxe die Normale desselben, Fig. 1 S. 107; parallel der Basis eingeschaltete Zwillingslamellen fand vom Rath an In siden von Achmatowsk und Mussa. — Spaltb. prismatisch nach coP, mehr oder niger vollk., doch meist in geringem Grade, orthodiagonal und klinodiagonal unver-H. = 5...6; G. = 2,88...3,5; farblos und zuweilen weiss, doch in der Regel gest besonders grau, grün und schwarz. Glasglanz, manche Varr. Perlmutterglanz auf of pellucid in allen Graden. Die optischen Axen liegen im klinodiagonalen Hauptschihre spitze positive Bisectrix (c) fällt in den stumpfen Winkel β und bildet mit Verticalaxe einen Winkel von ca. 39°. Augite aus basaltischen Gesteinen best aber wohl eine grössere Auslöschungsschiefe auf co Pco; nach Wiik z. B. der A Monte Rossi eine solche von $48^{\circ}50'$, der A. von Frascati gar von $54^{\circ}1$); b=b. Prochroismus im Allgemeinen sehr schwach, namentlich im Gegensatz zur Hornblet stärker in gewissen Nephelingesteinen; Absorption c > a, welches fast = b. chemischer Hinsicht unterscheidet man thonerdefreie und thonerdehaltige Pyroxe* zu den ersteren gehören die Varr. des Salits, Malakoliths, Diopsids, Kokkoliths: den letzteren der Fassait, sowie die dunkelgrünen und schwarzen eigentlichen Aus-Die thonerdefreien bestehen vorwiegend aus Kieselsäure, Kalk und Magnesia " sind, weil darin stets Ca: Mg = 1:1, nach der Formel Callg Si²0⁶ zusammengesch gewöhnlich enthalten sie aber etwas Eisenoxydul, welches als Silicat grünlich [25] und weil alsdann immer Ca: (Mg + Fe) == 1:1, so gestaltet sich für sie die Formel: Ca (Mg, Pe) Si²0; doch gibt es auch fast ganz eisenfreie weisse Pyroxene (Salit): andr seits liegt in der Var. des Hedenbergits ein magnesiafreier Pyroxen vor, welcher 15: aus Kalk- und Eisenoxydulsilicat besteht. - Die thonerdehaltigen Augite führ ausser jenen Silicaten noch 4 bis 9 pCt. Thonerde und ausserdem Eisenoxyd in sie Betreffs der Rolle, welche diese Sesquioxyde hier spielen, ist es am wahrscheit lichsten, dass dieselben, wie Tschermak zuerst gelehrt hat, auf die isomorphe Belmischung eines Silicats der Sesquioxyde, R(R2) Si 06 zurückzuführen sind. wir R insbesondere = Mg, und (R²) vorwiegend = (Al²). Die Formel wird daher τ n (Mg, Fe) Ca Si² O⁶ + Mg (Al², Fe²) Si O⁶. Das letztere Silicat mit den Sesquioxyden E

⁴⁾ Nachdem Tschermak schon constatirt, dass bei sesquioxydfreien monoklinen Diopside mit wachsendem Eisengehalt der optische Axenwinkel und auch die Auslöschungsschiefe auf der Klinopinakoid zunimmt, glaubte Wiik es wahrscheinlich mechen zu können, dass auch für ander Pyroxene der Eisenoxydulgehalt in directem Verhältniss zu der Veränderung der Auslöschungsschiefe steht (Z. f. Kryst. VII. 78, VIII. 203). Doelter gelangte dagegen seinerseits zu dem Restatt, dass zwar bei dem Diopsid und Malakolith schon eine Abhängigkeit jener Schiefe von des Gehalt an Eisenoxyd ul allein hervortritt, bei den eigentlichen Augiten aber keine gesetzmässe Beziehung zwischen diesen beiden zu finden sei. Eine solche werde dagegen hier ersichlich wenn man die Summe von Eisenoxydulsilicat, Eisenoxydsilicat und Thonerdesilicat im Gegenst zu dem Diopsidsilicat Ca Mg Si² O6 in diesen eigentlichen Augiten in Betracht zieht: die Auslöschungsschiefe nehme continuirlich zu mit der Summe der erstgenannten Silicate (sofera dies alle und nicht in zu grossem Missverbältniss vertreten sind) und mit der Abnahme des Diopsidsilicats (N. Jahrb. f. Min. 1885. I. 48); vgl. auch Paul Mann, ebendas. 1884. II. 205.

nicht, wie es bei den ersteren thonerdefreien der Fall, für sich bekannt. Die II IV Möglichkeit der Isomorphie besteht darin, dass für das erstere Silicat auch Mg Ca Si Si O⁶

gesetzt werden kann, welches mit Mg (Al²) Si O⁶ chemisch äquivalent ist, indem Ca Si durch Al² vertreten wird. Die Sesquioxyde müssen an Magnesia gebunden sein, weil in diesen Pyroxenen Ca Mg + Fe ist. — Rammelsberg vertritt diesen Deutungen gegenüber die minder wahrscheinliche Ansicht, dass die Sesquioxyde als solche in isomorpher Mischung zugegen seien und glaubt, indem er die thonerdenit IV

freien Glieder als R Si O3 auffasst, dass (R2) O3 vermöge der chemischen Aequivalenz zu einer solchen Anlagerung wohl befähigt sein dürfte 1). - Bemerkenswerth ist noch im Gegensatz zu dem sonst so ähnlichen Amphibol, dass die Pyroxene kein Fluor enthalten. Alkalien treten in der Regel gar nicht oder nur in ganz geringen Spuren auf; in gewissen Gesteinen zeichnen sich allerdings die Pyroxene durch einen nicht unbeträchtlichen Natrongehalt aus: Doelter fand z. B. in einem leicht schmelzbaren Augit aus Nephelinsyenit von San Vincente (Capverden) 8,7 Natron; mit Sorgfalt isolirte und analysirte Augite aus Phonolithen ergaben Mann z. B. 10,69 Natron nebst 2,64 Kali (Hohentwiel, schon akmitartig) und 8,68 Natron nebst 0,68 Kali (Elfdalen). Im Augit vom Horberig bei Oberbergen (Kaiserstuhl) wies Knop 2,09, in dem von Burkheim 3,6, in einem aus Limburgit 4,57 pCt. Titansäure nach; nach ihm zeigen solche titanhaltige Augite in Dünnschliffen eine bräunlichviolette Färbung, welche er überhaupt für einen Titangehalt (bei relativ geringem Eisengehalt) als charakteristisch hält; möglicherweise sei das Ti nicht als Ti O2 (in Vertretung von SiO2), sondern gewissermaassen als Eisenoxyd vorhanden, worin 4 At. Fe durch 4 At. Ti ersetzt werde. - V. d. L. schmelzen die Pyroxene theils ruhig, theils unter etwas Blasenwerfen zu einem weissen, grauen, grünen oder schwarzen Glas; mit Borax und Phosphorsalz (welches letztere sie im Allgemeinen schwer und die thonerdehaltigen Varr. fast gar nicht löst) geben die meisten Reaction auf Eisen; mit Kobaltsolution werden die weissen und hellsarbigen roth; von Säuren werden sie nur sehr unvollständig zersetzt. Das Pulver des Diopsids und Augits zeigt nach Kenngott starke alkalische Reaction.

Man unterscheidet besonders folgende Varietäten:

- a) Diopsid; graulichweiss bis perlgrau, grünlichweiss bis grünlichgrau und lauchgrün, durchsichtig und durchscheinend, schön krystallisirt, auch derb in breitstängeligen und schaligen Aggregaten, welchen letzteren oft eine wiederholte Zwillingsbildung zu Grunde liegt; seine Substanz entspricht der Formel Ca Mg 81206, doch ist in den grünen Varietäten etwas Eisenoxydul vorhanden. Mussa Alp, Schwarzenstein, Breitenbrunn, Gulsjö und Nordmarken in Schweden (vgl. J. Lehmann in Z. f. Kryst. V. 4884. 582), Achmatowsk am Ural; im Olivinfels.
- b) Salit (und Malakolith); zuweilen fast weiss, gewöhnlich aber von verschiedenen grünen Farben, selten braun, gelb oder roth, durchscheinend und kantendurchscheinend; die weissen sind fast eisenfrei; selten krystallisirt (Baikalit), meist in schaligen (nach 0P) und stängeligen Aggregaten; Sala, Arendal, Degerö, Schwarzenberg, Baikal-See; auf der schottischen Insel Tiree im fleischrothen Marmor; nach Kalkowsky auch als Gemengtheil in Gneissen und Hornblendeschiefern.
- c) Kokkolith (und körniger Augit); berg-, lauch-, pistaz-, schwärzlichgrün bis rabenschwarz, durchscheinend bis undurchsichtig; reicher an Eisenoxydul-Silicat als die vorhergehenden Varr.; krystallisirt, die Krystalle mit abgerundeten Kanten und

⁴⁾ Rammelsberg bestreitet auch, dass in den thonerde- und eisenoxydhaltigen Pyroxenen immer Ca < Mg + Fe, und weil in der That in mehren Analysen Kalksilicat im Ueberschuss vorhanden ist, glaubt Doeller, dass ausser den von Tschermak eingeführten Silicaten noch die Existenz von Ca (Fe²) Si 4 O¹² und Ca (R²) Si 6 0 anzunehmen sei. — Er zeigte auch durch Schmelzversuche, dass das künstlich zusammengemischte Silicat R (R²) Si 6 0 (vgl. oben) als solches krystallisirbar sei, und in seinen Eigenschaften ganz denjenigen Erstarrungsproducten gleiche, welche durch die Schmelzung natürlicher Augite entstanden.

- Ecken, wie geflossen, und dadurch in rundliche Körner übergehend; derb, in sebausgezeichneten körnigen Aggregaten. Arendal, Svardsjö.
- d) Hedenbergit von Tunaberg, schwärzlichgrün bis schwarz, Strich grünlichgrau, undurchsichtig; nur derb, jedoch mit deutlicher Spaltbarkeit nach einem Prisma is 87° 5′; ist nach den Analysen von H. Rose und Wolff blos Cafe 81°20°, entsprecht 48,44 Kieselsäure, 22,57 Kalk, 29,02 Eisenoxydul, bisweilen mit ganz wenig Nappsia; hierher gehört auch ein schwarzer Augit im Kalkspath von Arendal; G. = 3.6′ Ein graugrüner sehr leicht nach OP (ca. 87° 40′) spaltbarer Hedenbergit von Vestrisilfberget in Dalarne (G. = 8,55) hält 6,5 Mangan.
- e) Fassait (und Pyrgom); lauchgrün, pistazgrün, schwärzlichgrün, meist stark glazende und scharfkantige Krystalle, ein- und aufgewachsen, kantendurchscheinend zus dem Fassathal hat nach Doelter insofern eine eigenthümliche Zusammensetzung er abweichend von den anderen Thonerde-Augiten mehr Eisenoxyd als Eisenoxyd und mehr Kalk als Magnesia enthält. Fassathal, Vesuv, Traversella.
- Augit; lauchgrün bis schwärzlichgrün, rabenschwarz, pechschwarz, sammetschwarkantendurchscheinend bis undurchsichtig; krystallisirt, Krystalle in der Regel einwachsen, seltener als Auswürflinge oder secundär lose; auch in Körnern und einsprengt oder derb (als muscheliger Augit); wesentlicher Gemengtheil zahlreid-Gesteine, von Diabasen, Melaphyren, Porphyriten, Andesiten, Doleriten, Basalten undentsprechenden Laven, auch in Kalksteinen. Die in den Basalten vorkommenden Aukrystalle sind oft erstaunlich reich an mikroskopischen Krystallnadeln, Magnetiknern und Glaseinschlüssen; dazu gesellen sich in den Augiten der leucitführend Basalte mikroskopische Leucitkrystalle, ausserdem nicht selten Einschlüsse der bastischen Grundmasse, und Poren, die mit Gas oder auch mit einer Flüssigkeit erfsind, welche als flüssige Kohlensäure erkannt wurde.

Die bei a) bis d) aufgeführten Varr. enthalten garkeine oder nur sehr wenig Threrde; die bei e) und f) aufgeführten sind durch einen Gehalt an Thonerde Eisenoxyd) ausgezeichnet.

Gebrauch. Manche schön grüne und durchsichtige Varietäten des Diopsids werden er Schmuckstein, der Kokkolith und körnige Augit bisweilen als Zuschlag beim Schmelzen der Eisenerze, und die Pyroxen-Asbeste ebenso wie die übrigen Asbeste benutzt.

- Anm. 1. Chromdiopsid ist der im Olivinfels den Olivin und Bronzit begler tende lebhaft grüne Pyroxen, welcher sich durch einen Chromoxyd- und Thonersgehalt auszeichnet. Damour fand in dem vom Weiher Lherz in den Pyrenäen 1. Chromoxyd und 4,07 Thonerde, Rammelsberg in dem aus den Olivinbomben des Dreiss Weihers in der Eifel 2,64 Chromoxyd und 7,42 Thonerde.
- Anm. 2. Der braune, meist kleinkörnige Schefferit von Långbansbytta scher nach Des-Cloizeaux dem Pyroxen nahe zu stehen, wie auch die übereinstimmenden Analyst von Igelström und Michaelson beweisen, welche ihn als einen manganreichen Augit erkenne lassen; letzterer fand 40,46 Manganoxydul. Porricin hat man grüne bis schwarts stark glänzende, nadelförmige bis haarfeine Pyroxenkrystalle genannt, welche in den Cavisten der Basaltlaven der Eifel vorkommen.
- Anm. 3. Der durch seine grasgrüne Farbe, und sein gewöhnliches Zusammenvorkommen mit rothem Granat ausgezeichnete, derb, in körnigschaligen und körnigst Aggregaten austretende Omphacit ist, nachdem schon R. v. Drasche an den Vorkommnissen von Karlstätten und von der Saualpe zwei gleichwerthige, unter 87° sich schneidende Spaltungsflächen beobachtet, und auch Luedecke an dem von Syra u. d. N Sprünge gewahrt hatte, welche die augitische Spaltbarkeit andeuten, von E. R. Rien eingehend untersucht und in der That als eine echte Varietät des Pyroxens mit den prismatischen Spaltungswinkel von 87° und einer Auslöschungsschiefe von 35° bis 45° auf ∞ P∞ erkannt worden (Min. u. petr. Mitth. 1878. 168); er bestreitet dir Richtigkeit der Angabe von Tschermak, dass, wie früher schon Haidinger ausgesprechen, der Omphacit immer ein Gemeng von einem Diopsid mit einer grünen Homblende (Smaragdit) sei. Nach Fikenscher schwankt das G. zwischen 3,24 und 3.30 und ergeben die Analysen ein Silicat von Kalkerde und Magnesia mit theilweiser Vertretung von Eisenoxydul, daneben jedoch auch einen nicht unbedeutenden, etwa 9 pcl. betragenden Gehalt an Thonerde. Auch die Analyse von Luedecke lieferte für den Omphacit von Syra 4,6 Thonerde; der hohe Thonerdegehalt ist namentlich im Hinblick auf die nicht geringe Pellucidität dieses Pyroxens bemerkenswerth. Das Mineral bil-

det, zugleich mit Granat, wohl auch mit Disthen, das unter dem Namen Eklogit bekannte Gestein, welches z. B. bei Schwarzbach, Eppenreuth, Silberbach und Stambach im Fichtelgebirge, sowie am Bacher in Steiermark und bei Karlstätten in Nieder-Oesterreich vorkommt; auf Syra mit Glaukophan und Zoisit.

538. Jeffersonit, Keating.

Monoklin (vielleicht triklin?); die Spaltungsstächen (∞ P ca. 87° 30′) verweisen auf die Formen des Pyroxens; derb, in individualisirten Massen und körnigen Aggregaten, welche bisweilen in Krystalle auslausen, deren Form Kenngott gleichfalls für identisch mit der gewöhnlichen Augitsorm erkannte. — Spaltb. nach ∞ P, und orthodiagonal, letzteres vollkommener als ersteres, auch nach anderen Flächen; H. = 4,5; G. = 3,3...3,5; dunkel olivengrün, braun, bis sat schwarz, Fettglanz, auf den deutlichsten Spaltungsstächen sat halbmetallisch, kantendurchscheinend bis undurchsichtig. — Chem. Zus.: die eines manganreichen, z in k-haltigen Augits; Pisani sand 40,20 Manganoxydul und 40,43 Zinkoxyd, nur 0,85 Thonerde; Hermann gab 7,00 Manganoxydul und 4,39 Zinkoxyd an; er ist (Ca, Mg, Fe, Mn, Zn) Si O³; v. d. L. schmilzt er zu schwarzer Kugel; von Säuren wenig angreisbar. — Sparta in New-Jersey.

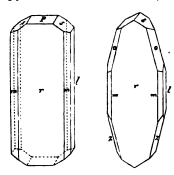
539. Diallag, Hauy.

Der eigentliche braune, graue und schmutziggrüne Diallag ist, obwohl nicht frei auskrystallisirt, so doch isomorph mit Pyroxen; er findet sich derb, in bisweilen mehre Zoll grossen dick tafelförmigen Individuen, welche nicht selten nach der schiefen Basis zwillingsartig verwachsen, auch nach ∞P∞ polysynthetisch lamellirt sind, und eingesprengt, auch in körnigblätterigen Aggregaten; sehr charakteristisch ist für ihn seine vollkommene Spaltbarkeit nach einer Fläche, welche der des Orthopinakoids und zugleich einer schaligen Zusammensetzung entspricht; unvollkommen spaltbar nach der Fläche des Klinopinakoids, bisweilen auch, und zwar deutlicher, nach den Flächen des Protoprismas (87°); die vollkommenste Spaltungsfläche ist meist vertical gestreift oder gefasert; H. = 4; G. = 3,23 ... 3,34; graue, bräunlichgrüne bis tombackbraune und schwärzlichbraune Farbe, äusserst schwach pleochroitisch, metallartiger, oft schillernder Perlmutterglanz auf der vollkommenen Spaltungsfläche; gewöhnlich nur kantendurchscheinend. Die optischen Verhältnisse werden als denen des Pyroxens entsprechend angenommen, was jedoch nach Websky Z. geol. Ges., 1875. 371; bei einem schwarzen Diallag aus einem Monzoni-Gabbro nicht der Fall ist. Manche Varr. enthalten zahllose mikroskopische, dunkelbraune Krystall-Lamellen und Mikrolithen (auch opake Gebilde), namentlich nach ∞P∞ und ∞P∞, interponirt; bisweilen ist der Diallag von Hornblendepartikeln durchwachsen, wobei die Verticalaxen und die Orthopinakoide beider Mineralien parallel sind. Manchmal umgewandelt in Hornblende, wobei bald die Stengel der letzteren parallel gerichtet (Uralit), bald aber auch unregelmässig gelagert sind. - Chem. Zus. wesentlich die des Pyroxens, wobei meist 8 bis 12 pCt. Eisenoxydul nebst Manganoxydul und 1 bis 4 pCt. Thonerde vorhanden sind; Kalk ist stets, und zwar von 16 bis 22 pCt. zugegen, während die Magnesia zwischen 15 und 17, die Kieselsäure zwischen 50 und 53 pCt. zu schwanken pflegt. Cathrein fand in Diallagen aus der Wildschönau 0,7 und 0,88 Titansäure, sowie 0,2 und 0,6 Chromoxyd. Abgesehen von der Thonerde ergeben die Analysen im Ganzen R: Si = 4: 1. Nur wenige Diallage zeigen keinen Wassergehalt, die meisten liefern 0,2 bis 3,5 Wasser; weil aber keine basischen Oxyde entfernt wurden, so ist es wohl nicht gerechtfertigt, wenn G. Bischof, Roth u. A. auf Grund des Wassergehalts und der abweichenden Spaltbarkeit in dem Diallag einen veränderten Augit sehen. V. d. L. schmilzt er mehr oder weniger leicht zu einem graulichen oder grünlichen Email. - Als wesentlicher Gemengtheil des Gabbro fast überall in diesem Gestein, auch wohl im Norit, im Serpentin und Olivinfels.

540. Akmit, Berzelius.

Monoklin; isomorph mit Pyroxen; $\infty P = 87^{\circ} 15'$ nach G. vom Rath; langgestreckte, meist in Quarz eingewachsene, oder doch von Quarz umhüllte, säulenförmige

Krystalle der Combination $\infty P \infty . \infty P . \infty P \infty$, an den Enden bald sehr spitz der 6P u. a. Formen, bald stumpf durch P und $P \infty$ begrenzt; die nebenstehenden Figurzeigen diesen zweisachen Habitus der Individuen. Die durch das vorwaltende Orbpinakoid breite Säule wird in der ersten Figur durch die Hemipyramide P (s) und P0 dazu gehörige Hemidoma begrenzt, wogegen in der zweiten Figur die spitzen Hemipyramiden P1 und P2 (o und P3) die hauptsächliche Begrenzung bilden, welche P3 (o und P4) die hauptsächliche Begrenzung bilden, welche P4 und P5 und P6 und P5 (o und P6 und P6 und P6 und P6 und P8 (o und P8) die hauptsächliche Begrenzung bilden, welche P6 und P6 und P8 (o und P8) die hauptsächliche Begrenzung bilden und P6 und P8 (o und P8) die hauptsächliche Begrenzung bilden und P8 und P9 und



zumal dann ganz auffallend spitz erscheint, werdie meist noch vorhandene Hemipyramide P nur iganz kleinen Flächen ausgebildet ist. Die Krystasind jedoch fast immer Zwillingskrystalle, indem zwhalbe Individuen in der Fläche $\infty P \infty$ (r) mit einzeder verwachsen sind, also ganz nach dem Gesetz dgewöhnlichen Zwillinge des Pyroxens. — Spalth. uder Pyroxen, also prismatisch nach ∞P (87°). thodiagonal und klinodiagonal; H. = 6 ... 6.5. = 3,43 ... 3,53; bräunlich- und grünlichschwiff Glasglanz, fast undurchsichtig; die opt. Axen liegim klinodiagonalen Hauptschnitt. Bisectrix und grünlichen Normale bilden mit einer auf $\infty P \infty$ sen

rechten Linie Winkel von ca. 97° und 7°; c ist daher gegen c sehr wenig geneil ziemlich stark pleochroitisch: c dunkelbraun, a fast wie b bräunlichgrün. — 🔄 Akmit ist von Ström, Berzelius, Doelter und Rammelsberg analysirt worden; Letzler bestimmte zuerst die Oxyde des Eisens und stellte nach seiner Analyse die Fom 5 Na² Si O³ + 2 Fe Si O³ + 4 (Fe²) Si O⁹ auf, welcher 51,04 Kieselsäure, 28,63 Eist oxyd, 6.44 Eisenoxydul, 13,89 Natron entspricht. Tschermak ist dagegen der Arsicht, dass hier der Gehalt an Eisenoxydul etwas zu hoch, der an Eisenoxyd etwas I niedrig bestimmt sei, und, indem er, Bezug nehmend auf Mitscherlich's Berichtigung be Arfvedsonit-Analyse, die Hälfte des Eisenoxyduls in Oxyd umsetzt, sowie den bleiber den ganz kleinen Rest des ersteren vernachlässigt, gelangt er genau auf die Forn- Na^2 (Fe²) $SI^4 \bullet I^2$, mit 54,96 Kieselsäure, 34,64 Eisenoxyd und 43,43 Natron — e^{ib} Deutung, welche auch Doelter vertritt. Bei beiden Auffassungen erscheint der Ahm wie der gewöhnliche Pyroxen, also blos aus Silicaten mit dem Sauerstoffverhältniss 🖰 gemischt. Uebrigens fand Rammelsberg im Akmit 1,11, v. Kobell gar 3,25 pCt. Tilar V. d. L. schmilzt er leicht zu einer glänzend schwarzen magnetischen Perl mit Phosphorsalz gibt er Reaction auf Eisen und ein Kieselskelet, mit Soda auf Platte blech die Reaction auf Mangan; von Säuren nur unvollständig zersetzbar. — Rundr myr bei Eger in Norwegen, in Quarz; Kless bei Porsgrund in Norwegen, Ditró in Siebenbürgen u. a. O. im Elaeolithsyenit.

541. Aegirin, Esmark.

Monoklin, in eingewachsenen, stark gestreisten, schilsähnlichen Säulen, denen ein Prisma von 86°52' (nach Tschermak 87°48', nach Kenngott 87°30' bis 45') zu Grunde liegt, während sie an den Enden so ausgebildet sein sollen, wie die stumpse Akmitkrystalle, mit denen sie nach Tschermak völlig is om orph sind; er ist spaltbar orthodiagonal vollk., klinodiagonal deutlich, prismatisch in Spuren (nach Kenngoll. G. Rose und Rammelsberg auch prismatisch deutlich), nach der Längsaxe stark gestreist hat H. = 5,5...6; G. = 3,43...3,50 nach Breithaupt, 3,63 nach Joh. Lorenzen; grünlichschwarz bis lauchgrün, im Strich hellgrün, glasglänzend, kantendurchscheinend bis undurchsichtig, nach Fischer stark pleochroitisch. Optische Axen-Ebene der klinodiagonale Hauptschnitt, nach Tschermak bildet die positive Bisectrix 93° mit der Normalen auf ∞ P ∞ . Die Analyse von Rammelsberg ergab: 50,25 Kieselsäure, 1,22 Thonerde 22,07 Eisenoxyd, 8,80 Eisenoxydul, 4,40 Manganoxydul, 5,47 Kalk, 1,28 Magnesia. 9,29 Natron, 0,94 Kali, woraus er die Formel Na²Sio³ + 2 (Ca, Mg, Fe) Sio³ + (Fe²) Si³ ableitet. Von dieser Analyse weicht die von Pisani nur wenig ab, während die von

Gutzkow und Rube bedeutender differiren. Lorenzen erhielt 13,31 Natron. Tschermak setzt auch hier, wie beim Akmit, die Hälfte des Eisenoxyduls in Oxyd um, bringt den Rest sammt Kalk und Magnesia für ein wahrscheinlich beigemischtes diopsidähnliches Silicat in Abzug und erhält für den Aegirin die Formel: Na²(Fe²) Si⁴6¹², welche zugleich diejenige des Akmits ist; auch Doelter erschliesst aus seinen Analysen diese Formel. V. d. L. schmilzt der Aegirin leicht und färbt dabei die Flamme gelb; von Säuren wird er kaum angegriffen. — Skaadö bei Brevig in Norwegen, auch bei Barkevig als Begleiter des Astrophyllits; Kangerdluarsuk in Grönland mit Eudialyt, Arfvedsonit und Sodalith.

Anm. 1. Nach dem Vorstehenden dürften Akmit und Aegirin für völlig oder fast völlig identisch gelten. Beide verhalten sich zu dem gewöhnlichen Pyroxen genau so, wie der Arfvedsonit zum gewöhnlichen Amphibol.

Anm. 2. Hier mag auch der monokline Violan Breithaupt's eingeschaltet werden; nach Des-Cloizeaux finden sich sehr selten kleine Krystalle von den Formen des Pyroxens; meist erscheint das Mineral derb und in undeutlich stängeligen oder lamellaren Aggregaten, in welchen letzteren die breiten Seitenflächen der Lamellen dem Klinopinakoid der vorausgesetzten Pyroxenform entsprechen. — Spaltb. prismatisch, ganz dem Pyroxen entsprechend, und klinodiagonal; H. = 6; G. = 3,24...3,23; dunkel violblau, Strich blaulichweiss, Glasglanz, kantendurchscheinend bis undurchsichtig; sehr dünne, dem Orthopinakoid parallel geschliffene Lamellen zeigen im polarisirten Licht ein ähnliches Ringsystem wie der Diopsid; mittlere Auslöschungsschiefe auf dem Klinopinakoid zufolge Schiuttig 27½°. — Pisant erhielt 50,80 Kieselsäure, 2,34 Thonerde, 22,85 Kalk, 44,80 Magnesia, 5,03 Natron, nebst 4,94 Eisen- und Manganoxydul. Die neueste Analyse von Schluttig lieferte: 54,84 Kieselsäure, 2,59 Thonerde, 0,79 Eisenoxydul, 2,58 Manganoxydul, 22,62 Kalk, 44,46 Magnesia, 0,25 Kali, 5,00 Natron, auch 0,37 Kobalt und Nickel. — V. d. L. schmitzt er ziemlich leicht zu einem klaren gelben Glas, wobei die Flamme gelb gefärbt wird. — St. Marcel in Piemont, verwachsen und durchwachsen mit Quarz, Tremolit und Manganepidot.

542. Spodumen, d'Andrada (Triphan).

Monoklin und isomorph mit Pyroxen, ähnlich den Krystallen des sog. Diopsids: $\beta = 69^{\circ} 40'$, $\infty P 87^{\circ} (86^{\circ} 45' \text{ nach Pisani})$, P 116° 19', $2P 91^{\circ} 24' \text{ nach Dana}$; A.-V. = 1,124:1:0,641; die Krystalle z. Th. gross; gewöhnlich aber nur derb, in individualisirten Massen oder in breitstängeligen und dickschaligen Aggregaten; Zwillinge nach ∞P∞. — Spaltb. prismatisch nach ∞P, etwas vollkommener orthodiagonal; H = 6.5...7; G = 3.43...3.49; nach Rammelsberg 3.432...3.482; grünlichweiss bis apfelgrün und licht grünlichgrau (bei Warren und Lyon in Alexander Co., Nordcarolina, auch tief smaragdgrün und dann stark pleochroitisch. Hiddenit genannt; vgl. über dessen zahlreiche Krystallformen E. S. Dana, Am. journ. sc. (3) XXII. 479, auch Z. f. Kryst. VI. 519). Glasglanz, auf der vollkommensten Spaltungsfläche Perlmutterglanz; durchscheinend, oft nur in Kanten; die optischen Axen liegen im klinodiagonalen Hauptschnitt, die spitze positive Bisectrix bildet mit dem Orthopinakoid 26°, mit der Basis 84° 20'. — Chem. Zus. gemäss neuer Analysen von Doelter, Pisani und A. A. Julien: Li² (Al²) Si⁴ O¹², was sich als eine Verbindung von je einem Molekül der Metasilicate Li²Si O³ und (Al²)Si³O⁹ deuten lässt und ergeben würde: 64,49 Kieselsäure, 27,44 Thonerde, 8,07 Lithion; meist ist neben dem Lithion etwas Natron vorhanden, auch weist die Mehrzahl der Analysen einen ganz geringen Kalkgehalt auf. Der Hiddenit führt nach Genth 0,18 Chromoxyd, wovon vielleicht seine Farbe herrührt. Spodumen ist also ein den Natronaugiten Akmit und Aegirin entsprechender Lithion-Augit. — V. d. L. bläht er sich auf, färbt die Flamme schwach und vorübergehend roth, und schmilzt leicht zu einem klaren Glas; mit Kobaltsolution wird er blau; mit Flussspath und saurem schwefelsaurem Kali geschmolzen färbt er die Flamme lebhaft roth; von Phosphorsalz wird er aufgelöst mit Hinterlassung eines Kieselskelets; das Pulver reagirt nach Kenngott stark alkalisch. Säuren sind ohne Wirkung. --- Insel Utö, Tirol, Schottland, Massachusetts, hier bei Norwich und Sterling die Krystalle; an den Black Hills in Pennington Co., Dakota, in 2-6 Fuss langen Krystallen; nach Pisani auch als Geschiebe in Brasilien, wo ihm aber die orthodiagonale Spaltbarkeit fehlt. Doch ist mancher s. Spodumen, wie z. B. der von Passeyer in Tirol, nur Zoisit.

Anm. 4. Von grossem Interesse sind die Untersuchungen von Brush und Edw. Büber die Umwandlungen an den Spodumenkrystallen von Branchville in Connecticut.

Alterationsproducte entstehen dabei, bald einzeln, bald in gegenseitigem Gemeng: All
Eukryptit (ein eigenthümliches neues hexagonales Lithionsilicat Li²(Al²) Si² O³), Muscovit:
Albit zu sog. Cymatolith innig gemengt), Mikroklin, Killinit, in chemisch gesetzmässiger benfolge (Z. f. Kryst. V. 4884. 494). Ganz ähnliche Umwandlungen des Spodumens verfo.

A. Julien bei den Vorkommnissen in den Granitgängen von Hampshire Co. in Massachuse (Amer. Journ. of sc. (3) XIX. No. 444. S. 237).

Anm. 2. Hierher mag auch der Jadëit Damour's gestellt werden, welcher ein Theil des Nephrits ausmacht, nämlich diejenigen sog. Nephrite, welche sich de Thonerde- und Natrongehalt auszeichnen. Derbe Massen von splitterigem Bru Krenner befand an den aus Ober-Birma stammenden (anfänglich von ihm für Neph gehaltenen) Aggregaten die faserigen Individuen als monokline Pyroxene (∞ P 86° 5′ optische Axenebene parallel dem Klinopinakoid, auf welchem eine auch schon H. Fischer wahrgenommene Auslöschungsschiefe von 320-330; auch Cohen erkan: verhältnissmässig grobkörnigen Jadëit aus Tibet als ein Glied der Pyroxengruppe E Ouerschnitte der Krystalle zeigen nahezu rechtwinkelige Spaltbarkeit, Längsschut eine Auslöschungsschiefe bis 41°. Nach Arzruni besteht der J. aus triklinen Pyroxent - H. = 6,5...7 und darüber, grösser als die des übrigen eigentlichen Nephrits: 6.= 3.2...3.4, höher als das des letzteren; durchscheinend, geringer Glasglanz, manchn perlmutterartig; apfel- bis smaragdgrün, blaulichgrün, grünlichweiss. Eine der zerreichen Analysen von v. Fellenberg und Damour ergab: 58,92 Kieselsäure, 48,98 The erde, 0,98 Eisenoxydul, 6,04 Kalk, 4,33 Magnesia, 41,05 Natron (Damour), also er abweichend von den übrigen Nephriten; die Thonerde geht in den Analysen bis! das Natron bis 14 pCt. Nach diesen Analysen scheint in Anbetracht der krystalie graphischen und optischen Ermittelungen der J. ein Natron-Thonerde-Augit, ein Anlogon des Spodumens zu sein, etwa von der Formel: Na² (Al²) Sl⁴ O¹². V. d. L. leid schmelzbar zu halbklarem Glas; dünne Splitter werden mit Kobaltsolution bei starker Erhitzen schön blau. Als Steinbeile verarbeitet exotisch in Schweizer Pfahlbauten III in Südfrankreich, auch in Mexico; nach H. Fischer findet sich der rohe Jadëit als gewaltige Blöcke in der Umgegend von Mogoung, n. von Bhamo in Birma, eingebettet if röthlichgelben Thon.

543. Petalit, d'Andrada (und Kastor, Breithaupt).

Ein zwar sehr krystallinisches, aber bis jetzt nur äusserst selten frei auskrystallisirt vorgekommenes Mineral. Diese krystallisirten Varietäten wurden zuerst till Breithaupt entdeckt, und als ein besonderes Mineral unter dem Namen Kastoreit geführt, von G. Rose aber schon 1850 dem Petalit zugerechnet, womit sich denn auch später Des-Cloizeaux vollkommen einverstanden erklärte, welcher bald nachher dar that, dass das Mineral mit dem Spodumen, d. h. dem Pyroxen, isomorph ist. Die Krystallform ist, wie bereits Breithaupt erkannt hatte, monoklin; $\beta = 67^{\circ} 34'$. ∞ $86^{\circ} 20'$, $\infty R2 50^{\circ} 15'$, $0P : -2P\infty = 141^{\circ} 23'$; die am häufigsten vorkommender Formen sind 0P, ∞P∞ mit den bereits genannten und mit 4P∞; der Habitus der Krystalle ist theils rechtwinkelig säulenförmig, theils dick tafelförmig, durch Vorwaltet von 0P und ∞P∞, gewöhnlich mit ∞P und -2P∞ als terminalen Flächen; in det Regel erscheinen sie jedoch als zackige und ausgenagte, sehr monströs gebildete Individuen. Den eigentlichen Petalit kennt man bis jetzt nur derb, in gross- und grobkörnigen Aggregaten. — Spaltb. nach der Basis oP ziemlich vollkommen, nach den Hemidoma —2₽∞ weniger deutlich, beide unter 141° 23' geneigt; Spuren nach einer dritten Richtung, welche einem positiven Hemidoma entspricht, dessen Flächen gegen 0P 101° 30', gegen −2P∞ 117° geneigt sind; die drei Spaltungsflächen fallen also in eine Zone und bilden Winkel von 117°, 141° 23' und 101° 30'; die vollkommenste

ist oft etwas gekrümmt und wie gestreift oder rissig; H. = 6,5; G. = 2,397...2,405 des Kastor nach Damour, 2,412...2,562 des Petalits; röthlichweiss bis blassreth, auch graulichweiss, Glasglanz, auf der vollk. Spaltungsfläche Perlmutterglanz; durchscheinend. Der Kastor ist farblos, stark glasglänzend und durchsichtig wie Bergkrystall. Die optischen Axen liegen fast genau in der Ebene der Basis, ihre spitze positive Bisectrix fällt in die Orthodiagonale. — Chem. Zus. des Petalits nach den Analysen von Arfvedson, Hagen, Rammelsberg, Smith und Brush, und Sartorius v. Waltershausen, insbesondere auch nach der neuesten von K. Sondén: Li²(Al²)Si⁸O²⁰, deutbar als Li²Si² \bullet ⁵ + (Ai²)Si⁶ \bullet ¹⁵ (also ein sog. Quadrisilicat, vgl. S. 559), mit 78,42 Kieselsäure, 16,68 Thonerde, 4,90 Lithion (und Natron). Die Analyse des Kastor von Plattner stimmt so nahe überein mit denen des Petalits, dass die Vereinigung beider auch in chemischer Hinsicht vollkommen gerechtfertigt erscheint. Rammelsberg deutet indess diese Analyse als eine Verbindung von 4 Mol. des Lithionsilicats mit 2 Mol. des Thonerdesilicats. V. d. L. schmilzt er ruhig zu einem trüben, etwas blasigen Glas, wobei er die Flamme roth färbt, was sehr deutlich hervortritt, wenn er mit Flussspath und saurem schwefelsaurem Kali geschmolzen wird; Säuren sind ohne Wirkung. — Insel Utö, York in Canada, Bolton in Massachusetts; Insel Elba, hier der Kastor zugleich mit Pollux.

Anm. 4. Der Petalit ist hier auf Grund seiner Dimensionsverhältnisse hinter dem Spodumen in die Augitreihe eingefügt worden. Bemerkenswerth ist aber, dass er sich che misch von den aus sog. Bisilicaten bestehenden Pyroxenen beträchtlich unterscheidet.

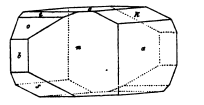
Anm. 2. Der Kastor aus den turmalinführenden Granitgängen von San Piero in Campo auf Elba wandelt sich nach *Grattarola* in ein Aggregat zartester faseriger Nädelchen (Hydrokastorit) um, welches blos 59,6 Kieselsäure, 24,4 Thonerde, gar kein Lithion besitzt, aber 4,4 Kalk und 44,7 pCt. Wasser aufgenommen hat.

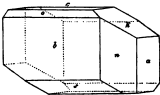
Anm. 3. Anhangsweise mag hier der von Kenngott eingeführte Milarit eingeschaltet werden; dies schöne Mineral erscheint in hexagonalen Krystallen der Comb. ∞P2.P. ∞P. 0P (P Mittelk. 74° 40' nach Kenngott, 74° 46' nach Hessenberg; Polk. nach Des-Cloizeaux 444° 22' bis 445° 20'); die Flächen glatt und glänzend mit Ausnahme von OP. Die optischen Untersuchungen von Tschermak und Des-Cloizeaux haben indessen gelehrt, dass diese Krystalle ganz nach Art der beim Witherit aufgeführten gebildete Drillinge oder Sechslinge rhombischer Individuen sind, von denen jedes in basischen Schnitten parallel der anscheinenden Deuteroprismenfläche auslöscht; auf den prismatischen Flächen erscheint daher auch eine sägeförmig gezeichnete Verticalnaht, und diese Flächen bilden nicht genau 120°, sondern z. B. 120° 9', 120° 7', 119° 49' Kantenwinkel. Doch enthalten nach Tschermak diese polysynthetischen Krystalle einen optisch einaxigen Kern; die grösseren Krystalle sind oft noch complicirter zusammengesetzt, wobei aber immer das rhombische Prisma coP die Zwillings-Ebene abgibt (Min. Mitth. 4877, 350; N. J. f. Min. 4878, 44, 374). Rinne (ebendas, 4885. II. 1) spricht sich dafür aus, dass den Krystallen ursprünglich eine hexagonale Gleichgewichtslage zukam, dass aber durch secundäre Umstände ein Zerfall derselben in Theile niederer Symmetrie (und zwar von den Begrenzungselementen aus) eingetreten sei; die künstlichen Aetzfiguren befand er in Uebereinstimmung mit hexagonaler Symmetrie. - Spaltb. nicht beobachtet, Bruch muschelig bis uneben. H. = 5,5...6; G. = 2,59; farblos oder schwach grünlich, meist wasserhell und durchsichtig. - Chem. Zus. nach Ludwig: 74,84 Kieselsäure, 40,67 Thonerde, 11,65 Kalk, 4,86 Kali, 1,36 Wasser, wovon die Analyse von Finkener kaum wesentlich abweicht; Natron, von welchem Frenzel 7,64 pCt. angab, findet sich darnach nur spurenhaft. Ludwig stellt die Formel HKCa2 (Al2) Si 12 030 auf. Der Wassergehalt entweicht erst bei sehr hoher Temperatur. Leicht schmelzbar, unter Anschwellen, zu Glas. Von Salzsäure ohne Gallertbildung etwas angreifbar. Findet sich nicht, wie der erste Finder fälschlich angab, im Val Milar, sondern in dem benachbarten Val Giuf bei Ruäras in der Schweiz auf einem granitischen Gestein mit Rauchquarz, Orthoklas, Chabasit, Titanit,. Chlorit. Seligmann gibt auch den Strimgletscher im Tavetsch als Fundort. Kenngott war geneigt, das Mineral als ein zeolithisches in die Nähe des Levyns zu stellen; Frenzel weist ihm nach der chem. Zus. einen Platz in der Nähe des Petalits an.

544. Rhodonit, Beudant; Pajsbergit, Igelström (Mangankiesel, Kieselmangan).

Triklin, nach Dauber, Greg und v. Kokscharow; die Krystallformen einigermaassen

ähnlich denen des Babingtonits, doch weichen die Darstellungen und Messungen der beiden erstgenannten Beobachter mehr oder weniger von einander ab; früher wurden die Formen für monoklin gehalten und direct mit denen des Pyroxens in Verbindungebracht; deutliche Krystalle sind jedoch sehr selten. Die folgenden von v. Kokscharen entlehnten Figuren zeigen nach ihm die Partialformen: $a = \infty P \infty$, $b = \infty \overline{P} \infty$. c = 0P, $n = \infty P'$, $k = P' \infty$, $s = \overline{P} \infty$, $o = '\overline{P}' \infty$, $t = m'\overline{P}' \infty$.





```
a:b=111^{\circ} 9' o:b=131^{\circ}28' k:c=148^{\circ}47' s:b=134^{\circ} 1' b:c=87 38 o:c=136 10 n:b=142 32 s:c'=138 21 c:a=93 28 k:a=117 45 n:a=106 19 s:n=152 57
```

Doch tritt bei dieser Aufstellung v. Kokscharow's die Aehnlichkeit der Winkel der triklinen Krystalle mit denen des monoklinen Pyroxens nicht hervor. Wie Groth zeigt wird sie evident, wenn man die Flächen b und c zu Hemiprismen ∞P' und ∞'P nimmt, da diese einen Winkel von 87° 38', fast genau den Prismenwinkel des Augits. einschliessen; o und s werden alsdann zu $\infty P\infty$ und $\infty P\infty$; die beiden Flächen i und n entsprechen vollkommen der Hemipyramide 2P des Augits u. s. w. dass b und c besser als Prismenslächen gelten, verweist auch die ihnen parallel gehende Spaltbarkeit. Sjögren hat (Stockh. Geol. Förh. V. 259) eine andere Aufstellung vorgeschlagen (wobei b und c'als verticale Pinakoide gelten und als Basis eine nicht vorhandene Fläche aus der Zone bna angenommen wird), welche sich nicht empfiehlt, weil die Spaltb. dann keine Uebereinstimmung mit der des Pyroxens zeigt. Die Flächen sind glatt und stark glänzend, k desgleichen, doch etwas gestreift parallel der Combinationskante zu c, die Flächen a, b, s und o sind glänzend, n und t matt. Meist findet sich das Mineral nur derb, in individualisirten Massen und in körnigen bis dichten Aggregaten. — Spaltb. nach b und c 87° 38', vollk., also wie Pyroxen; spröd: H. = 5...5,5; G. = 3,5...3,63; dunkel rosenroth, blaulichroth bis röthlichbraun und grau; Glasglanz, z. Th. perlmutterartig, durchscheinend. — Chem. Zus. des von Långbanshytta nach Berzelius, und des von St. Marcel nach Ebelmen: Mangansilicat In Si 03, also ganz analog den übrigen Gliedern der Augitgruppe, mit 45,85 Kieselsäure und 54,45 Manganoxydul; doch wird von letzterem ein kleiner Theil durch 3 bis 5 pCt. Kalk vertreten; ebenso fand Ebelmen in einer Var. von Algier 6,4 Eisenoxydul, 4,7 Kalk und 2,6 Magnesia, und Igelström in der von Pajsbergs Eisengrube 8,4 Kalk und 3,3 Eisenoxydul; diese letzteren sind daher (Mn, Ca, Fe) Si O3. V. d. L. schmilzt er im Red.-F. zu rothem Glas, im Ox.-F. zu schwarzer metallglänzender Kugel; mit Borax und Phosphorsalz gibt er die Reaction auf Mangan; von Salzsäure nicht angreifbar. — St. Marcel in Piemont, Långbanshytta, Pajsberg bei Philipstad, Kapnik, Malaja Ssedelnikówaja, ssö. von Katharinenburg, hier in grossen Massen (1877 an 120 000 russ. Pfund), welche zu Vasen u. a. Ornamenten verarbeitet werden; Monte Civillina bei Vicenza. — L. Bourgeois erzeugte künstlich Rhodonit durch Zusammenschmelzen von Mn O2 und Si O2.

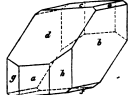
Anm. Was Germar und Jasche unter dem Namen Hydropit, Photicit und Allagit aufgeführt haben, sind dichte, röthlich, braun und grau gefärbte, z. Th. wasserhaltige Gemenge von Hornstein und Rhodonit oder auch dichtem Manganspath; sie finden sich besonders bei Elbingerode am Harz. — Der Bustamit aus Mexico ist eine sehr kalkreiche Varietät des Kieselmangans, von radialstängeliger Zusammensetzung; G. = 3,1...3,4; blass grünlich- und röthlichgrau; hält nach Dumas 14,6 Kalk und nur 36,06 Manganoxydul, was 2 Ma SIO³ + Ca Si O³

entspricht; *Bbelmen* fand in einer Var. von Tetela 21,3 Kalk und 13,25 kohlensauren Kalk; findet sich auch bei Campiglia in Toscana und zu Rezbánya in Ungarn (hier nach *Sipöcz* mit 23,43 Manganoxydul und 21,02 Kalk), ferner zu Långban (nach *G. Lindström* mit 31,65 Manganoxydul und 18,16 Kalk).

Der nach Dauber ebenfalls trikline Fowlerit Shepard's ist nur ein zink- und eisenreicher Rhodonit; bisweilen ziemlich grosse Krystalle mit einer matten, weichen Verwitterungskruste; meist derb und eingesprengt. — Spaltb. nach zwei unter $87\frac{1}{4}^{\circ}$ geneigten Flächen, deutlich; mit dem Messer ritzbar; G. = 8,3...,3,63; röthlichbraun, röthlichgelb bis schmutzig rosenroth; auf der einen Spaltungsfläche stark glänzend. — Chem. Zus.: eine Mischung der sog. Bisilicate von vorwaltend Mangan mit Eisen, Calcium, Magnesium und Zink; Rammelsberg fand z. B. 84,20 Manganoxydul, 8,35 Eisenoxydul, 6,80 Kalk, 5,40 Zinkoxyd, 2,84 Magnesia. — Stirling und Hamburg in New-Jersey.

545. Babingtonit, Levy.

Triklin; gewöhnlich als kurze, acht- oder sechsseitige Säulen erscheinend, welche an den Enden mit 2 Flächen stumpf domatisch begrenzt sind, wie nachstehende Figur (nach Dauber).



Die Figur zeigt in der früher üblichen Aufstellung den Habitus der Krystalle von Arendal und von Baveno, doch sind die letzteren mehr verlängert nach den Flächen c und d; die Krystalle von Herbornseelbach erscheinen dagegen stark verlängert nach den Flächen b und d, und aufgewachsen mit dem einen Ende dieser verlängerten Form (nach G. vom Rath, Ann. d. Phys. u. Chem., Ergänzungsband V. 424). — Auch hier tritt, wie beim Rhodonit, dann die Analogie der Winkelverhältnisse mit dem monoklinen Augit hervor, wenn man c und b zu Prismenflächen wählt, welche 87°28' mit einander bilden, und denen überdies die beste Spaltbarkeit parallel geht. Die Krystalle sind meist klein und aufgewachsen, auch verbunden zu radial stängeligen Aggregaten. — Spaltb. nach c, sehr vollk., auch nach b; H. = 5,5...6; G. = 8,85...8,4; schwarz, stark glasglänzend, undurchsichtig und nur in dünnen Lamellen durchscheinend; trichroitisch: nelkenbraun, olivengrün, gelbgrün. — Chem. Zus.: der Babingtonit ist die Mischung des Monoxydsilicats RSIO³ (worin R=Ca, Fe, Mn) mit Eisenoxydsilicat (Fe²) Si² Oo; nach einer Analyse der Arendaler Varietät von Rammelsberg, welche ergab 54,22 Kieselsäure, 44,0 Eisenoxyd, 40,26 Eisenoxydul, 7,94 Manganoxydul, 49,32 Kalk, 0,77 Magnesia, 0,44 Glühverlust, ist die Zusammensetzung 9 R Sl 03 + (Fe2) Sl2 09; während die von Jehn analysirte Var. von Herbornseelbach nur 6 Mol. des ersteren Silicats auf 4 Mol. des Eisenoxydsilicats enthält. V. d. L. schmilzt er leicht unter Blasenwerfen zu einer bräunlichschwarzen, glänzenden, magnetischen Perle; von Säuren wird er nicht zersetzt. — Arendal in Norwegen, Shetland - Inseln, auch Baveno, und Herbornseelbach in Nassau; hier auch, sowie in Devonshire, die stängeligen Aggregate.

b) Hornblendereihe.

546. Anthophyllit, Schumacher.

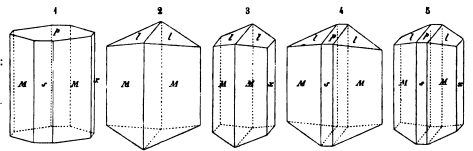
Dieses zuerst aus der Gegend von Kongsberg bekannt gewordene und von Werner als selbständig aufgeführte Mineral wurde später als eine Var. des Amphibols betrachtet, ist jedoch abermals von Des-Cloizeaux auf Grund optischer Untersuchung als selbständig anerkannt worden. Die Krystallform wird als rhombisch angenommen, ∞P 124°30′ bis 125°; das Mineral findet sich derb, in radial breitstängeligen Aggregaten, deren Individuen bisweilen die Form $\infty P. \infty P \infty. \infty P \infty$ mit vertical gestreiften Flächen erkennen lassen; Spaltb. makrodiagonal vollk., prismatisch we-

niger vollk. und brachydiagonal unvollk.; H. = 5,5; G. = 3,187...3,225; nelkenbra... bis gelblichgrau; auf den vollk. Spaltungsslächen stark glänzend von Perlmutter- his Glasglanz, auf der brachydiagonalen Fläche schillernd; durchscheinend; die optischen Axen liegen im brachydiagonalen Hauptschnitt, und ihre spitze positive Bisectrix fällin die Verticalaxe; a = a, b = b, c = c; Axenwinkel gross; stark pleochroitische parallel der Streifung grünlichgelb, senkrecht darauf röthlichbraun. — Chem. Zunach den Analysen von L. Gmelin, Vopelius, Pisani und Lechartier: eine Mischung von vorwaltendem Magnesiumsilicat mit entsprechendem Eisenoxydulsilicat $n \operatorname{Hg} \operatorname{Si} \mathbf{0}^3 + \operatorname{Fe} \operatorname{Si} \mathbf{0}^3$, worin n namentlich = 2 und 3, aber auch = 7 ist; bisweilen ist auch etwas Manganoxydulsilicat zugegen; gewöhnlich ist auch ein Wassergehau von 1,5 bis 2,5 pCt. vorhanden, auf eingetretene Veränderung hinweisend, weshalt jene normale Zusammensetzung nicht stets erfüllt ist. V. d. L. sehr schwer schmelzbar, von Säuren wird er nicht angegriffen. — Kjernerud bei Kongsberg und Modum in Norwegen; am Aussluss des Nidister auf der Shetlandsinsel Mainland, als 2 Fuss mäcktiges Lager an Serpentin grenzend (nach F. Heddle hier mit 4,5 Thonerde, 3,4 Wasser: bei Fiskenäs in Grönland, sowie bei Bodenmais in Bayern; nach Fischer enthält er mikroskopisch kleine Lamellen eines grünen Minerals und eben dergleichen Körner von Magnetit. — Tschermak fand, dass in den Magnesiaglimmerkugeln von Hermannschlag die zwischen der äusseren Rinde und dem inneren Kern von Glimmer lagernde concentrische Schicht aus grünlichweissem faserigem Anthophyllit gebildet wird, dessen Fasern den Radien des Knollens parallel sind.

- Anm. 4. Der rhombische Anthophyllit ist somit krystallographisch und chemisch dasjenige Glied der Hornblendegruppe, welches dem Bronzit (und Hypersthen) innerhalb der Augitgruppe völlig entspricht, womit auch die Mikrostructur grosse Aehnlichkeit hat. Uebrigens kommen nach den Beobachtungen von Des-Cloizeaux unter den Kongsberger und grönländischen Anthophylliten Exemplare vor, in denen die Bisectrix mit der Verticalaxe einen Winkel von 45 bis 47° bildet, und welche demzufolge monoklin sind, wogegen nach Lechartier ihre chem. Zus. nicht verschieden von der des übrigen Anthophyllits ist. Des-Cloizeaux führt sie als "Amphibol-Anthophyllit« auf, und vermuthet hier einen Fall von Dimorphie.
- Anm. 2. Der Gedrit Dufrénoy's, strohgelbe bis braune lamellar-strahlige Massen aus dem Heas-Thal bei Gedres in den Pyrenäen bildend, ist ein rhombischer thonerdehaltiger Anthophyllit, und erinnert demzufolge an den thonerdehaltigen Hypersthen der Augitgruppe; in Structur, optischem Verhalten und Farbe dem eigentlichen Anthophyllit gleich. Pisani fand 47 pCt. Thonerde, aber auch einen Wassergehalt von über 4 pCt., weshalb das Mineral nicht mehr als ganz frisch gelten kann. Ein gedritähnliches Mineral findet sich nach Gomaard auch als blätterige oder faserige Massen im Gneiss von Beaunan bei Lyon. - Gedrit, breitstängelig. lebhaft glasglänzend, hellbraun ins Grünliche wies auch Sjögren in mehren skandinavischen Hornblendeschiefern (z. B. von Hilsen bei Snarum, wo die Hälfte des Gesteins daraus besteht nach; ∞P=125° 40'-125° 4'; er unterscheidet sich von dem gewöhnlichen Anthophyllit durch einen kräftig tiefblauen Schiller auf $\infty \overline{P}\infty$, auch ist die prismatische Spaltb. vollkommener als die nach dem Makropinakoid; der parallel der Längsrichtung schwingende Strahl schwach gelbbraun, der darauf senkrechte bräunlichviolett; der Thonerdegehalt beträgt 14,34 pCt. - Ein von Des - Cloizeaux untersuchter Anthophyllit von Bamle in Norwegen, gelblichgraue, radialstängelige und faserige Aggregate, leicht spaltbar nach ∞P 125° 20', hält nach Pisani auch 12,40 Thonerde und 3 Wasser; die opt. Axenebene ist dieselbe wie bei allen anderen Anthophylliten, aber die spitze Bisectrix ist negativ und parallel der Brachydiagonale.
- Anm. 3. Man hat auch Vorkommuisse analysirt, welche sich als fast ganz reines Magnesiumsilicat Mg SI 03 zu erkennen gaben, und, sofern sie in der That rhombisch sein sollten, dem Enstatit der Augltreihe entsprechen würden. Dazu gehört ein sog. Anthophyllit von Perth in Canada, in welchem Thomson 29,8 Magnesia, 3,55 Kalk und nur 2,4 Eisenoxydul (aber 3,55 Wasser) fand, und der grüne Kupfferit aus dem Ilmengebirge mit 57,46 Kieselsäure, 30.88 Magnesia, 2,94 Kalk, 6,05 Eisenoxydul (auch 4,24 Chromoxyd) nach Hermann.

547. Amphibol, Hauy (Hornblende, Tremolit).

Monoklin¹); $\beta = 75^{\circ} \cdot 10'$, 0P(p), $\infty R\infty(x)$, $\infty P(M) \cdot 124^{\circ} \cdot 30'$, $P(r) \cdot 148^{\circ} \cdot 30'$, doch schwanken diese und die übrigen Winkel in den verschiedenen Varietäten; nach Des-Cloizeaux ist $\beta = 75^{\circ} \cdot 2'$, $\infty P = 124^{\circ} \cdot 11'$, $P = 148^{\circ} \cdot 28'$; A.-V. = 0,5318: 1:0,2936; die Krystalle sind theils kurz- und dick-, theils lang- und dünnsäulenförmig bis nadel- und haarformig, vorwaltend von ∞P und $\infty R\infty$ gebildet und an den Enden meist durch 0P und 0, oder auch durch 00 (1) 148° 16' begrenzt.



- Fig. 4. ∞P. ∞P∞. ∞P∞. 0P; am Grammatit und Aktinolith; durch oscillatorische Combination des Prismas und Orthopinakoids entstehen die sog. schilfähnlichen Säulen; M: M=124°30′, M: x=117°45′, p:s=404°50′.
- Fig. 2. $\infty P. \Re \infty$, oder auch $\infty P. P$, je nach der Deutung der Flächen l; Winkel $l: l = 148^{\circ} 16'$.
- Fig. 3. Die Comb. Fig. 2 mit dem Klinopinakoid.
- Fig. 4. Die Comb. Fig. 2 mit dem Orthopinakoid und 0P.
- Fig. 5. Die Comb. Fig. 4 mit dem Klinopinakoid.

Alle diese Formen finden sich besonders an dem Grammatit, dem Aktinolith und an der gemeinen Hornblende. Die Flächen l lassen sich entweder als die Hemipyramide P, oder auch als das Klinodoma $R\infty$ betrachten, da die Kante l:l in beiden Fällen fast genau denselben Werth hat; die Fläche p würde demgemäss entweder als das Hemidoma $R\infty$, oder als die Basis 0P zu deuten sein. — Die folgenden Formen finden sich zum Theil an der gemeinen, ganz besonders aber an der basaltischen Hornblende; sie sind aber nach Hauy in der anderen Stellung gezeichnet, dass die Fläche des Klinopinakoids x dem Beobachter zugekehrt und nach oben bedeutend zugeneigt ist, um das obere Ende der Krystalle recht sichtbar zu machen.

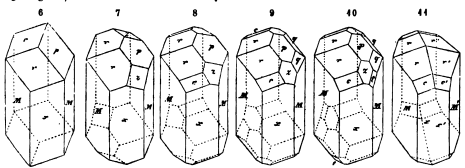


Fig. 6. ∞ P. ∞ P ∞ .P.0P; die gemeinste Form der basaltischen Hornblende; $p:r=145^{\circ}35'$.

⁴⁾ v. Kokscharow fand an den russischen Amphibolen Schwankungen bei ©P 124° 0' bis 124° 87', P 148° 22' bis 148° 39' (vgl. die Angaben in Material. z. Mineral. Russlands VIII. — A.

- Fig. 7. Die Comb. Fig. 6 mit dem Klinodoma $2\Re \infty$ (z); $p:z=450^{\circ}13'$.
- Fig. 8. Die Comb. Fig. 7 mit der halben Klinopyramide 3P3 (c); x:c=130°53'.
- Fig. 9. Die vorige Comb. noch mit -P(q).
- Fig. 10. Die Comb. Fig. 9 mit der halben Klinopyramide -3 **?** 3 (t).
- Fig. 11. Ein Zwillingskrystall; sehr ausgezeichnet durch die verschiedene Ausbildung beider Enden, an deren einem die beiderseitigen Hemipyramiden P eine vierflächige Zuspitzung bilden, während sich am anderen die beiderseitigen Basen 0P zu einer Zuschärfung vereinigen. Da die Flächen x und x' in eine Ebene fallen, und von jedem Individuum nur die eine Hälfte ausgebildet ist, so erhalten diese Zwillinge ein sehr symmetrisches Ansehen.

Die Krystalle finden sich entweder eingewachsen oder aufgewachsen, in letzteren Falle meist zu Drusen verbunden; Zwillingskrystalle nach dem häufigsten Gesetz: Zwillings-Ebene das Orthopinakoid, Zwillings-Axe die Normale desselben; die von Cohen angegebenen Zwillinge nach ∞ P2 mit geneigter Berührungsebene sind, wie Beckt ausführlich erläuterte (Min. u. petr. Mitth. VII. 98), nur schiefe Schnitte der gewöhnlichen Zwillinge nach $\infty P\infty$. Nach G. Williams kommt an der Hornblende von St. Lawrence Co., New-York, eine Zwillingsbildung nach der Basis vor. Sehr häufig derb, in radial-, parallel- oder verworrenstängeligen und faserigen, sowie in grossbis feinkörnigen Aggregaten; auch eingesprengt, als wesentlicher Bestandtheil vieler Gesteine, in Pseudomorphosen nach Pyroxen. — Spaltb. prismatisch nach ∞P recht vollk., orthodiagonal und klinodiagonal meist sehr unvollk.; H. = 5...6; G. = 2,9...3.3: farblos und bisweilen weiss, aber gewöhnlich gefärbt in verschiedenen grauen, gelben und braunen, besonders aber in grünen und schwarzen Farben; Glasglanz, zuweilen Perlmutter- und Seidenglanz; pellucid in allen Graden. Die optischen Axen (mit im Einzelnen abweichenden Winkeln) liegen in der Ebene des Klinopinakoids; b=b: die spitze Bisectrix (= a) fällt in den stumpfen Winkel β , und bildet mit der Verticalaxe den Winkel von 75°, die stumpse zweite Bisectrix (=c) bildet daher mit der Verticalaxe ca. 15° im spitzen Winkel β (bei den grünen Hornblenden $13^{\circ}-15^{\circ}$. bei den braunen 13°-11°). Trichroismus meist sehr stark: a = gelbgrün oder honiggelb, b = gelbbraun, c = schwarz- oder grünlichbraun; Absorption im Allgemeinen bei den grünen c > b > a, bei den braunen c = b > a.

Aus den neueren und besseren Analysen ergibt es sich, dass die chem. Zus. des Amphibols in jeder Hinsicht mit derjenigen des Pyroxens übereinstimmt (S. 656). Auch hier gibt es zunächst thoner defreie Amphibole, wie namentlich die Grammatite (Tremolite) und die hellfarbigen Strahlsteine, welche, wie Rammelsberg in einer wichtigen Abhandlung gezeigt hat, auf die allgemeine Formel RSiO3 führen, worin R vorwaltend Mg, in zweiter Linie Ca, nur spärlich Fe (als Eisenoxydul) ist. Magnesia scheint hier reichlicher zugegen zu sein, als in den entsprechenden thonerdefreien Tschermak betont, dass in den besten Analysen das Atomverhältniss von Mg oder von Mg + Fe zu Ca stets ganz genau wie 3:1 ist, weshalb die Formel dieser thonerdefreien Amphibole nicht sowohl (Mg, Ca) Si 03 oder (Mg, Ca, Fe) Si 03, als vielmehr Mg3CaSi4O12 oder (Mg, Fe)3CaSi4O12 zu schreiben, also beziehentlich der quantitativ übereinstimmend zusammengesetzten Pyroxene zu verdoppeln sei. Diese Amphibole führen kein Eisenoxyd und ihr Kieselsäuregehalt schwankt zwischen 55 und 59 pCt. Ein dem Hedenbergit entsprechendes Kalkeisensilicat ist hier nicht bekannt. — Anderseits kommen auch hier in reichlicher Menge thonerdehaltige Amphibole vor, welche meist dunkelgrün, braun und schwarz, dabei undurchsichlig sind; für sie fand Rammelsberg, dass sie insgesammt Eisenoxyd und Eisenoxydul zugleich, sowie etwas Natron und Kali enthalten. Der Kieselsäuregehalt dieser Gruppe schwankt gewöhnlich zwischen 39 und 49, der Thonerdegehalt zwischen 8

Franzenau bestimmte am Amphibol des Aranyer Berges $\beta = 74^{\circ}$ 39',7, ∞ P = 124° 46', P = 148° 32'; A.-V. = 0,5484 : 4 : 0,2945; er gibt eine auf diese Elemente gegründete Winkeltabelle sämmtlicher bis dahin bekannter 23 Formen des Amphibols in Z. f. Kryst. VIII. 4884. 568.

und 45 pCt., der Natrongehalt geht bis über 3 pCt. Die beim Pyroxen angeführte Ansicht Tschermak's über die Rolle, welche die Sesquioxyde spielen, hat natürlicherweise auch auf die Amphibole Bezug, nur mit dem Unterschied, dass das der thonerdefreien Amphibolsubstanz hier zugemischte Magnesia-Sesquioxydsilicat aus dem eben angeführten Grunde gleichfalls eine Verdoppelung des Molekulargewichts erfahren müsste. Rammelsberg gibt, entsprechend den thonerdehaltigen Augiten, den allgemeinen Ausdruck $mRSiO^3 + n(R^2)O^3$, wobei aber neben dem ersteren Silicat auch das analoge R²SiO³ eintritt, dessen R² = Na², K² ist¹). — In vielen Amphibolen, auch in thonerdefreien, ist etwas Fluor (sogar bis 2,8 pCt.) nachgewiesen worden, welches wahrscheinlich als Vertreter von Sauerstoff zu betrachten ist; auch enthalten einige ganz geringe Mengen von Titan; ferner ergeben einige anscheinend recht frische Amphibole beim Glühen eine gewisse Menge von Wasser. - V. d. L. schmelzen die Amphibole gewöhnlich unter Aufschwellen und Kochen zu einem grauen, grünlichen oder schwarzen Glas, und zwar meist um so leichter, je reicher sie an Eisen sind; die eisenreichen Varr. werden auch von Salzsäure theilweise zersetzt, welche die übrigen Varr. nicht sonderlich angreift.

Man unterscheidet besonders folgende Varietäten:

a) Grammatit (Tremolit und Calamit); weiss, grau, hellgrün, in eingewachsenen langsäulenformigen Krystallen OP. OPOO, und in stängeligen Aggregaten, perlmutteroder seidenglanzend, halbdurchsichtig bis durchscheinend; G.=2,93...3; ist wesentlich nur Magnesia - und Kalksilicat; besonders in körnigem Kalkstein und Dolomit. Hierher würde auch ein Theil des Nephrits gehören.

b) Aktinolith oder Strahlstein; grünlichgrau, lauchgrün bis schwärzlichgrün, durchscheinend bis kantendurchscheinend, meist in eingewachsenen säulenförmigen Krystallen ⊙P.⊙P.⊙, und in radialstängeligen Aggregaten; G. = 3,026...3,166; in der Hauptsache ebenso zusammengesetzt wie der Grammatit, nur dass sich Eisenoxydulsilicat hinzugesellt; in Talkschiefer, Chloritschiefer und auf gewissen Erzlagern.

c) Hornblende; und zwar:
α) Gemeine Hornblende; dunkel lauchgrün bis schwärzlichgrün und grünlichschwarz, undurchsichtig; krystallisirt, die Krystalle zu Drusen verbunden; derb, eingesprengt, als Gemengtheil vieler älteren Eruptivgesteine und krystallinischer Schiefer. Der sog, Karinthin bildet den Uebergang in die basaltische Hornblende, und der blaulichgrüne bis lauchgrüne Pargasit den in den Aktinolith.

A) Basaltische Hornblende; bräunlichschwarz, undurchsichtig; krystallisirt in manchfaltigen Formen, die Krystalle rundum ausgebildet und eingewachsen, mit sehr glatten und stark glänzenden Spaltungsflächen; in trachytischen, andesitischen, such (accessorisch) in basaltischen Gesteinen, sowie im Teschenit; sie enthält oft sehr viele mikroskopische Körner von Magneteisen und ist vielfach von einem breiten dunkeln Rand umgeben, welcher gewöhnlich aus opacitischen Partikeln und kaustisch-neugebildeten Augitkörnehen besteht.

Diese Hornblenden sind es besonders, welche mehr oder weniger Thonerde und viel Eisenoxyd enthelten, und auch ausserdem durch die oben erwähnte Eigenthümlichkeit ihrer Zusammensetzung ausgezeichnet sind; ihr specifisches Gewicht schwankt meist zwischen 8,4 und 8,3.

d) Uralit; Formen ganz die des Augits, aber aus feinen Fasern von Hornblende zusammengesetzt, welcher auch die Spaltbarkeit angehört; mit grösster Wahrscheinlichkeit

⁴⁾ Für die grosse Zahl der Thonerde- und Eisenoxyd- haltigen Hornblenden stellte Scharizer die Vermuthung auf, dass dieselben in variabeln Proportionen erfolgte Mischungen zweier Endglieder seien, von denen das eine durch den thonerdefreien Aktinolith (Mg, Fe)3 Ca Si4 O12 repräsentirt werde, während er das andere in einer schwarzen basaltischen Hornblende von Jan Mayen

gefunden zu haben glaubt, deren Formel er (R2,R)8 (Al,Fe)2Si8O12 schreibt; diese Hornblende, für welche er einen alten, von Breithaupt gebrauchten Namen Syntagmatit wieder einführt, enthält 39,13 Kieselsäure, 14,27 Thonerde, 12,53 Eisenoxyd, 5,95 Eisenoxydul, 1,54 Manganoxydul, 10,74 Magnesia, 11,08 Kalk, 1,94 Kali, 2,48 Natron, 0,89 Wasser; bei diesem pleochroitischen Mineral (G.=3,834) wird auffallender Weise a als schwarz, die Auslöschungsschiefe auf ∞P∞ gegen c als $\mathbf{0}^{\circ}$ angegeben. Er findet eine Unterstützung seiner Annahme darin, dass, wenn aus der Formel der Thonerde und Eisenoxyd haltenden Hornblenden ein Silicat von der Zusammensetzung dieses Syntagmatits ausgeschieden wird, in dem restirenden Silicat stets das Verhältniss (Mg, Fe): Ca das dem Aktinolith entsprechende 3: 4 sei.

ein Umwandlungsproduct von Augit, dessen unversehrte Substanz mitunter noch im Inneren steckt; eingewachsene Krystalle in den Grünsteinporphyren des Urals, Nor-

wegens, Südtirols.

e) Asbest, Amiant und Byssolith sind zum Theil äusserst feinfaserige und baarförmige Varietäten von Grammatit und Aktinolith; Kenngott hat gezeigt, dass der Byssolith vom St. Gotthard und aus Tirol wirklich die Winkel des Amphibols und die gewöhnliche Form des Aktinoliths besitzt. Bisweilen etwas (4½—3 pCt.) natronhalusnach Max Bauer.

f) An den Amphibol-Asbest und Uralit schliesst sich wohl auch der Traversellit von Agiolla unweit Traversella an, von welchem Scheerer gezeigt hat, dass er eine Pseudomorphose nach Pyroxen ist, dessen Krystalle in ein System von haarfeinen, paralin und symmetrisch gestellten Amphibolkrystallen umgewandelt worden sind. Da dergleichen zartfaserige Aggregate sehr geeignet sind, Wasser aufzunehmen und festuhalten, so kann der zwischen 8 und 4 pCt. betragende Wassergehalt nicht befremdet während ausserdem die Zusammensetzung des Traversellits sehr wohl mit der aller meinen Amphibolformel übereinstimmt.

Gebrauch. Die Hornblende wird zuweilen als Zuschlag beim Schmelzen der Eisenerbenutzt; der Asbest und Amiant werden zu unverbrennlichen Zeugen verwebt, auch wohl zu Lampendochten und bei chemischen Feuerzeugen benutzt; doch beziehen sich diese Benutzungsarten mehr auf den Serpentin-Asbest oder Chrysotil.

- An m. 1. Wo Hornblende mit Augit verwachsen ist, da geschieht dies so, das die Verticalaxen und Orthodiagonalen beider parallel sind, und (wie sich aus der Untersuchung der Vesuvauswürflinge von 1872 durch vom Rath ergeben hat) dass die Flächen z der Hornblende sich fast vollkommen ins Niveau legen mit den Flächen des Augits, wodurch auch p der ersteren und P des letzteren ähnliche Neigung besitzen.
- Anm. 2. In den Gesteinen kommt nach den bisherigen Kenntnissen die Hornblende algesehen von der als Porenbekleidung auftretenden) unter folgenden abweichenden Verhaltnissen der Erscheinung und Entstehung vor:
 - 1) primäre braune H. in selbständigen Krystallen compact.

2) primäre grüne H. in selbständigen Krystallen 3) primäre grüne faserige H.

- 4) primäre H. als Umwachsung oder Fortwachsung von Augit, zeigt meist aussen sellständige Contouren, ist bald braun, bald grün.
- 5) secundăre uralitische H., aus Augit hervorgegangen, grün; darin ist der Augit al noch als Rest erhalten, b) aufgezehrt.
- 6) grüne faserige H., wahrscheinlich als secundüres Umstehungsproduct von 4); leicht mit 3), und wenn die regelmässige äussere Umgrenzung fehlt, auch mit 5 b) zu verwechseln.
- 7) grüne filzig-faserige secundäre H., aus Olivin entstanden (S. 585), sehr selten.
- Anm. 3. Zum Amphibol gehört auch, wie v. Lasaukv (N. J. f. Min. 4878. 380) zeigle. der früher auf Grund yon Chapman's Angaben mit dem Pyroxen vereinigte, von Brocchi eingeführte Breislakit; derselbe bildet sehr feine haar- und nadelförmige Krystalle, welche zu kleinen lockeren Büscheln und wolleähnlichen Aggregaten vereinigt sind, aber u. d. M. sehr ausgezeichnet die Gestalt, auch die Zwillingsbildung der Hornblende aufweisen, gelblichbraun, röthlichbraun bis kastanienbraun, durchscheinend, stark trichroitisch. In Hohlräumen von Lava, Capo di Bove bei Rom, Resina bei Neapel, wohl ein Sublimationsproduct.
- An m. 4. Der meist als ein lamellares Aggregat ausgebildete grasgrüne S maragdit. welchen Hauy einst mit dem Diallag vereinigte, Haidinger in manchen Vorkommnissen als eine nach copco erfolgende Verwachsung von Pyroxen mit Amphibol erachtete, gilt augenblicklich mit Recht als eine meist aus einzelnen Säulchen aufgebaute Varietät des Amphibols: Fikenscher wies bei dem Smaragdit aus dem Euphotid vom Genfer See das Spaltungsprisma von 124° nach und auch nach den Angaben von Tschermak, Hagge, v. Drasche und R. Riest gehört dieses früher mehrfach mit Omphacit verwechselte Mineral den Hornblenden an; es findet sich in mehren Saussurit-Gabbros (z. B. auf Corsica), auch in granatreichen Hornblender gesteinen des Fichtelgebirges.
- Anm. 5. Dass der in aschgrauen, seideglänzenden, strahligen Aggregaten vorkommende Cummingtonit, von Cummington in Massachusetts, dessen Selbständigkeil schon früher bezweifelt wurde, nur ein sehr eisenreicher und etwas zersetzter Amphibol oder Strahlstein ist, dies ist durch die Analysen von Smith und Brush bewiesen worden. Das von Nordenskiöld unter dem Namen Kokscharowit eingeführte Mineral ist nur eine (weisse

strahlig-faserige) Varietät des Amphibols (nach Hermann mit 18,20 Thonerde); desgleichen der Raphilit Sterry Hunt's von Lanark in Canada, und der Pitkäran dit von Pitkäranda in Finnland. Den dunkelgrasgrünen Amphibol aus dem quarzführenden Hornblendeporphyrit vom Mte Altino, Prov. Bergamo, welcher nur 0,93 Magnesia (und 4 Natron enthält), hat P. Lucchetti als Bergamaskit bezeichnet.

Anm. 6. Anhangsweise muss hier der Nephrit (Beilstein, Punamustein) erwähnt werden, von welchem es sehr wahrscheinlich ist, dass er als eine dichte Varietät des Tremolits oder Grammatits zu betrachten ist, mit welchem er auch in seiner chem. Zus. mehr oder weniger übereinstimmt. Hier sind aber nach dem Vorgang von Damour nur diejenigen Substanzen als Nephrit bezeichnet, welche frei sind von Thonerde und Natron, während die diese Stoffe enthaltenden und auch sonst etwas abweichenden unter dem Namen Jadeit an den Spodumen angereiht sind. Bis jetzt nur derb, in dichten Massen; Bruch ausgezeichnet splitterig; zäh und sehr schwer zersprengbar; H. = 6,5; G. = 2,97...3,00; lauchgrün, seladongrün bis grünlichweiss und grünlichgrau, auch gelblichweiss und gelblichgrau; matt, durchscheinend; fühlt sich etwas fettig an. - Chem. Zus.: eine Analyse eines orientalischen Nephrits von Damour ergab z. B.: 58,24 Kieselsäure, 27,44 Magnesia, 44,94 Kalk, 4,44 Eisenoxydul. R.v. Fellenberg, welcher den ächten Nephrit aus Turkestan und Neuseeland, auch schon früher die Nephrite aus den schweizerischen Pfahlbauten analysirte, fand in dem ersteren hauptsächlich 58,4 bis 59,5 Kieselsäure, 23,5 bis 25,6 Magnesia, 40,5 bis 44,6 Kalk nebst etwa 4 pCt. Eisenoxydul, in dem Neuseeländer 57,75 Kieselsäure, 19,86 Magnesia, 14,89 Kalkerde, 4,79 Eisenoxydul, 0,46 Manganoxydul, 0,22 Nickeloxyd, 0,38 Eisenoxyd, 0,90 Thonerde und 0,68 Wasser. Nach diesen und anderen zahlreichen Analysen, z. B. des sibirischen, ist es nicht zweifelhaft, dass dieser Nephrit aus Silicaten ${f R}$ Si ${f O}^3$ besteht, worin R vorwiegend ${f M}{f g}$ und ${f Ca}$; die ${f Mehrzahl}$ der Analysen führt auf die Formel 3 Mg Si 03 + Ca Si 03, welche in der That die herrschende des Grammatits ist. Die Zugehörigkeit des Nephrits zu dem letzteren hat auch Kenngott sehr wahrscheinlich gemacht: der unvollkommen schieferige, im Bruch ausgezeichnet grobsplitterige von Neuseeland erwies sich in Dünnschliffen u. d. M. mikrokrystallinisch, aus sehr feinen, filzartig verwebten Fasern bestehend; hieraus folgert er mit Hinblick auf die Analysen. dass der Nephrit wohl nur eine mikrokrystallinische, unvollkommen schieferige Varietät des Grammatits sei, welche als Gebirgsart auftretend, durch Beimengung locale Verschiedenheiten zeige (N. Jahrb. f. Min. 1871. 293). Später hat Berwerth in der dichten Grundmasse eines ausgezeichneten neuseeländischen Nephritblocks krystallinische Partieen wahrgenommen, welche aus einer Anhäufung kleiner bis 5 Mm. langer Säulchen bestehen, deren prismatischer Spaltungswinkel (125° 22') derjenige der Hornblende ist, während er die Grundmasse u. d. M. als aus einzelnen Faserbüscheln zusammengeflochten und zusammengepresst befand und als » dichten Strahlsteinschiefer « bezeichnet (Wien. Akad. Sitz. v. 47. Juli 4879). An den Fasern des transbaikalischen N. gewahrten Jannettaz und Michel starken Pleochroismus, eine Auslöschungsschiefe von 44° und einen optischen Axenwinkel von ca. 90° — Verhältnisse gerade wie beim Tremolit. Auch nach v. Beck und v. Muschketow sind die sämmtlichen Nephrite des Gouv. Irkutsk und aus Turkestan zum Aktinolith zu stellen. V.d.L. brennt er sich weiss und schmilzt in den dünnsten Kanten schwer zu einem farblosen Glas. -- Anstehend bei Gulbashén im Karakash-Thal, einem Querthal des Kuenluen in Turkestan, sowie an der Westküste der Südinsel von Neuseeland, Lager zwischen Hornblendeschiefern, Gneissen u. a. archäischen Gesteinen bildend; als gewaltige erratische Blöcke in Moränenablagerungen am Bach Onot am Berge Botogol, n. w. von der Südspitze des Baikalsees (hier leicht schmelzbar zu hellgrüner Perle). Auch der einmal zu Schwemsal bei Düben gefundene, sowie der in der Leipziger Sandgrube und der bei Potsdam vorgekommene Block gehören nach H. Credner der Diluvialformation an und stammen wahrscheinlich, wie auch die übrigen Materialien derselben aus Skandinavien. Fischer bält diese norddeutschen Funde für durch Menschen eingeschleppte Blöcke. Nach der Angabe von Traube steht Nephrit in schmalen Bändern und grösseren Einlagerungen im Serpentin des Zobtengebirges bei Jordansmühl an; sp. G. = 2,987; u. d. M. erweise er sich als feinverfilzte Hornblende, vermengt mit Augit. — Ein sehr umfassendes und werthvolles, alle Verhältnisse berücksichtigendes Werk verdanken wir H. Fischer: Nephrit und Jadëit nach ihren mineralogischen Eigenschaften, sowie nach ihrer urgeschichtlichen und ethnographischen Bedeutung. Stuttgart 1875.

Gebrauch. Der Nephrit wird namentlich im Orient zu Siegelsteinen, Säbelgriffen, Amuletten u. a. Dingen verarbeitet; ebenso auf Neuseeland als Punamustein zu Streitäxten.

548. **Arfvedsonit,** Brooke.

Monoklin; gewöhnlich derb, in individualisirten Massen und körnigen Aggregaten,

deren Individuen nach den Flächen eines Prismas von 123°55' nach Brooke (123°36' nach Breithaupt, 124° 22', an Spaltstücken gemessen, nach Lorenzen) sehr vollk. spaltbar sind; zufolge Lorenzen auch spaltbar nach dem Klinopinakoid; Krystalle niemalgestreift; Zwillinge nach dem Orthodoma. H. = 6; G. = 3,33...3,59; rabenschwarz, Strich seladongrün, gemäss der Angabe von Lorenzen dunkelblaugrau (Unterschied von Aegirin). Stark pleochroitisch, optisch wie Hornblende beschaffen, stark glasglänzend, undurchsichtig. — Chem. Zus.: nachdem v. Kobell schon früher gezeit hatte, dass in diesem hornblendeähnlichen Mineral ein sehr bedeutender Natrongehalt vorhanden ist, ergab eine neuere Analyse von Rammelsberg 51,22 Kieselsäum 23,75 Eisenoxyd, 7,80 Eisenoxydul, 10,58 Natron, 2,08 Kalk, sowie ganz kleine Mengen von Manganoxydul, Magnesia und Kali, auch 0,16 Glühverlust; er leitet daraudie Formel Na² Si 0³ + R Si 0³ + (Fe²) Si 3 0⁹ ab. Dagegen hob A. Mitscherlich herog. dass die von Rammelsberg für Eisenoxydul gefundene Zahl zu gross sei und bis au den vierten Theil vermindert werden müsse, wodurch Tschermak auf die Ansicht geführt wurde, dass der Arfvedsonit dieselbe Formel habe, wie Aegirin und Akmit. nämlich Na² (Fe²) Si⁴ O¹², eine Auffassung, der auch Doelter, welcher selbst eine Analys ausführte, völlig zustimmte. Zu ganz anderen und mehr mit den älteren Analysen Kobell's übereinstimmenden Resultaten gelangte J. Lorenzen; er fand 43,85 Kieselsäure, 4,45 Thonerde, 3,80 Eisenoxyd, 33,43 Eisenoxydul, 4,65 Kalk, 8,45 Natrou. 1,06 Kali, ganz kleine Mengen von Manganoxydul, Magnesia, Glühverlust (0,16), und betrachtet den (grönländischen) Arfvedsonit als einen thonerdehaltigen Amphibol 100 der Formel 11R Si $O^3 + (R^2) O^3$, hält es auch für möglich, dass Rammelsberg und Doehr Aegirin anstatt Arfvedsonit analysirt haben. Das Mineral schmilzt schon in der Lichtflamme, kocht v. d. L. stark auf und gibt eine schwarze magnetische Kugel; in Säure ist es unlöslich. - Kangerdluarsuk in Grönland mit Eudialyt in einem Sodalithsyeni. Frederiksvärn in Norwegen; El Paso Co., Colorado, im Quarz mit Astrophyllit und Zirkon. Auf Grund der leichten Schmelzbarkeit gehört möglicherweise manche Hornblende aus Phonolithen zum Arfvedsonit.

An m. Die dunkelschwarze, sehr vollkommen spaltbare und auf den Spaltungsflächer sehr stark glänzende Hornblende, welche in norwegischen Syeniten als Gemengtheil auftrit steht nach Hausmann dem Arfvedsonit sehr nahe. Dies bestätigt auch die Analyse von Kowanko, welche neben viel Kalk und Magnesia auch 4,48 Natron und 2 Kali nachwies; dabei beträgt jedoch ihr Gehalt an Thonerde über 12, der an Eisenoxyd 10, an Eisenoxydul 9, der an Kieselsäure auffallender Weise nur 37,34 pCt. Rammelsberg fand indess nur 2,72 Natron und 2,53 Kali, blos 7,69 Thonerde und dafür 40,00 Kieselsäure.

549. Krokydolith, Hausmann.

Mikrokrystallinisch, aller Wahrscheinlichkeit nach die Asbestform des Arfvedsonils sich zu diesem verhaltend, wie der gewöhnliche weisse Asbest zum Tremolit; platterförmig in parallelfaserigen Aggregaten, die Fasern sind sehr zart und leicht trennbar. auch derb von verschwindender Zusammensetzung, und bisweilen in paralleler Richtung mit Arsvedsonit verwachsen. — Die Fasern sind sehr zähe, schwer zerreissbar und elastisch biegsam; H.= 4; G.=3,2...3,3; indigblau bis smalteblau, Strich laveltdelblau, schwach seidenglänzend bis matt; in dünnen Fasern durchscheinend, sons undurchsichtig. — Chem. Zus. des südafrikanischen nach Renard und Klement: 51.89 Kieselsäure, 49,22 Eisenoxyd, 47,53 Eisenoxydul, 0,40 Kalk, 2,43 Magnesia, 7.71 Natron, 0,15 Kali, 2,36 Wasser; der von Wakembach enthält nach Delesse u. a. 53,01 Kieselsäure, 25,62 Eisenoxydul, 10,14 Magnesia, 6,08 Natron, 2,52 Wasser. Eine nicht ganz vollständige Analyse von Doelter ergab nur 1,58 Wasser; nach ihm besteht der Kr. vorwiegend aus dem Silicat Na² (Fe²) Si¹O¹² (wie Arfvedsonit), wozu noch FeSiO3 tritt. Im Glasrohr erhitzt wird er braunroth; v. d. L. schmilzt er leicht zu einem aufgeblähten schwarzen, magnetischen Glas; einzelne Fasern schmelzen schon in einer Flamme; von Säuren unangreifbar. — Am Orange-River im Capland; Slavan in Norwegen, bei Golling in Salzburg als Begleiter und als Pigment des blauen Quarzes

(sog. Sapphirquarzes); in der Minette der Vogesen bei Wakembach. — Das gelbbraune faserige Mineral von den Doorn- und Griquastad-Bergen in Südafrika, welches als sog. Tigerauge zu Schmucksachen verschliffen wird, besteht nach den Untersuchungen von Renard und Klement vorwiegend aus Quarz, welcher zwischen die Fasern eines veränderten Krokydoliths eingedrungen ist, dessen Eisengehalt hydratisirt wurde.

550. Glaukophan, Hausmann.

Monoklin, isomorph mit Hornblende; ∞P 124°51' nach Bodewig und Luedecke; die säulenförmigen Krystalle zeigen meist nur ∞P, ∞P∞, ∞P∞, selten terminale Formen P und 0P; derb in stängeligen oder körnigen Aggregaten. - Spaltb. prismatisch deutlich, Bruch kleinmuschelig; H. = 6...6,5; G. = 3,1; graulich-indigblau bis lavendelblau und schwärzlichblau; Strich blaulichgrau; perlmutterartiger Glasglanz auf den Spaltungsflächen; durchscheinend bis undurchsichtig. Die optischen Axen liegen, wie bei der Hornblende, in dem klinodiagonalen Hauptschnitt; die stumpfe Bisectrix liegt im spitzen Winkel ac und bildet mit der Verticalaxe ca. 64° bis sast 7°, nach Anderen nur 4°; stark trichroitisch: a hellgrüngelb, b violett, c azurblau. — Chem. Zus. nach der Analyse von Bodewig, womit die ältere von Schnedermann ziemlich gut übereinstimmt: 57,84 Kieselsäure, 42,03 Thonerde, 2,47 Eisenoxyd, 5,78 Eisenoxydul, 13,07 Magnesia, 2,20 Kalk, 7,33 Natron. Daraus ergibt sich ganz genau, dass der Glaukophan aus sog. Bisilicaten von Na, Ca, Mg, Fe, (Al²), (Fe²) besteht; eine Analyse von Luedecke weicht zwar in den Procenten der einzelnen Bestandtheile etwas ab, lässt aber ebenfalls den Glaukophan als Mischung analog constituirter Bisilicate erkennen; er deducirt die specielle Formel $3 \, \text{Na}^2 \, \text{Si} \, 0^3 + 6 \, \text{R} \, \text{Si} \, 0^3 + 3 \, (\text{Al}^2) \, \text{Si}^3 \, 0^9 + (\text{Fe}^2) \, \text{Si}^3 \, 0^9$. Das Mineral gehört also zu den natriumreichen Hornblenden (wie Arfvedsonit), enthält aber unter den Sesquioxyden nicht das Eisenoxyd, sondern Thonerde vorwaltend. Doelter interpretirt die Zus. als vorwiegend aus Na²(Al²) Si⁴ 0 12 bestehend, wozu noch

Ca (Mg, Fe)³ Si⁴ O¹² und eine kleine Menge von R⁴ Si⁴ O¹² tritt. Unter den Augiten ist der Jadëit in einigermaassen ähnlicher Weise zugleich natrium- und thonerdereich. — Schmilzt v. d. L. leicht zu graulichweissem oder grünlichem, nicht magnetischem Glas; von Säuren nur sehr unvollkommen zersetzbar. — Syra, im Glimmerschiefer, bis 20 Mm. lang, 7 Mm. breit, auch den Haupttheil des dortigen Glaukophanschiefers bildend (Luedecke, Z. d. geol. Ges., 1876. 248), nach Becke auch mikroskopisch in anderen krystallinischen Schiefern Griechenlands; Insel Groix im Dep. Morbihan der Bretagne; bei Zermatt im Gneiss (Bodewig, Ann. d. Phys. u. Ch., Bd. 158. 224); mit Granat und Glimmer auf der Balade-Mine bei Ouegoa auf Neu-Caledonien (Liversidge).

Anm. In sehr naher Verbindung mit dem Glaukophan steht Strüver's Gastaldit, welcher ebenfalls mit Hornblende isomorph ist (OP 424° 25', säulenförmige Krystalle, meist ohne terminale Flächen, auch stabförmige und faserige Partieen) und in allen physikalischen Eigenschaften mit dem Glaukophan eng übereinstimmt; Spaltb. prismatisch; G. = 8,04; schwarzblau, ins azurblaue, ebenfalls stark trichroitisch. Cossa fand 58,55 Kieselsäure, 24,40 Thonerde, 9,04 Eisenoxydul, 3,92 Magnesia, 2,03 Kalk, 4,77 Natron, also ebenfalls eine Mischung von Metasilicaten, 3 R Si 03 + 2 (Al2) Si 309, eine natriumhaltige Hornblende mit viel Sesquioxyd, welches hier le di glich aus Thonerde (keinem Eisenoxyd) besteht. — Eingewachsen in chloritischen Gesteinen bei S. Marcel und Champ de Praz im Aostathal, im Val Locana; in erratischen Blöcken bei Brosso im Bezirk Ivrea (Piemont), sowie nach Stelzner oberhalb Sonvilliers im St. Immenthal des Berner Jura.

551. Hermannit, Kenngott.

Stängelig-körniges rosenrothes Mineral vom G. = 3,42, welches eine Mangan-Hornblende sein soll. Krystallisationsverhältnisse unbekannt. — Chem. Zus. nach der Analyse von Hermann: 48,94 Kieselsäure, 46,74 Manganoxydul, 2,00 Kalk, 2,35 Magnesia, also fast allein das Mangansilicat Mn Si 03, entsprechend in der Hornblendegruppe dem Rhodonit der Augitgruppe, sofern dieses Mineral in der That die Prismenwinkel oder Spaltungsverhältnisse der Hornblende besitzen sollte. Hermann vermuthet, dass ein von Thomson unter dem Namen Sesquisilicate of Manganese beschriebenes Mineral, welches die Spaltb. der Hornblende besitzt,

hierher gehört. Eine Analyse von Schlieper ist an einem Mineral angestellt, welches mit a 9 pCt. Carbonaten vermengt war. — Cummington in Massachusetts, — wohl zu unterscheiden von dem Cummingtonit S. 670. Rammelsberg nennt irrthümlich den Hermannit Cummingtonit.

Anm. Grunerit, ein asbestartiges, faseriges und blätterig-strahliges Mineral, was brauner Farbe, Seidenglanz und G. = 3,743, welches an den Mores-Bergen bei Collobriere Dép. Var, mit rothem Granat und Magnetit vorkommt, und nach Des-Cloizeaux die optische Charaktere der Hornblende besitzt, ist zufolge Gruner fast das reine Eisenoxydulsilicat Fe Si mit 45,48 Kieselsäure und 54,52 Eisenoxydul.

15. Cordieritgruppe.

552. Cordierit, Hauy (Dichroit, Iolith).

Rhombisch; $\infty P(M)$ 119° 10' (Breithaupt), P, Polkanten 100° 35' und 135° 57'.

Mittelk. 95° 36', Mittelk. von $\frac{1}{4}P$ 57° 46', von $P\infty$ 58° 22'; A.-V. =
0,5870: 1: 0,5585; einige der gewöhnlichsten Combb. sind: $\infty P.\infty P\infty$ 0P; dieselbe mit $P\infty$ (s) und $\frac{1}{4}P$ (t), wie in beistehender Figur, häußt auch mit $\infty P\infty$ und $\infty P3$, u. a.; die meist undeutlich ausgebildeten, aber bisweilen ziemlich grossen Krystalle sind kurz säulenförmig, erscheinen [8] wie hevgengele und zwölfseitige Prismen, und zeigen oft eine schlier

wie hexagonale und zwölfseitige Prismen, und zeigen oft eine schalig Zusammensetzung nach OP, bisweilen auch eine auffallende Abrundung ihrer Kanten und Ecken. Des-Cloizeaux beobachtete Zwillingsbildungen nach einer Fläche von CP (wonach auch polysynthetische Zwillingsbildung stattfindet), v. Lasaulx ebensolche und damit verbundene andere nach einer Fläche von ∞P3; letztere lassen sich aber auch so auffassen, dass die Zwillingsebene hier ebenfalls ∞P , indess die Verwachsungsebene normal zu dieser ist; derb und eingesprengt, auch in Geschieben. -Spaltb. brachydiagonal, ziemlich deutlich, auch Spuren nach Poo; Bruch muschelig bis uneben; H. = 7...7,5; G. = 2,59...2,66; farblos, aber meist gefärbt, blaulichweiss blaulichgrau, violblau, indig- bis schwärzlichblau, gelblichweiss, gelblichgrau bis gelblichbraun; Glasglanz, im Bruch mehr Fettglanz; durchsichtig bis durchscheinend, ausgezeichneter Trichroismus, vgl. S. 191 (daher das Synonym Dichroit unstatthall Die optischen Axen liegen im makrodiagonalen Hauptschnitt, und ihre negative Bisectrii fallt in die Verticalaxe; a=b, b=c, c=a; q < v; der Axenwinkel ist sehr schwarkend; Erhöhung der Temperatur vergrössert ihn merklich. — Chem. Zus. nach vielen Analysen: $Mg^2(\mathbb{R}^2)^2 Si^5 O^{18}$, worin (R2) vorwiegend (Al2), daneben (Fe2); die Analysen ergeben durchschnittlich 49 bis 50 Kieselsäure, 32 bis 33 Thonerde, 5 bis 9 Eisenoxyd (der eisenärmste nur 1,07), 10 bis 12 Magnesia; die meisten auch einen gant kleinen Gehalt an Manganoxydul, Kalk und Wasser, als Folge einer beginnenden Doch lässt sich anderseits mit kaum minderem Recht die Formel Zersetzung. Mg³(R²)³Si⁸O²⁸ ableiten. V. d. L. schmilzt er schwierig in Kanten zu Glas; wird von Borax und Phosphorsalz langsam gelöst, und von Säuren nur wenig angegriffen: mit Kobaltsolution wird er blau oder blaulichgrau. — Bodenmais in Bayern (krystallisiff. Orijärfvi, Helsingfors u. a. O. in Finnland, Arendal und Kragerö in Norwegen, Cabo de Gata in Spanien (sog. Iolith), Fahlun in Schweden (braun, als sog. harter Fahlunit); Ceylon (Geschiebe, sehr glatt, schön gefärbt und durchsichtig, als sog. Luchsoder Wassersapphir), Mursinka im Ural; Sachsen, als Gemengtheil gewisser Gneisse im Gebiet und an der Grenze der Granulitformation; in nordischen Geschieben; in schieferigen Auswürflingen des Laacher Sees; in trachytischen vulkanischen Auswürflingen z. B. der Auvergne; Haddam in Connecticut, Richmond in New-Hampshire.

Gebrauch. Die blau gefärbten und durchsichtigen Varietäten des Cordierits, zu welchen besonders die Gerölle aus Ceylon gehören, werden als Ring- und Nadelstein benutzt.

Anm. Der Cordierit ist sehr häufig einer mehr oder weniger tief eingreifenden Zersetzung unterworfen gewesen, welche mit einer Aufnahme von Wasser verbunden war, und hauptsächlich zuerst die an die reichlichen mikroskopischen Spältchen angrenzenden Theile der Cordieritmasse betraf. Die folgenden Mineralien sind solche

Umwandlungsproducte des Cordierits, welche sich in verschiedenen Stadien der Alteration befinden und in denen häufig bald makroskopisch, bald nur mikroskopisch noch Reste unangegriffenen Cordierits gefunden werden. Shepard, Dana, Haidinger und G. Bischof (Chem. u. phys. Geol., II. 569) haben sich namentlich um die Feststellung ihrer Entwickelung aus Cordierit verdient gemacht, und A. Wichmann hat in einer ergebnissreichen Abhandlung die mikroskopische Structur dieser Mineralien sowie die materiellen Vorgänge bei ihrer Herausbildung aus ursprünglichem Cordierit beleuchtet (Z. d. geol. Ges., 1874. 675). Dass die Zusammensetzung solcher Mineralien, welche sich in verschiedentlich vorgeschrittenen Graden der Umwandlung befinden und keine festen Verbindungen darstellen, nicht durch eine Formel auszudrücken ist, ist klar. Der chemische Umwandlungsprocess scheint, abgesehen von der Wasseraufnahme, hauptsächlich in einer Reduction des Magnesiagehalts (auch der Kieselsäure) und in späteren Stadien in einer Zufuhr von Alkalien (Kali) zu bestehen. Bemerkenswerth ist, dass die geringe Manganoxydulmenge des Cordierits sich in fast sämmtlichen Alterationsproducten wiederfindet. Das Endproduct der Zersetzung scheint vielfach Glimmer zu sein. Die Form dieser epigenetischen Substanzen stimmt, wo sie einigermaassen erkenntlich bewahrt blieb, mit der des Cordierits überein.

Esmarkit (Erdmann) und Chlorophyllit (Jackson). Diese beiden Mineralien sind wohl kaum zu trennen; sie finden sich in grossen zwölfseitigen Säulen und in derben individualisirten Massen von schaliger Absonderung, auf den Ablösungsflächen oft mit Glimmer belegt; H. = 3...4; G. = 2,7; Farbe, Glanz und Pellucidität wie bei Fahlunit und Gigantolith. — Chem. Zus. des Esmarkits nach Erdmann: 45,97 Kieselsäure, 32,08 Thonerde, 4,26 Eisenoxyd, 0,44 Manganoxydul, 40,32 Magnesia, 5,49 Wasser, also mit Ausnahme des Wassergehalts nur sehr wenig von der des Cordierits sich entfernend. Der Chlorophyllit weicht nach der Analyse von Rammelsberg (46,34 Kieselsäure, 25,47 Thonerde, 40,99 Eisenoxyd, 40,94 Magnesia, 0,58 Kalk, Manganoxydul Spur, 6,70 Wasser) ebenfalls nur wenig ab und es stellt sich darnach das Mineral als ein Cordierit dar, welcher 8 bis 4 Mol. Wasser aufgenommen hat, weshalb schon Dana dasselbe sehr richtig als hydrous lolithe aufführte. — Der Esmarkit findet sich zu Bräkke bei Brevig in Norwegen, der Chlorophyllit zu Unity in Maine und Haddam in Connecticut (wo er im Inneren noch sehr reichlich unveränderten Cordierit enthält und oft von noch frischem Cordierit begleitet wird), auch im Pegmatit von Vizézy bei Montbrison (Loire).

Praseolith (Erdmann). Formen rhombisch wie die des Cordierits; vier-, sechs-, acht- und zwölfseitige Säulen mit abgerundeten Kanten und Ecken, fast wie geflossen; Spaltb. basisch, in schalige Absonderung übergehend, Bruch flachmuschelig und splitterig; H. = 3,5; G. = 2,754; grün, Strich lichter, schwach fettglänzend, kantendurchscheinend bis undurchsichtig. — Chem. Zus. nach Erdmann: 40,94 Kieselsäure, 28,79 Thonerde, 7,40 Eisenoxyd, 0,32 Manganoxydul, 48,78 Magnesia, 7,30 Wasser. Auch der Praseolith enthält u. d. M. wasserklare Körner von Cordierit als Reste des Urminerals; Wichmann constatirt bei diesem Mineral zwei auf einander folgende Acte der molekularen Umwandlung. Der Praseolith ist ein Cordierit, welcher Kieselsäure verloren und Wasser aufgenommen hat. V. d. L. schmilzt er sehr schwierig in dünnen Kanten zu blaugrünem Glas. — Bräkke bei Brevig in Norwegen, in Granit.

As pasiolith (Scheerer). Formen rhombisch wie diejenigen des Cordierits; sechsseitige, scheinbar hexagonale Säulen und derb; H. = 8,5; G. = 2,764; licht grün bis grünlichgrau und schmutzig grünlichweiss, wenig glänzend, durchscheinend. — Chem. Zus. nach Scheerer: 50,48 kieselsäure, 82,38 Thonorde, 8,04 Magnesia, 2,60 Eisenoxyd, 6,78 Wasser; der Aspasiolith ist ein Cordierit, in welchem Magnesia ausgeschieden und Wasser aufgenommen worden ist, wofür auch der Umstand spricht, dass nicht selten im Inneren des Aspasioliths noch ein unzersetzter Kern von Cordierit angetroffen wird. V. d. L. unschmelzbar; von Salzsäure wird er in der Hitze zersetzt. — Kragerö in Norwegen, mit Quarz und Cordierit im dortigen Hornblendegneiss.

Pyrargillit (Nordenskiöld). Undeutlich gebildete, in Granit eingewachsene Krystalle, auch derb und eingesprengt. — Spaltb. nicht zu beobachten, Bruch uneben; H. = 3,5; G. = 2,5; graulich- bis schwärzlichblau, auch leberbraun bis ziegelroth, schwacher Fettglanz, kantendurchscheinend bis undurchsichtig. — Chem. Zus. nach Nordenskiöld: 48,98 Kieselsäure, 28,93 Thonerde, 5,30 Eisenoxydul (Oxyd?), 2,90 Magnesia, 4,35 Natron, 4,05 Kali, 45,47 Wasser; ist nach G. Bischof und Blum ebenfalls nur ein Umwandlungsproduct des Cordierits. V. d. L. unschmelzbar; auf Kohle erhitzt gibt er den sogenannten Thongeruch; von Salzsäure vollständig zersetzbar. — Helsingfors in Finnland.

553. Gigantolith, Nordenskiöld.

Formen rhombisch wie die des Cordierits; grosse, dicke, zwölfseitige Säulen, mit Winkeln von 148° und 152°, durch die Basis begrenzt; auch derb, in individualisirten Massen.— Spaltb. angeblich basisch, was jedoch mehr eine schalige Absonderung sein dürfte, da oft Chlritblättchen auf den Ablösungsflächen liegen; H. = 3,5; G. = 2,8...2,9; grünlichgraublauchgrün und schwärzlichgrün, schwach fettglänzend, undurchsichtig. — Chem. Zus. nattrolle-Wachtmeister: 46,27 Kieselsäure, 25,4 Thonerde, 45,6 Eisenoxyd, 3,8 Magnesia, 0,8 Manganoxydul, 2,7 Kali, 4,2 Natron, 6,0 Wasser. Später haben Komonen und Marignac Analysen angestellt, welche etwas weniger Kieselsäure und mehr Kali, denselben Thonerde-und Wassergehalt, aber die Procente des Eisenoxyds als Oxydul angeben. V. d. L. schmilzt er leich und etwas aufschwellend zu grünlicher Schlacke. — Tammela in Finnland.

554. Fahlunit, Hisinger (und Weissit).

Wahrscheinlich rhombisch, in Formen des Cordierits; doch nur selten in undeutlid gebildeten eingewachsenen Krystallen, gewöhnlich derb und eingesprengt in individualisite Massen, welche z. Th. Querschnitte von sechsseitigen Säulen und eine der Basis paralleit schalige Absonderung zeigen. — Spaltb. sehr unvollk. und zweifelhaft, angeblich nach eines. Prisma von 1094°; Bruch muschelig bis uneben und splitterig; mild; H. = 2,5...3; G.= 3,5...2,8; schwärzlichgrün, olivengrün bis ölgrün und gelb, oder gelblichbraun bis schwärlichbraun; schwacher Fettglanz; kantendurchscheinend bis undurchsichtig. — Chem Zu. nach den Analysen von Hisinger und Trolle - Wachtmeister etwas schwankend; zwei Analyse des Letzteren ergaben indessen: 44,95 Kieselsäure, 30,70 Thonerde, 7,22 Eisenoxydul (Ox)di-4,90 Manganoxydul, 6,04 Magnesia, 0,95 Kalk, 4,38 Kali, 8,65 Wasser, was, wenn man de Eisenoxydul als Oxyd auffasst, befriedigend mit wasserhaltigem Cordierit übereinstimm! welcher etwas Magnesia verloren hat. V. d. L. schmilzt er an den Kanten zu weissem blasigem Glas; mit Phosphorsalz Eisenfarbe und Kieselskelet, mit Kobaltsolution blau; von Sauren wird er nicht angegriffen. — Fahlun in Schweden, im Talkschiefer, wo der Fahlunit of eine Rinde um den ebenfalls dort vorkommenden braunen Cordierit (harter Fahlunit; \u03c4f. S. 674) bildet, wobei ein allmählicher Uebergang dieses Kerns in die Rinde stattfindet.

Anm. 4. Der Weissit von Fahlun ist nach Haidinger im Aeusseren vom Fahlunit kaut verschieden, obgleich die undeutlichen Krystalle angeblich monoklin sein sollen; Farbe grat und braun; G. = 2,8; hält nach Trolle-Wachtmeister nur 3 pCt. Wasser, 59 Kieselsäure, 22 Thonerde, 9 Magnesia, 22 Eisen- und Manganoxydul, 4,4 Kali, 0,7 Natron. — Nach Hauf ist auch Thomson's Huronit ein dem Fahlunit analoges Zersetzungsproduct nach Cordient welches sich derb in Geschieben eines Hornblendegesteins am Huronsee findet, lichtgelblichgrün, fettglänzend, kantendurchscheinend.

Anm. 2. Der Bonsdorffit Thomson's besitzt Formen rhombisch wie die des Cordierits; sechsseitige Säulen mit abgestumpsten Kanten, fast cylindrisch erscheinend, an der Enden nicht deutlich ausgebildet. Spaltb. angeblich basisch, wohl nur schalige Absonderung; H. = 3...3,5; grünlichbraun bis dunkel olivengrün; Fettglanz; kantendurchscheinend. — Chem. Zus. nach Bonsdorff: 45 Kieselsäure, 30 Thonerde, 5 Eisenoxydul, (wahrscheinlich Oxyd), 9 Magnesia, 44 Wasser, also wasserhaltige Cordieritsubstanz; eine spätere Analyse von Malmgren stimmt so ziemlich mit jener von Bonsdorff, und beweist nach Arppe die Identität mit Fahlunit; auch eine von Holmberg gab ein ähnliches Resultat. V. d. L. wird er bleich, schmilzt aber nicht; durch Säuren nur unvollständig zersetzbar. — Im Granit bei Abo, mit Cordierit.

555. Pinit, Werner.

Die sechs- und zwölfseitig prismatischen Krystallformen haben so grosse Aehnlichkeit mit denen des Cordierits, dass man auch den Pinit für eine secundäre Bildung nach Cordierit zu halten berechtigt ist, obwohl Reste davon auch u. d. M. in der Regelnicht gefunden werden; nach Gümbel kommt im Cordieritgneiss von Cham in der Oberpfalz ein pinitartiges Mineral vor, welches oft noch einen Kern von Cordierit umschliesst. Die Krystalle eingewachsen und aufgewachsen; auch derb, in individualisirten Massen, welche die (bisweilen auch an Krystallen vorkommende) schalige Absonderung nach OP zeigen. — Spaltb. basisch, unvollk., und mehr als Absonderung erscheinend; Bruch uneben und splitterig; H. = 2...3; G. = 2,74...2,85; verschiedene graue, grüne, braune, meist schmutzige Farben, selten blau; schwach fettglänzend

bis matt; kantendurchscheinend bis undurchsichtig. — Chem. Zus. ziemlich schwankend, was wahrscheinlich in einer mehr oder weniger weit fortgeschrittenen Zersetzung des Minerals begründet ist; im Allgemeinen sind 45 bis 56 Kieselsäure, 25 bis 34 Thonerde, 4 bis 12 Eisenoxyd, 6 bis 12 Kali nebst ein wenig Magnesia (0,5 bis 3 pCt.) und Eisenoxydul als die wesentlichen Bestandtheile desselben zu betrachten, zu welchen sich noch ein Wassergehalt von 4 bis 8 (meist 5) pCt. gesellt; in dem sehr zersetzten Pinit von Schneeberg fand Klaproth gar kein Kali (was später von Thümmel bestätigt wurde), die übrigen Bestandtheile aber in einem ganz abweichenden Verhältniss (29,5 Kieselsäure, 63,75 Thonerde und 6,75 Eisenoxyd). Rammelsberg folgert aus einer Discussion zahlreicher Pinit-Analysen, dass darin das Verhältniss von Thonerde und Eisenoxyd zur Kieselsäure häufig unverändert dasjenige des Cordierits geblieben sei, und ist geneigt, einem Theile der Pinite die Formel K2(Al2)2Si5017+3 H20 (oder 16 K2 (A12)2 Si5 O20) zuzuschreiben, wobei (A12) auch (Fe2) begreift. Wenn der Pinit wirklich nur ein zersetzter Cordierit ist, so ist bei der Zersetzung des letzteren die Magnesia entsernt und durch mehr oder weniger Kali ersetzt worden, während zugleich Wasser hinzutrat. Im Kolben gibt der Pinit etwas Wasser; v. d. L. schmilzt er an den Kanten zu farblosem oder dunkel gefärbtem Glas; von Salzsäure wird er wenig oder, wenn sehr zerstört, grösstentheils zersetzt. — Besonders als accessorischer Gemengtheil mancher Granite und Porphyre; Schneeberg, Aue, Buchholz und Penig in Sachsen, im Porphyr des Auersbergs am Harz, St. Pardoux in der Auvergne u. a. O. - Der sog. Pinit von Neustadt bei Stolpen, von Freiesleben als Micarell bezeichnet. steht aber nach Wichmann in gar keiner Beziehung zum Cordierit.

Anm. 4. Der Oosit im Porphyr vom Cäcilienberg bei Lichtenthal unfern Baden-Baden ist nach der Analyse von Nessler ein pinitähnliches, in sechs - und zwölfseitigen Prismen krystallisirendes Mineral, zerbrechlich, schneeweiss, undurchsichtig und v. d. L. sehr leicht schmelzbar.

Anm. 2. Der Iberit von Montoval bei Toledo schliesst sich unmittelbar an den Pinit an; er findet sich in grossen, scheinbar hexagonalen Prismen, spaltbar nach ∞ P und 0P, hat H. = 2...8, G. = 2,89, ist graulichgrün, und zeigt Glas- bis Perlmutterglanz. Die Analyse von Norlin ergab: 40,90 Kieselsäure, 80,74 Thonerde, 47,48 Eisenoxyd, 4,20 Magnesia, 4,57 Kali, geringe Mengen von Manganoxydul und Natron, sowie 5,57 Wasser. Wahrscheinlich ist er gleichfalls nur ein umgewandelter Cordierit.

Anm. 8. Hier mag auch der Groppit Svanberg's angereiht werden, obgleich seine Abstammung von Cordierit zweifelhaft ist; derb, in grossblätterigen Aggregaten; Spaltb. deutlich nach einer Richtung, undeutlich nach zwei anderen Richtungen. H. = 2,5; G. = 2,73; rosenroth bis braunroth, in dünnen Splittern durchscheinend. — Chem. Zus. nach Svanberg: 45 Kieselsäure, 22,5 Thonerde, 3,0 Eisenoxyd, 42,3 Magnesia, 4,5 Kalk, 5,5 Kali, 7 Wasser. V. d. L. wird er weiss, schmilzt aber nur in scharfen Kanten, in heisser Salzsäure schwer zersetzbar. — Im Kalkbruch von Gropptorp in Södermanland.

556. Beryll (und Smaragd).

Hexagonal; P (P) 59°53' nach Kupffer und v. Kokscharow; A.-V. = 1:0,4989; die gewöhnlichsten Formen sind ∞ P (M), 0P (m), ∞ P2 (n), P und 2P2 (s); auch erscheinen $\frac{3}{4}$ P, $\frac{1}{4}$ P, 3P. Die gemeinsten Combinationen sind ausser ∞ P.0P in nachstehenden Figuren abgebildet.

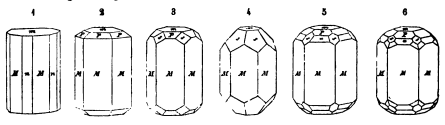


Fig. 1. ∞P. ∞P2.0P; sehr häufig; beide Prismen meist oscillatorisch combinirt,

wodurch eine starke verticale Streifung und nicht selten eine fast cylindrische Form der Säulen bedingt wird.

- Fig. 2. ∞P. 0P. P; nicht selten am Beryll wie am Smaragd.
- Fig. 3. Die Comb. wie Fig. 2 mit 2P2.
- Fig. 4. ∞P. 2P2. 0P; ein zweiter Haupttypus.
- Fig. 5. Die Comb. wie Fig. 3 mit 2P(u).
- Fig. 6. Die Comb. Fig. 5, noch mit der dihexagonalen Pyramide 3P3.

Die Prismen des Berylls sind meist vertical gestreift, die Krystalle säulenförmig. einzeln eingewachsen, oder aufgewachsen und zu Drusen verbunden, sowie in stängeligen Aggregaten. — Spaltb. basisch, ziemlich vollkommen, prismatisch nach col unvollkommen; Bruch muschelig bis uneben; H. = 7,5...8; G. = 2,677...2,725 für Beryll, 2,710...2,759 für Smaragd, nach v. Kokscharow und Kämmerer; farblos, zuweilen wasserhell, doch meist gefärbt, und zwar grünlichweiss, seladongrün, berggrün, ölgrün, smaragdgrün und apfelgrün; auch strohgelb, wachsgelb, und smalteblau bis fast himmelblau, sehr selten lichtrosenroth; Glasglanz; durchsichtig bis in Kanten durchscheinend. Doppelbrechung negativ; das Kreuz oft in zwei Hyperbele getrennt. — Chem. Zus.: Be³(Al²) Si⁶O¹⁸, mit 67 Kieselsäure, 19 Thonerde, 14 Beryllerde; gewöhnlich sind auch ganz geringe Mengen von Eisenoxyd vorhanden; nach Lévy hält der Smaragd von Muzo auch gegen 1,66 pCt. Wasser und Spuren einer Kohlenwasserstoff-Verbindung, von welcher er die schöne grüne Farbe ableitet. wogegen Wöhler zeigte, dass die Farbe nur durch Chromoxyd (von welchem 0,486 pCI. zugegen sei) bedingt wird, wie schon Vauquelin gefunden. Der schöne Beryll der Insel Elba sollte nach Bechi in einigen Krystallen nur 3,3 pCt., in anderen gar keine Beryllerde, sondern nur Thonerde enthalten (auch 0,88 Cäsiumoxyd); wäre dies in der That der Fall, so würde die ältere Ansicht über die Zusammensetzung der Beryllerde, dass sie nämlich ein Sesquioxyd sei, gerechtfertigt werden, für welche auch die Angabe Ebelmen's sprechen würde, dass er diese Erde in rhomboëdrischen Krystallen von der Korundform dargestellt habe (nach den neueren Untersuchungen von Nilson und Pettersson ist indessen das Beryllium entschieden zweiwerthig). Rammelsberg hat jedoch den Beryll von Elba in der Folge gleichfalls analysirt, ohne Bechis Angaben bestätigen zu können, und angesichts dessen verdient die spätere Analyse Grattarola's, welcher in einem Beryll wieder blos 8,84 Beryllerde fand, nur wenig Vertrauen. V. d. L. schmilzt er nur schwierig in Kanten zu trübem blasigem Glas: von Phosphorsalz wird er langsam gelöst ohne Hinterlassung eines Kieselskelets; von Säuren nicht angreifbar. - Man unterscheidet Smaragd (smaragd-, gras- bis apfelgrüne Krystalle mit glatten Seitenslächen): Habachthal in Salzburg in Glimmerschieser. Muzo in Neugranada (Columbia), hier in schwarzem Kalkstein mit Kalkspath und Parisit, Santa Fé de Bogota in Neugranada (Vrba in Z. f. Kryst. V. 430), Kosseir in Aegypten, am Fluss Takowoia, 85 Werst östlich von Katharinenburg im Ural, hier bis 40 Cm. lange und 25 Cm. dicke Krystalle in Glimmerschiefer, Mourne Mountains in Irland; Stony Point in Alexander Co. in Nord-Carolina (bis 81/4 Zoll lange Krystalle in einem feldspathreichen Gneiss); und Beryll, welcher die übrigen Varr. begreift. und weiter als edler und gemeiner Beryll unterschieden wird (der letztere in z. Th. fusslangen und noch grösseren, aber schlecht gefärbten und fast undurchsichtigen Krystallen): Mursinka (bis 3 Decimeter lange, sehr formenreiche Krystalle) und Schaitanka bei Katharinenburg, sowie Miask im Ural, Altai (Krystalle bis zu 1 Meter Länge), Gebirge Aduntschilon und Thal der Urulga im Nertschinsker Kreise, Finbo. Eidsvold am Mjösen-See, Bodenmais, Tirschenreuth, Limoges, Insel Elba, Grafton zwischen dem Connecticut und Marimac, hier in 4 bis 6 Fuss langen, über fussdicken. 20 bis 30 Ctr. schweren Krystallen.

Gebrauch. Der Smaragd ist ein sehr geschätzter und auch der edle Beryll ein recht beliebter Edelstein; die blauen und blaulichgrünen Varietäten des letzteren heissen gewöhnlich Aquamarin; auch wird der Beryll zur Darstellung der Beryllerde benutzt.

Anm. Die Beryllkrystalle erleiden mitunter eine Umwandlung in eine glanzlose erdige Masse, welche in der That Kaolin darstellt; eine solche Substanz von Vilate bei Chanteloube, getrennt von den noch unzersetzt gebliebenen Krystallpartikeln, ergab Damour: 45,61 Kieselsäure, 38,86 Thonerde, 1,10 Beryllerde, 14,04 Wasser.

537. Leukophan, Esmark.

Monoklin nach Groth, früher von Des-Cloizeaux, Greg und v. Lang für rhombisch gehalten; die würfelähnlichen oder dicktafelförmigen Krystalle, häufig mit einer diagonal kreuzförmigen Streifung auf der besten Spaltungsfläche versehen, sind, wie die optische Untersuchung erweist, vielfach aus 2 zwillingsartig durcheinandergewachsenen Krystallen gebildet (bei welcher Verwachsung 200 Zwillings-Ebene ist); diese beiden Krystalle sind aber wahrscheinlich selbst schon aus einzelnen nach 0P verzwillingten Lamellen zusammengesetzt. Groth beobachtete als Formen cop, op, p, 2R2, corco, 1R00 und bestimmte das A.-V. zu 4,064: 4:4,054, wobei $\beta = 90^{\circ}$. Bezüglich des Näheren muss auf seine Mittheilungen in Z. f. Kryst. II. 1878. 200 verwiesen werden, die sich an die Untersuchungen von E. Bertrand anknüpfen, welcher eine Zwillingsverwachsung von hemiëdrisch-rhombischen Individuen für wahrscheinlich hielt. Selten krystallisirt, meist derb, in stängeligen oder schaligen Aggregaten. Spaltb. klinodiagonal vollk.; sehr schwer zersprengbar; H. == 8,5....4; G. == 2,964... 2,974; blass grünlichgrau bis licht weingelb; Glasglanz auf den Spaltungsflächen; in dünnen Splittern durchscheinend und farblos; nach gewissen Richtungen reflectirt er einen weissen Lichtschein, daher der Name; phosphorescirt blaulich, wenn er geschlagen oder erhitzt wird. --- Chem. Zus.: Erdmann und Rammelsberg haben mit ziemlich übereinstimmenden Resultaten den Leukophan untersucht; Letzterer fand 47,08 (ein andermal 49,70) Kieselsäure, 40,70 Beryllerde, 23,37 Kalk, 0,47 Magnesia, 44,26 Natron, 0,30 Kali, 4,03 Thonerde und 6,57 Fluor; eine völlig befriedigende Formel ist indess aus den Analysen nicht abzuleiten. Rammelsberg entschied sich unter der Voraussetzung, dass das Fluor als Fluornatrium vorhanden ist, zu der Formel 6 NaF + R^{15} Sl¹⁴ O⁴³, worin R = Be + Ca. Groth leitet die einfachere empirische Formel Na²R⁵Sl⁵O¹⁵F² ab. — V. d. L. schmilzt er zu einer klaren, schwach violblauen Perle; mit Borax gibt er ein durch Mangan gefärbtes Glas, Phosphorsalz löst ihn mit Hinterlassung eines Kieselskelets; im Glasrohr mit Phosphorsalz erhitzt gibt er Fluorreaction. -- Auf Lamö im Langesundsfjord in Norwegen; selten.

558. Melinophan, Scheerer.

Tetragonal nach Bertrand; P Polk. 422° 23′, Mittelk. 85° 55′; gewöhnl. Comb. P. Poo. A.-V. = 1:0,6584; Krystalle äusserst selten, meist derb und eingesprengt, in schaligen und grossblätterigen Aggregaten. H. = 5; G, = 3,048; honiggelb, citrongelb bis schwefelgelb. — Nach Rammelsberg's Analysen und Deutungen ebenfalls eine Verbindung von Fluornatrium mit einem Beryll-Kalksilicat, aber von der Formel 6 Na F + 7 R³81²0°. Groth ertheilt ihm die abweichende empirische Formel Na⁴(Be, Ca)¹² Sl⁰ 0³0 F⁴. — Brevig, Frederiksvärn u. a. O. in Norwegen.

Anm. Schon vor der Feststellung des Krystallsystems (Comptes rendus, 9. Oct. 4876) hatte Des-Cloizeaux den Melinophan als optisch-einaxig erkannt; dadurch und durch die chem. Zus. war Scheerer's Vermuthung widerlegt, dass er eine Var. des Leukophans sei; auch phosphorescirt er nicht. — Der Name ist übrigens nicht correct gebildet und müsste richtiger Melitophan lauten: Dana schreibt Meliphanit.

46) Feldspathgruppe.

Die eigentlichen Feldspathe (mit Ausschluss der barythaltigen Glieder) sind, soweit bis jetzt bekannt, zu unterscheiden in:

- 1) monoklinen Feldspath, oder Orthoklas, ein Silicat von Thonerde und vorwiegend Kali, daher auch eigentlicher Kalifeldspath, worin K:(Al²) = 2:1, und (Al²): Si = 4:6;
- 2) trikline Feldspathe, oder Plagioklase (Klinoklase); sie zerfallen in:
 - a) Mikroklin, chemisch mit dem Orthoklas identisch;
 - b) Albit, ein Silicat von Thonerde und Natron, daher auch Natronfeld-

spath, worin, übereinstimmend, wie im Orthoklas Na: $(Al^2) = 2$: und (Al^2) : Si=4:6 ist. Orthoklas, Mikroklin und Albit sind daher die Alkalifeld spathe.

c) An orthit, ein Silicat von Thonerde und Kalk, daher auch Kalkfeld-spath, worin $Ca: (Al^2) = 1:1$, und $(Al^2): Si = 1:2$ ist.

Albit und Anorthit sind isomorph, und aus der Mischung ihrer beiden Substanzen gehen die zwischen diesen beiden Endesgliedert stehenden Kalknatronfeldspathe und Natronkalkfeldspathe hervor (Oligoklas, Andesin, Labradorit u. s. w.).

Nachdem schon früher Sartorius v. Waltershausen, Delesse und Hunt die freilich nicht befriedigend begründete und auch nicht übereinstimmend aufgefasste Ansicht ausgesprochen, dass ein allmählicher Uebergang zwischen Anorthit und Albit existire, hat dann G. Tschermak (Sitzungsber. d. Wiener Akad., 1864. L. 1) diejenige geistreiche und fruchtbringende Theorie aufgestellt und näher entwickelt. welche den gegenseitigen Zusammenhang namentlich der triklinen Feldspathüberhaupt erläutert, und wenigstens in den Haupttheilen längst allseitige Anerkennung gefunden hat. Tschermak nahm zu einer Zeit, als die Bedeutung des Mikroklins noch nicht erkannt war, nur drei selbständige Feldspathe an: den Kalifeldspath oder Orthoklas, den Natronfeldspath oder Albit und den Kalkfeldspath oder Anorthit, wie dies aus obiger, auf seinen Forschungen fussenden Uebersicht hervorgeht. Diejenigen Feldspathe, welche wesentlich nur Kali und Natron zugleich enthalten (also natronhaltige Orthoklase und kalihaltige Albite), betrachtete er als mechanische Gemenge von Orthoklas und Albit, indem er sich auf die Thatsachen stützt, dass im Perthit ein wirkliches lamellares Aggregat dieser beiden Feldspathe vorliegt, und dass diese als solche nicht isomorph sind (vgl. darüber unten). Ausgehend dagegen von dem Isomorphismus zwischen Albit und Anorthit fasste er alle Feldspathe, welche wesentlich Natron und Kalk zugleich enthalten, als isomorphe Gemische von Albit und Anorthit in verschiedenen Verhältnissen auf, deren specifisches Gewicht von dem betreffenden Mischungsverhältniss abhängig ist. Demgemäss erhielt er eine erste Reihe von Orthoklas-Albit-Feldspathen und eine zweite Reihe von Albit-Anorthit-Feldspathen, von denen jene blose mechanische Gemenge, diese dagegen chemische Gemische begreift. Da nun aber gewisse, Kalk und Natron enthaltende Feldspathe auch geringe Mengen von Kali erkennen lassen, so nahm Tschermak noch eine dritte Reihe an, isomorphe Gemische von Kalk-Natronfeldspath, welchen der Kalifeldspath (vermöge seines mangelnden Isomorphismus blos) mechanisch beigemengt sein soll.

Dieser genialen Theorie liegt die Hypothese zu Grunde, dass die zweierlei Substanzen des Albits und Anorthits überall da in promptu vorhanden gewesen sind, wo sich die Mischlings-Plagioklase bildeten, und dass sich diese beiden so differenten Substanzen in den verschiedensten Verhältnissen zu homogenen Körpern vereinigten, statt isolirt zu krystallisiren. Es erinnert dies einigermaassen an Bunsen's Idee, dass die sämmtlichen vulkanischen Gesteine aus zwei gesonderten Herden stammen, deren einer die normal-trachytische, der andere die normal-basaltische Substanz lieferte, und dass sich diese so differenten Substanzen auf ihren Eruptionswegen begegnet und in verschiedenen Verhältnissen gemischt haben.

Tschermak hat auch zuerst darauf hingewiesen, dass die bei der gewöhnlichen Schreibweise, trotz der waltenden Isomorphie, wenig einander entsprechenden Formeln des Albits $Na^2(Al^2)Si^6O^{16}$ (\Longrightarrow Ab) und des Anorthits $Ca(Al^2)Si^2O^8$ dann einander relativ analog werden, wenn man das Molekulargewicht des Anorthits verdoppelt, letzteren als $Ca^2(Al^2)^2Si^4O^{16}$ (\Longrightarrow An) ansieht (vgl. S. 238 Anm.)

Bevor die Tschermak'sche Theorie die verdiente Anerkennung fand, hielt man dafür, dass die zwischen Albit und Anorthit stehenden Kalknatronfeldspathe drei feste selbständige Species ausmachen, den Oligoklas, Andesin und Labradorit, denen man folgende Zusammensetzung, zunächst ausgedrückt als Analysenresultat, zuschrieb:

Oligoklas: $(Na^2, Ca) O, Al^2 O^3, 4\frac{1}{2} Si O^2 = (Na^4, Ca^2)(Al^2)^2 Si^9 O^{29},$ Andesin: $(Na^2, Ca) O, Al^2 O^3, 4 Si O^2 = (Na^2, Ca)(Al^2) Si^4 O^{12},$ Labradorit: $(Ca, Na^2) O, Al^2 O^3, 3 Si O^2 = (Ca, Na^2)(Al^2) Si^3 O^{10}.$

Den Mangel an Uebereinstimmung, welchen die Analysen zahlreicher trikliner Kalknatronfeldspathe mit der einen oder der anderen dieser Formeln erkennen liessen, pflegte man durch Verunreinigung des Materials, durch begonnene Zersetzung oder durch Fehler in der Analyse zu erklären. Nunmehr, wo es als ausgemacht gilt, dass eine continuirliche Reihe der verschiedensten Kalknatronfeldspath-Mischungen zwischen Albit und Anorthit existirt, in welcher jedes Glied keine mindere Berechtigung besitzt als ein anderes, können Oligoklas, Andesin und Labradorit nicht mehr als selbständige Feldspathe gelten, während sie immerhin noch die Rolle von vermöge der Häufigkeit ihrer Ausbildung besonders bevorzugten Mischungen spielen, und als Sammelpunkte und Collectivnamen auch fürderhin aufrecht erhalten werden können. Von diesem Standpunkt aus pflegt man jetzt die ganze Mischungsreihe in sechs Theile zu zerlegen, indem aus ser den Endgliedern Albit (Ab) und Anorthit (An) nun noch vier, willkürlich, aber gleichmässig abgegrenzte Mischglieder angenommen werden,

von Ab bis Ab³An¹, Oligoklas, von Ab³An¹ bis Ab¹An¹, Andesin, von Ab¹An¹ bis Ab¹An³, Labradorit, von Ab¹An³ bis An, Bytownit.

Indem jedes Glied der Mischungsreihe das Gesetz m Ab +n An, oder, wie es kürzer geschrieben zu werden pflegt $\mathbf{Ab^m An^n}$ befolgt $\mathbf{1}$), hängt also in den Kalknatronfeldspathen von dem Verhältniss Na: Ca auch dasjenige von Al: Si ab, und umgekehrt; je mehr Natrium ein solcher Feldspath besitzt, desto kieselsäurereicher muss er sein, weil dann desto mehr der kieselsäurereicheren Albitsubstanz sich an ihm betheiligt; umgekehrt muss mit dem Vorwalten des Calciums — herrührend von der grösseren Betheiligung des Anorthits — auch ein geringerer Kieselsäuregehalt sich einstellen, weil dieses Endglied kieselsäurearm ist. Und allemal muss mit dem Steigen des Natriums ein Sinken des Calciums, mit dem Zunehmen des

⁴⁾ Vgl. auch darüber: Rammelsberg (Z. geol. Ges., XVIII. 1866. 240, und ebendas., XXIV. 1872. 138), G. vom Rath (Ann. d. Phys. u. Ch., Bd. 144. 1874. 249 und namentlich Z. geol. Ges. XXVII. 295), König (Z. geol. Ges. XX. 1868. 378), Bunsen (Annal. d. Chem. u. Pharm., 6. Supplementband, 1868. 188), Streng (N. Jahrb. f. Min., 1865. 426, und 1871. 598 und 715); Tschermak (Ann. d. Phys. u. Ch., Bd. 138. 1869. 162).

letzteren eine Verminderung des Natriums verbunden sein. Weit über hunder zuverlässige Analysen bringen in der That diese Relationen zum Ausdruck, und erproben somit die Richtigkeit der Theorie.

Die folgende Tabelle ergibt die chem. Zusammensetzung und das spec. Gewicht verschiedener Mischungen von Albit (Ab) und Anorthit (An).

$\mathbf{A}\mathbf{b}:\mathbf{A}\mathbf{n}$	1:0	12:1	8:4	6:1	4:4	3:1	2:1	3 : 2	4:3
Si O ²	68,68	66,61	65,70	64,85	63,84	62,02	59,84	58,44	57,37
$Al^2 O^3$	49,48	20,88	24,50	22,07	23,09	23,98	25,46	26,62	27,12
Ca O		1,64	2,36	3,02	4,22	5,26	6,97	8,34	8,92
Na ² O	11,84	10,87	10,45	40,06	9,35	8,74	7,73	6,93	6,59
sp. Gew.	2,624	2,685	2,640	2,645	2,652	2,659	2,674	2,680	2,68
Ab : An	1:1	3 : 4	2:3	1:2	4:3	1:4	4:6	1:8	0:1
Si O²	55,55	58,78	53,04	51,34	49,26	48,08	46,62	45,85	43,46
Al ² O ³	28,35	29,58	30,06	84,20	82,60	38,43	34,38	84,90	36,72
CaO	10,36	44,79	12,36	43,67	45,84	16,28	47,39	48,00	20,12
Na ² O	5,74	4,90	4,57	8,79	2,83	2,26	1,61	4,25	_
sp. Gew.	2,694	2,703	2,708	2,716	2,728	2,785	2,742	2,747	2,75

Mit Hülfe einer Kaliumquecksilberjodidlösung hat Goldschmidt eine grosse Menge von Bestimmungen des spec. Gewichts der verschiedenen, z. Th. auch optisch und chemisch geprüften triklinen Feldspathe vorgenommen und dabei im Einzelnen den schon früher in seiner Allgemeinheit bekannten Satz bestätigt, dass das spec. Gew. bei reinem und frischem Material einen vollkommen sicheren Schluss auf die Natur de Feldspaths zulässt. Die Reihe der Plagioklase schreitet stetig fort von dem leichteren Albit zu dem schwereren Anorthit (N. Jahrb. f. Min. Beilageb. I. 179). — Indem der Albit von Salzsäure unangreifbar, der Anorthit durch dieselbe leicht zersetzbar ist, regelt sich das Verhalten der Mischungen gegen die Säure auch im Allgemeinen nach der Betheiligung von Ab und An.

Zufolge den wichtigen Untersuchungen von *M. Schuster* bilden die Kalknatronfeldspathe, wie nach allen ihren anderen Eigenschaften, so auch in optischer Beziehung eine analoge Reihe, und zwar scheint jedem bestimmten Mischungsverhältniss der Grenzglieder auch ein bestimmtes optisches Verhalten zu entsprechen, welches demgemäss bald mehr an den Albit, bald mehr an den Anorthit erinnert 1) (Min. u. petrogr. Mitth. III. 4880. 252; V. 4882. 489).

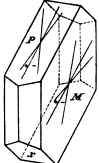
Bezeichnet man, wie es in nachstehender Figur (bei welcher die auf S. 692 Anm. I angegebene Aufstellung der Plagioklase zu Grunde liegt) geschehen, für die verschiedenen Feldspathe aus der Albit-Anorthitreihe die Hauptschwingungsrichtungen durch

¹⁾ Des-Cloizeaux hatte geglaubt, auf Grund von optischen Wahrnehmungen die Richtigkeit der Tschermak'schen Theorie hinfällig machen zu können (Comptes rendus 1875. LXXX. 364. Nachdem indessen schon M. Bauer treffend dargethan, dass die Berechtigung der aus diesen Beobachtungen gezogenen Schlussfolgerungen höchst zweifelhaft ist (Z. d. g. Ges. 1875. 952), hat Schuster auch noch speciell erwiesen, auf welche Weise Des-Cloizeaux zu Verwechselungen und nicht richtigen Voraussetzungen gelangt ist. Auch die späteren sehr ausführlichen Untersuchungen von Des-Cloizeaux (Bull. soc. min. VI. 1888. 89) sind kaum geeignet, die Grundsätze von Schuster zu erschüttern. E. Mallard hat in einer theoretischen Betrachtung gezeigt, dass die Auslöschungsschiefe auf einer bestimmten Fläche eines seiner Mischung nach bekannten Plagioklases in der That aus derjenigen des Albits und Anorthits auf dieser Fläche durch Rechnung be stimmt werden kann, und dass die Auslöschungsschiefe mit dem Verhältniss, in welchem sich Ab und An an der Mischung betheiligen, durch eine Gleichung ersten Grades zusammenhängt (Bull. soc. min. IV. 1884. 96).

Linien auf der Basis P, dann wird der nach vorn sich öffnende Winkel der Auslöschungsschiefe mit der Kante PM, vom Albit angefangen, allmählich mit zunehmendem

Kalkgehalt kleiner und nähert sich der Null, und nimmt sodann jenseits derselben einen entgegengesetzten Werth an, welcher im Anorthit, dem anderen Endglied, sein Maximum erreicht. Wird der Winkel als positiv eingeführt, wenn die Auslöschungsrichtung im Sinn der Kante des rechten Prismas gegen die Kante PM geneigt ist, im entgegengesetzten Fall als negativ, so ergeben sich für die von Schuster untersuchten Feldspathe die Werthe, welche in der weiter unten folgenden Tabelle in der mit a bezeichneten Colonne angeführt sind.

Noch auffallender wird der allmähliche Uebergang der optischen Orientirung, welcher beim Weiterschreiten in der isomorphen Reihe sich offenbart, sobald man die Lage der Hauptschwingungsrichtungen auf dem Brachypinakoid *M* in gleicher Weise (vgl. nebenstehende Figur) ins Auge fasst. Hat das positive Zeichen des Winkels



die Bedeutung, dass die Auslöschungsschiefe in gleichem Sinn gegen die Kante PM hin gerichtet ist, wie der Schnitt der Fläche x mit der Fläche M, während das negative Zeichen einen entgegengesetzten Verlauf andeuten soll, so ergeben sich nach Schuster für die von ihm geprüften Feldspathe die in der folgenden Tabelle unter der Colonne b verzeichneten Zahlenwerthe.

	a	D
Albit 1)	$+ 44^{\circ} \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot$	+ 19°
Zwischenglieder zw. Albit u. Oligoklas .		
Oligoklas		
Andesin	- 1 » $-$ 2°	- 4 bis - 6°
Labradorit		
Zwischenglieder zw. Labrad. u. Anorthit .		
Anorthit	-36°	— 37°

In der Mischungsreihe von Ab und An sind daher chemische Zusammensetzung, optische Beschaffenheit und specifisches Gewicht drei Verhältnisse, von denen je des einzelne auf die beiden ander en einen sicheren Schluss gestattet.

Bei den Plagioklasen der Gesteine, welche zonenförmige Anwachsstreisen aufweisen, ist es oft auf Grund der in den einzelnen Schalen abweichenden Auslöschungsschiesen constatirt worden, dass dieselben im Inneren aus kieselsäureärmeren kalkreicheren, nach aussen zu aus zonenweise immer kieselsäurereicher und kalkärmer werdenden Mischungen bestehen. Die Zwillingslamellirung pflegt dabei durch die Schichten ungestört und gleichmässig hindurchzugehen. Zuerst hat wohl Törnebohm auf solche Umwachsungen ausmerksam gemacht, welcher in Gesteinen von Rådmansö jedes Anorthit-Individuum von einer weniger durch Säuren zersetzbaren Plagioklassubstanz rindenartig umgeben sand (N. Jahrb. f. Min. 1877. 392; vgl. auch den optischen Nachweis durch Höpfner, ebendas. 1881. I. 164).

Was den Natrongehalt der Orthoklase und den Kaligehalt der Albite betrifft, so erklärte, wie oben angeführt, Tschermak den ersteren durch eine mechanische Einwachsung von Albit-Lamellen und -Partikeln im Orthoklas, den letzteren durch eine ebensolche von Orthoklas-Lamellen im Albit. Obschon nun vielfach derlei Interpositionen, namentlich von triklinem Natronfeldspath innerhalb des Orthoklas beobachtet wurden, so gibt es doch zahlreiche Fälle, wo natronhaltige Orthoklase sich als ganz reine einschlussfreie Substanz erweisen. Um daher

⁴⁾ Die betr. Werthe fand Bärwald an einem von Kali und Kalk ganz freien Albit vom Kasbek zu 2° 47½' und 48° 23¾'.

den Natrongehalt zu deuten, waren Rammelsberg und Groth schon vor des specielleren Nachweis von der Verbreitung des Mikroklins geneigt, der Orthokla-Substanz und der Albit-Substanz eine Is od im orp hie zuzuschreiben, d. h. jedekann sowohl monoklin, als auch und zwar in ähnlicher Form triklin krystallisitet nur sei, wenn in der Verbindung R² (Al²)Si⁶O¹⁶ das R durch Kalium dargestelwird, die monokline Modification, wenn aber R=Natrium, die triklin-Modification die beständigere und stabilere. Unter dieser Voraussetzung kan allerdings vorherrschende Orthoklas-Substanz mit etwas Albit-Substanz ein monklin-isomorphes Gemisch, vorherrschende Albit-Substanz mit Orthoklas-Substanz ein triklin-isomorphes Gemisch eingehen, ohne dass die chemist abweichende, spärlicher vorhandene Substanz mechanisch als solche zugegezu sein braucht. Wenn aber Kalifeldspath und Natronfeldspath isodimorph sind

Durch die an ältere Wahrnehmungen sich anschliessenden Forschungen Der Cloizeaux's ist nun in der That in dem Mikroklin der neben dem monoklines Orthoklas vorhandene trikline Kalifeldspath als solcher nachgewiesen, und is seiner weiten Verbreitung erkannt worden. Reiner monokliner Natronfeldspath ist dagegen bis jetzt noch nicht gefunden 1).

so muss es auch der Kalkfeldspath (Anorthit) sein, da er mit dem letzteren 🕬

Szabó wandte in seinem S. 246 citirten Werk die Flammenreactionen in einem Bunsen'schen Gasbrenner mit sehr befriedigenden Resultaten zur Diagnose der verschiedenen Feldspathe an.

559. Orthoklas, Breithaupt (Feldspath).

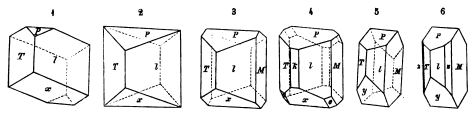
beiden, als dem triklinen Albit, isomorph ist.

Monoklin²); $\beta = 63^{\circ}57'$ (116°3'), oP (P), ∞ P (T und l) 118°47', $P\infty$ (x) $65^{\circ}46$

⁴⁾ H. Förstner glaubte auf Pantelleria am Monte Gibele und bei Cuddia-Mida einen sechen » Natron-Orthoklas« gefunden zu haben, d. h. wenigstens einen Feldspath, welcher dem letzteren Orte sogar 4 Mol. des Natron thonerdesilicats (Albitsubstanz) auf nur 4 Mol. de Kalithonerdesilicats (Orthoklassubstanz) enthält (7,99 Natron auf 2;53 Kali), und gleichwohl der monoklinen System, aber mit möglichster Winkelannäherung an den Albit, angehöre (Z. f. Kr. st. 1. 4877. 547). C. Klein hat indessen überzeugend dargethan, dass wenigstens der Feldspath de erstgenannten Fundpunktes nicht monoklin, sondern triklin (Oligoklas) ist (Nachr. d. G. d. W. z. Göttingen, 4878. Nr. 44; N. Jahrb. f. Min. 4879. 548). Indem Förstner dies für beide zugzich beschrieb er in Z. f. Kryst. VIII. 4883. 428 zwei andere Feldspathe von Pantelleria, welche natihm dem Begriff des Natron-Orthoklases entsprechen, d. h. unzweifelhaft monokline Feldspath. (Sanidine) sind, in deren Mischung das isomorphe Natronsilicat mehr als die Hälfte ihrt Moleküle bildet; sie ergeben 2,4 Mol. Na²Al²Si⁶Ol⁶ auf 4 Mol. K²Al²Si⁶Ol⁶ und sind gleichwöhkrystallographisch und optisch in jeder Hinsicht monoklin; dabei ist cop (149° 50') dem des hits sehr genähert; Auslöschungsschiefe auf M gegen die Spaltungstrace von P = 9 - 16° - Zu solchen natronreichen Orthoklasen scheinen auch die von Brögger aus den norwegischen Auglesyeniten untersuchten zu gehören. — Ueber die kalihaltigen Kalknatron - Plagioklast von Pantelleria vgl. Förstner ebendas.

²⁾ Aus gewissen, nach dem Karlsbader Gesetz gebildeten Zwillingskrystallen, welche z. B auf Elba vorkommen, ergibt sich, dass wenigstens in manchen Orthoklasen die schiefe Basis und das Hemidoma Poo gleiche Neigung gegen die Verticalaxe haben, was an den ähnlichen Adriarzwillingen nicht der Fall ist; auch d'Achiardi erwähnt in seiner Abhandlung sui Feldispil della Toscana dergleichen Krystalle von S. Piero, und sagt, dass er sie häufig und an verschiedenen Combinationen beobachtet hat. Dieselbe Erscheinung wiederholt sich an grossen Krystalle von Zwiesel, sowie nach Tschermak an Krystallen aus Sibirien, nach Quenstedt an solchen von Striegau, und wird auch von Breithaupt in seinem Pegmatolith anerkannt. Die nach dem Bayenoer Gesetz gebildeten Zwillinge beweisen aber, dass das Klinodoma 2-Roo rechtwinkelik ist. Mit diesen beiden Thatsachen stimmen die bis jetzt bekannt gewordenen Messungen nicht völlig überein, was wenigstens in Betreff des letzteren Winkels nach Naumann möglicherweise

2P ∞ (n) 90°7′, 2P ∞ (y) 35°45′, P (o) 126°17′, nach v. Kokscharow's Messungen am Adular, mit welchen die älteren von Kupffer und die von G. vom Rath meist bis auf einzelne Minuten übereinstimmen. A.-V. = 0,6585: 1:0,5554.



- Fig. 1. ∞P.P∞.0P; häufig am Adular; x meist horizontal gestreift, bildet mit P eine Kante von 129°43′.
- Fig. 2. Dieselbe Combination, jedoch so, dass die Basis und das Hemidoma im Gleichgewicht ausgebildet sind; ebenfalls häufig am Adular.
- Fig. 3. Dieselbe Combination mit dem Klinopinakoid (M); am Adular und an anderen Varietäten; P: T oder $l = 112^{\circ}13'$, x: T oder $l = 110^{\circ}41'$.
- Fig. 4. Die Comb. 3, mit dem Orthopinakoid (k) und der Hemipyramide P (o).
- Fig. 5. ∞P∞.∞P.0P.2P∞; eine der gewöhnlichsten Formen der in den Graniten und Porphyren eingewachsenen Krystalle; in einer anderen Stellung zeigt sie die Fig. 158 auf S. 81.
- Fig. 6. Die Comb. 5, mit dem Klinoprisma ∞P3 (z); gleichfalls sehr häufig an den eingewachsenen Krystallen.

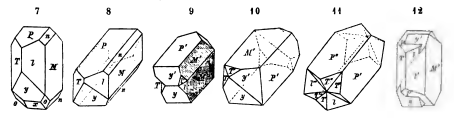


Fig. 7. Die Comb. 5 mit dem Hemidoma $P\infty$, der Hemipyramide P, und dem Klinodoma $2R\infty$ (n); auch nicht selten; $P: n = 435^{\circ}3\frac{1}{4}$.

darin seinen Grund haben dürfte, dass sich die Krystalle bei einer ganz anderen Temperatur gebildet haben, als diejenige ist, bei der sie gemessen werden; vergl. oben S. 204. Zwar haben v. Kokscharow und G. vom Rath an gewissen Krystallen von Elba die Neigung jener Flächen eben so ungleich gefunden, wie am Adular, und auch neuerdings constatirte noch der Letztere, dass an den Karlsbader Zwillingen von Frath bei Bodenmais, wo P und w neben einander liegen, beide nicht in dasselbe Niveau fallen; an allen Krystallen kann dies jedoch nicht stattfinden, und es ist hiernach, wie Naumann hervorhebt, wahrscheinlich, dass Adular und Pegmatolith als zwei verschiedene Arten getrennt werden müssen, wie dies von Breithaupt schon lange geschehen ist. Klockmann ist geneigt, die Erscheinung, dass an aufgewachsenen Karlsbader Zwillingen die Flächen P und x trotz ihrer verschiedenartigen Neigung zur Verticalaxe, sowie diejenige, dass bei Bavenoer Zwillingen die entsprechenden M-, n- und P-flächen durchaus parallel zu verlaufen scheinen, dem Umstand zuzuschreiben, dass die zu einer Gruppe zusammentretenden Orthoklaskrystalle diejenige Lage einzunehmen suchen, bei welcher annähernd gleiche Krystallräume, wenn diese auch von ganz verschiedenen Flächen herrühren, in die selbe Lage gerathen — wobei er auch noch auf andere Beispiele für dieses Princip des Ausgleichens und Anpassens aufmerksam macht (Z. f. Kryst. VI. 1882, 507). — Ueber die Bauweise und die Flächenbeschaffenheit der Orthoklaskrystalle gab Scharff eine Abhandlung (in dem 6. Band der Abhandl. der Senckenbergischen Ges., S. 76); über die letztere vgl. auch Websky in Z. d. geol. Ges., Bd. 15, S. 677. Die krystallographische Abhandlung N. v. Kokscharow's befindet sich im 5. Band seiner Mater. z. Mineral. Russlands, 4867, S. 445 und 329; diejenige von G. vom Rath in Ann. d. Phys. u. Ch., Bd. 435. 1868. 454.

Fig. 8. 0P. ∞ P ∞ . ∞ P. 2P ∞ . 2P ∞ ; gewöhnlichste Form der rectangulär-säulerförmigen Krystalle; oft noch mit der Hemipyramide P (vgl. Fig. 459, S. 81.

Die Krystalle sind theils rhombisch kurzsäulenförmig wenn ∞P , theils dick takartig wenn $\infty P \infty$, theils sechsseitig kurzsäulenförmig wenn ∞P und $\infty P \infty$, their rechtwinkelig säulenförmig wenn 0P und $\infty P \infty$ vorherrschen. Klocke beschref Orthoklaskrystalle von Schiltach im Schwarzwald, welche durch das zu grösserer Etwickelung gelangte Orthopinakoid $\infty P \infty$ einen fast tafelartigen Habitus besitzen.

Der Orthoklas zeigt eine grosse Neigung zur Bildung von Zwillingskrystallen besonders nach folgenden drei Gesetzen:

- 1. Zwillings-Ebene die Basis; dieses zuerst von de Drée beobachtete und von Hr. beschriebene (sog. Manebacher) Gesetz findet sich theils an rectangubsäulenförmigen Krystallen, wie es Fig. 9 darstellt, theils an rhombisch- oksechsseitig-säulenförmigen Krystallen, dergleichen in Fig. 2 und 3 abgebildet sie
- 2. Zwillings-Ebene eine Fläche des Klinodomas 2Pc; kommt besonders bei der rectangulär-säulenförmigen Krystallen vor, von denen dann jeder nur mit deinen, von dem anderen Krystall weggewendeten Hälfte ausgebildet zu schlegt, wie in Fig. 40; wiederholt sich diese Zwillingsbildung, so entstehen beletzt sehr regelmässige Vierlingskrystalle, wie Fig. 44½. Man pflegt dieses Gesetz das Bavenoer Gesetz zu nennen, weil es zuerst an den schönen außewachsenen Krystallen von Baveno erkannt worden ist; es findet sich aber auch häufig an anderen Varietäten, und namentlich sehr schön an den rhombisch und sechsseitig-säulenförmigen Krystallen des Adulars verwirklicht, bei welchen die theilweise Coincidenz der beiderseitigen Flächen P und M oft ganz augenscheinlich zu beobachten ist, obgleich dies den Messungen nicht entspricht. Be den Krystallen von Baveno soll es nach Breithaupt entschieden nicht der Fasein. Eingewachsene Krystalle nach diesem Gesetz sind nicht sonderlich häufig. Mitunter geschieht es, dass zwei Manebacher Zwillinge symmetrisch zum Klinodoma, also nach dem Bavenoer Gesetz miteinander verwachsen.
- 3. Zwillings-Axe die Normale von ∞ P∞, oder Zwillings-Ebene das Orthopinaloni wobei jedoch die Individuen seitlich, also in der Richtung der Orthodiagonale an einander, oder gewöhnlich durch einander gewachsen sind; das allerhäufigste Gesetz, nach welchem besonders die dick tafelförmigen oder breit säulerförmigen, in Graniten und Porphyren eingewachsenen Krystalle der Combb. Fig. 5, 6 und 7 zu Zwillingen verbunden sind, wie in Fig. 12, oder Fig. 191. S. 107, wobei noch der daselbst erläuterte Unterschied zu berücksichtigen ist. ob die Individuen mit ihren rechten oder linken Seiten verwachsen sind 21. Man pslegt dieses Gesetz das Karlsbader Gesetz zu nennen, weil es zuerst an den Krystallen der Gegend von Karlsbad erkannt wurde; selten sind die Individuen mit einander in einer Fläche des Orthopinakoids verwachsen, wie es G. Rok an den Krystallen im Syenitporphyr von Christiania beobachtete. Auch kommi wohl nach diesem Gesetz eine wiederholte Zwillingsbildung vor, indem mehre Individuen neben einander, zum Theil auch hinter einander liegen. Bisweilen findet man zwei Karlsbader Zwillinge abermals symmetrisch zur Fläche 0P zweier ihrer Individuen, also nach dem Manebacher Gesetz verwachsen; ferner erfolgt mitunter eine Verwachsung von zwei Karlsbader Zwillingen nach dem Bavenoer

⁴⁾ Während gewöhnlich die Zwillingsfläche zugleich die Verwachsungsfläche darstellt, be obachtete Klockmann im Granit des Riesengebirges, dass die einzelnen Individuen in der Richtung der Klinodiagonale hinter einander lagen, also mit einer zu dieser Richtung senkrechten Fläche verwachsen waren.

²⁾ An denen aus dem Granit des Riesengebirges wird nach Klockmann sehr häufig die Erscheinung beobachtet, dass die Pyramidenfläche O eines Individuums über die schiefe Basis des anderen soweit hinübergreift, dass sie die directe Fortsetzung des Klinodomas des letzteren landividuums bildet.

Gesetz, wobei dann gewöhnlich eine gegenseitige Durchdringung stattgefunden hat.

Ausserdem wurden als sehr seltene Zwillingsverwachsungen von Naumann und Miller noch solche angegeben, bei welchen ∞ P3 Zwillings-Ebene ist; Laspeyres beobachtete auch ∞P als Zwillings-Ebene von zwei Karlsbader Zwillingen an den Cornwaller Zinnerzpseudomorphosen nach Orthoklas (Z. f. Kryst., I. 1877. 204); dasselbe Zwillingsgesetz fand K. Haushofer an zwei verwachsenen einfachen rectangulär säulenförmigen Individuen aus dem fichtelgebirgischen Granit, bei welchen die vordere Fläche T des einen Individuums mit der Fläche l' des zweiten in eine Ebene fällt (ebend. III. 601). An Orthoklasen aus dem Granit des Riesengebirges erkannte Klockmann ebenfalls Verwachsungen nach ∞P, nach ∞P3, häufig nach P, (wobei es stets Karlsbader Zwillinge sind, deren Individuen gemäss diesen Gesetzen verwachsen erscheinen); auch nach 2Pco (wornach sowohl einfache Individuen als Karlsbader Zwillinge verwachsen); Z. geol. Ges. 1879. 421, und Z. f. Kryst. VI. 1882. 500. Ausserdem gewahrte Laspeyres noch ebenfalls an Cornwaller Pseudomorphosen nach \$P\$, nach P und nach 5 Pco erfolgende Durchkreuzungen von entgegengesetzten (rechten und linken) Karlsbader Zwillingen.

Die Krystalle finden sich theils einzeln eingewachsen, und dann vollständig ausgebildet, theils aufgewachsen und dann gewöhnlich zu Drusen vereinigt; auch derb, in individualisirten Massen und gross- bis feinkörnigen Aggregaten; selten in Pseudomorphosen nach Analcim, Laumontit, Prehnit und Leucit (Oberwiesenthal).

Spaltb. basisch und klinodiagonal, sehr und beide fast gleich vollkommen, hemiprismatisch nach der einen Fläche, oder auch prismatisch nach beiden Flächen von coP sehr unvollkommen, bisweilen gar nicht vorhanden; Bruch muschelig bis uneben und splitterig; H. = 6; G. = 2,53...2,58; farblos, bisweilen wasserhell, häufiger gefärbt, besonders röthlichweiss bis fleisch- und ziegelroth, gelblichweiss bis gelb, graulichweiss bis asch- und schwärzlichgrau (selten), grünlichweiss bis grünlichgrau; Glasglanz, auf der basischen Spaltungsfläche oft Perlmutterglanz; pellucid in allen Graden, bisweilen mit Lichtschein (Mondstein) oder mit Farbenwandlung, letztere auf ∞P∞. Die Ebene der optischen Axen ist meist normal auf dem klinodiagonalen Hauptschnitt, gleichsinnig geneigt mit der Basis, und bildet mit dieser einen Winkel von ca. 5°, mit der Verticalaxe einen Winkel von 69°; die spitze Bisectrix (a) fällt in den klinodiagonalen Hauptschnitt und ist also gegen die Klinodiagonale unter 5° geneigt; b=c; in Schnitten parallel $\infty P\infty$ oder $\infty P\infty$ ist im converg. pol. Licht eine verschobene zweiaxige Interferenzfigur sichtbar. Bisweilen liegen jedoch die optischen Axen im klinodiagonalen Hauptschnitt, während die Bisectrix ihre Lage behauptet; b in diesem Falle = b. Die Hauptauslöschung des pol. Lichts erfolgt bei basischen Spaltungsplättchen parallel der Kante P: M. Der Winkel der optischen Axen ist sehr variabel, selbst in einer und derselben Platte nicht constant, ja die Axen-Ebene hat an verschiedenen Stellen derselben wohl verschiedene Lage. — Kenngott beobachtete in einem Adular von der Fibia mikroskopische Hohlräume z. Th. von der Form der Comb. 0P. ∞P, oder anderer Combinationen des Adulars, von denen viele eine Flüssigkeit enthielten (N. Jahrb. f. Min., 1870. 781). Zirkel fand in einem graulichweissen Orthoklas aus Sibirien gelbe, trübe, dem Orthopinakoid parallele Streifen, welche bei sehr starker Vergrösserung erkennen liessen, dass sie durch dichtgedrängte Reihen leerer Poren und dazwischen eingestreute blassgelbe nadelförmige Mikrolithe hervorgebracht werden (ebendas., 1872, 13).

Chem. Zus. des reinen Orthoklases nach zahlreichen Analysen: $\mathbb{R}^2(Al^2)Sl^6$ 0¹⁶, oder KAlSi³O⁸, mit 64,72 Kieselsäure, 18,35 Thonerde, 16,93 Kali; fast alle Analysen weisen kleine Mengen von Kalk, Eisen, Magnesia, Wasser auf, und namentlich neben dem Kali auch Natron, welches gewöhnlich zu 2 bis 3 pCt. vorhanden ist, ja in manchen Orthoklasen sind 5 bis 8 pCt. Natron aufgefunden worden (vgl. darüber oben S. 684). Al. Mitscherlich fand in mehren Varietäten etwas Baryt, Wittstein in einer aus Bayern

2,5 pCt. davon (vgl. Hyalophan). Nach Bergemann enthält ein gelblicher Ortholis aus dem norwegischen Zirkonsyenit ausser 7 Natron noch 5 pCt. Ceroxyd. V. d.L. schmilzt er schwierig zu trübem blasigem Glas; auch in Phosphorsalz löst er sch schwer mit Hinterlassung eines Kieselskelets; mit Kobaltsolution färbt er sich in da geschmolzenen Kanten blau. Von Säuren wird er kaum angegriffen. Das Pulver wis nach Kenngott deutliche alkalische Reaction. Bei der vielfach eingetretenen, geringert oder stärkeren Zersetzung der Orthoklase, bei welcher die Kieselsäure theilweise. de Kali gänzlich fortgeführt und Wasser aufgenommen wird, kommt es schliesslich zu Bildung von Kaolin oder Thon.

Man unterscheidet besonders folgende Varietäten:

a) Adular und Eisspath; z. Th. farblos oder nur licht gefärbt, stark glänzendurchsichtig und halbdurchsichtig, schön krystallisirt; findet sich auf Gängen und : Drusenhöhlen im Granit, Gneiss u. s. w. der Alpen, als Eisspath mit Hornblende: Vesuv. Doch soll sich der Eisspath nach Sartorius v. Waltershausen durch sein gringes sp. G. 2,449, und durch seine chem. Zus. vom Orthoklas unterscheiden.

b) Gemeiner Feldspath (Pegmatolith); verschiedentlich gefärbt, weniger glazend als Adular, durchscheinend bis undurchsichtig, krystallisirt und dann besonden in einzeln eingewachsenen Krystallen, auch in Drusen, derb, als wesentlicher Gemeitheil vieler Gesteine, besonders des Granits, Gneisses, Syenits, Porphyrs; sehr urbeitet; schöne Varr. liefern Karlsbad, Elnbogen und besonders Petschau in Bohme Bischofsgrün im Fichtelgebirge, Hirschberg und Striegau in Schlesien, Baveno am Lamaggiore, Valfloriana in Fleims, Insel Elba, Arendal, Alabaschka am Ural. Der farbespielende Feldspath kommt von Frederiksvärn. Schriftgranit hat man individualsirte Feldspathmassen genannt, welche von verzerrten, bisweilen hohlen, Quarzindin-

duen regelmässig durchwachsen sind.

c) Sanidin (Glasiger Feldspath, Eisspath z. Th., Rhyakolith); der Sanidin ist nur eir eigenthümliche Varietät des Orthoklases, ausgezeichnet durch seine physikalische B schaffenheit, durch gewisse Winkeldifferenz, einen durchschnittlich etwas höhere Natrongehalt, und sein Auftreten in den tertiären und nachtertiären Eruptivgesteinen $\beta = 64^{\circ} 1'$, ∞ P 119° 16' bis 33', $P\infty$ 65° 27' bis 30', 0P : $P\infty$ = 129° 26' bis 30', 4P 2 $P\infty$ = 135° 8' bis 18' nach G. vom Rath; die Messungen v. Kokscharow's weichen Allgemeinen nur wenig ab, den letzten Winkel fand schon G. Rose 135° 47'; eine wicktige vergleichende Zusammenstellung der Winkelmessungen an den Sanidinen vom Vesuv, von Laach und der eigenen an denen aus dem Albaner Gebirge gab Strüver in L. Kryst. I. 1877. 246; gewöhnliche Combb. ∞R∞. ∞P.0P. 2P∞, wie Fig. 5, S. 655. oder auch 0P. 00 P. 00 P. 00 P. 2P00, wie Fig. 8, nicht selten treten noch andere Former hinzu; die Krystalle meist tafelförmig wenn coro, oder rechtwinkelig säulenform. wenn coron und or vorwalten, ganz ähnlich denen des Orthoklases, oft sehr risst fast immer eingewachsen, oft mit sehr feinem zonalem Aufbau; die gestreifte oder ⊱ flammte Zeichnung auf 0P oder co Poo wird nach Zirkel durch mikroskopische reihenförmig gruppirte Poren und Risse hervorgebracht; Zwillingskrystalle nicht seller. nach dem Gesetz: Zwillings-Axe die Normale von ∞ P ∞ . — Spaltb. basisch und klinodiagonal, fast gleich vollkommen; H. = 6; G. = 2,56...2,60; der wechselad: Natrongehalt findet nach Goldschmidt keinen Ausdruck im spec. Gewicht; graulich und gelblichweiss, auch grau; sehr starker Glasglanz; durchsichtig und durchscheinend. — Chem. Zus.: dieselbe wie beim Orthoklas, nur ist ein verhältnissmasshoher Natrongehalt häufig; in einer Var. von Laach fand G. vom Rath sogar etwa mehr Natron als Kali, in etlichen Varietäten ist aber wenig Natron vorhanden, wahrend einige Orthoklase davon eben so viel enthalten, als andere Sanidine. Bei steigendem Natrongehalt scheint die Axe a kürzer, d. h. der vordere Prismenwinke stumpfer zu werden. Ein sehr häufiger Gemengtheil der Rhyolithe, Trachyte und Phonolithe, und für diese charakteristisch; auch in den Lesesteinen am Laacher set. sowie bei Wehr und Rockeskyll in der Eifel und in den Auswürflingen des Monte Somma am Vesuv.

Gebrauch. Der Mondstein und der farbenwandelnde Orthoklas werden zur Zierde unals Schmuckstein benutzt, der Schriftgranit wird ebenfalls bisweilen zu Platten, Dosen u. 2 Gegenständen verarbeitet. Der reine Orthoklas dient als Zusatz zur Porzellanmasse, zu Glasser und Emails. Auch besitzt der Orthoklas, wie gleichfalls die folgenden Feldspathe, ab Gemengtheil vieler Gesteine, die als Bau- und Hausteine benutzt werden, und als hauptsachliches Material vieler Bodenarten eine grosse technische und agronomische Wichtigkeit.

Anm. 1. Der Perthit, von Bathurst und Township bei Perth in Canada. er scheint zwar wie ein röthlichbrauner Orthoklas, ist aber, wie Breithaupt gezeigt hal.

ein lamellares Aggregat von Orthoklas (Kalifeldspath) und Albit: dem röthlichbraunen Orthoklas sind nämlich zahlreiche, dem orthodiagonalen Hauptschnitt parallele Lamellen eines röthlichweissen klinotomen Feldspaths eingeschaltet, deren Ränder auf den Spaltungsflächen des Aggregats eine parallele Streifung hervorbringen. Der Orthoklas ist an und für sich farblos, und seine röthlichbraune Farbe wird durch sehr viele interponirte mikroskopische Schuppen von Eisenglanz bedingt. Uebrigens hat Paul Mann beobachtet, dass diese Lamellen nicht reiner Orthoklas sind, sondern mehr oder weniger reichlich Mikroklin enthalten (N. J. f. Min. 1879, 389). Gerhard fand das spec. Gew. der rothen Lamellen 2,570, der weissen 2,614, und, bei gesonderter Analyse, in jenen 12,16 Kali gegen 2,25 Natron, in diesen 3,34 Kali gegen 8,50 Natron, auch führte er viele Beispiele ähnlicher Verwachsungen an (Z. d. geol. Ges., Bd. XIV. 135). Eben dergleichen beschrieb Streng am Orthoklas von Harzburg (N. Jahrb. f. Min., 1871. 721), Herm. Credner an solchen in den Pegmatitgängen des sächsischen Granulitgebirges (Z. geol. Ges., 1875, 158), Des-Cloizeaux (Comptes rendus, Bd. 82, 1. Mai) an vielen anderen Feldspathen (z. B. von der Selenga bei Werchne Udinsk, an dem hellgrünen Orthoklas von Bodenmais).

An m. 2. Die u. d. M. oftmals wahrgenommene eigenthümliche Faserung der Kaliseldspathe wird, wie Becke an geeigneten Präparaten darthat, dadurch hervorgebracht, dass dem Kaliseldspath schmale unregelmässig gestaltete und oft sich auskeilende Lamellen eines Plagioklases (aus der Oligoklas-Albitreihe) nahezu parallel der Quersläche eingelagert sind, welche besonders in Schnitten parallel der Längssläche als spindelförmige Durchschnitte hervortreten. Er schlägt für solche Feldspathe den Namen Mikroperthit vor, und lässt es dabei unentschieden, ob der Kaliseldspath Orthoklas oder Mikroklin ist. Doch kommen nach ihm zwischen solchem Mikroperthit und dem Mikroklin mit deutlich ausgeprägter Gitterstructur alle Uebergänge vor, so dass eine Trennung des Mikroklin von dem Mikroperthit nicht mehr möglich sei, und die Vermuthung Platz greise, dass alle saserigen Orthoklase (Mikroperthite) Mikroklin von so seinem Zwillingsbau seien, dass die jetzigen Hülssmittel denselben gar nicht mehr erkennen lassen (Min. u. petr. Mitth. IV. 1882. 189); vgl. auch Mikroklinperthit S. 694.

An m. 3. Regelmässige äussere Verwachsungen von Orthoklas und Albit kommen nicht selten vor; die grossen Orthoklaskrystalle von Hirschberg in Schlesien sind auf den Flächen von COP ganz gewöhnlich mit kleinen Albitkrystallen besetzt (wobei dieselben nach ihrer krystallographischen Orientirung in zwei Gruppen zerfallen, die sich wie die beiden Hälften eines Albitzwillings verhalten); auch die Orthoklaskrystalle von Elba zeigen bisweilen auf allen verticalen Flächen einen Ueberzug von Albit. Ganz ähnliche Verwachsungen beschrieb Streng von Harzburg und knüpfte daran sehr interessante Folgerungen (a. a. O., S. 715); auch H. Credner aus den granitähnlichen Gängen des sächs. Granulitgebirges.

Anm. 4. Der sog. Krablit oder Baulit aus Island, ein angeblicher Feldspath mit 80 pCt. Kieselsäure, ist gar kein selbständiges Mineral, sondern ein Gemeng von Feldspath und Quarz (*Preyer* und *Zirkel*, Reise nach Island. 4862. 348).

Anm. 5. Breithaupt bestimmte einen Feldspath von Hammond in New-York unter dem Namen Loxoklas, welcher die monoklinen Formen des Orthoklases mit der chem. Zus. des Oligoklases vereinigen soll, ausser basisch und klinodiagonal auch orthodiagonal spaltbar ist, und G. = 2,50...2,62 hat. Doch zeigte Scheerer, dass Plattner's Analyse mehr Kieselsäure als der sog. Oligoklas ergibt. Er schmilzt v. d. L. viel schwerer als der Oligoklas, färbt die Flamme stark gelb, und wird in der Wärme von Salzsäure unvollständig zersetzt. Smith und Brush halten, ihren Analysen zufolge, diesen Loxoklas für einen natronreichen Orthoklas, was durch die Analyse von Ludwig bestätigt wird; auch zeigt er nach Tschermak die Structur des Perthits.

560. Hyalophan, S. v. Waltershausen.

Monoklin mit Formen und Winkeln, welche fast ganz mit denen des Orthoklases übereinstimmen; $\beta=64^\circ$ 25'; A.-V.=0,6584: 1:0,5512. — Spaltb. auch vollkommen nach 0P. Auf dem Klinopinakoid bildet die Auslöschung ca. 5° mit der Klinodiagonale. H.=6...6,5; G.=2,80; farblos, mitunter fleischroth; durchsichtig bis durchscheinend. Eine Analyse der Krystalle aus dem Binnenthal von Stockar-Escher ergab: 52,67 Kieselsäure, 21,12 Thonerde,

45,05 Baryt, 0,46 Kalk, 0,04 Magnesia, 7,82 Kali, 2,44 Natron, 0,58 Wasser; Analysen deselben Vorkommens von *Uhrlaub* und *Petersen* stimmen damit sehr gut überein. Man pfledarnach diesen Hyalophan zu betrachten als eine isomorphe Mischung von 4 Mol. Orthoke K²(Al²) Sl6 016 mit 4 Mol. eines Barytfeldspaths 1) von einer dem Anorthit analogen Zusammesetzung Ba (Al²) Sl2 08, oder vielmehr (vgl. S. 684) Ba² (Al²) 2814 016. Von Säuren kaum angreiß: — Im körnigen Dolomit von Imfeld im Binnenthal, Wallis. Bei Jakobsberg in Wermland met sich in schmalen Trümern ein rother orthoklastischer Feldspath, welcher nach *Igelste* 9,56 Baryt, aber auch 4,28 Kalk und 3,40 Magnesia enthält. Auch der Feldspath aus den Nephelinit von Meiches im Vogelsgebirge scheint hierher zu gehören, welcher aber na Knop nur 2,63 Baryt besitzt. Ein anderer von Lea Cassinit genannter orthoklastischer Feldspath aus Pennsylvanien enthält nach F. A. Genth 3,74 Baryt, 9,0 Kali und 4.5 Natron.

564. Mikroklin, Breithaupt.

Unter dem Namen Mikroklin waren von Breithaupt einige sonst zu dem Orthokigerechnete Feldspathe von diesem abgetrennt worden, weil er dieselben als nichtotom befunden hatte; obschon nun zwar gerade der Hauptrepräsentant derselbet der farbenspielende Feldspath von Frederiksvärn, sich später als echt monoklin ergelso benutzte doch Des-Cloizeaux jenen Namen, um damit den durch eine Reihe mübrvoller Untersuchungen als weitverbreitet erkannten triklinen Feldspath zu bezeichnet welcher krystallographisch dem Orthoklas möglichst nahe steht und als Kalifelfspath sogar chemisch mit ihm identisch ist, dessen Substanz daher mit der der Orthoklases dimorph ist (Comptes rendus, Bd. 82, Nr. 42; Ann. de chim. et de phys., 5. Sér., T. IX. 4876)²).

Triklin, in Dimensionen, Combinationen und Zwillingsbildungen dem Orthoke ausserordentlich ähnlich; wird die Flächensignatur des letzteren auf den Mikrokir übertragen, so ist bei diesem nach Des-Cloizeaux P: T=111°38'; T: l=118°31 $T: M = 119^{\circ} 11'; P: M \text{ aber } 90^{\circ} 16' \text{ (nach Schuster } 90^{\circ} 25' \text{ bis } 90^{\circ} 30', \text{ nach } Klost$ mann 90° 7'); A.-V. = 0,6495: 1: 1,05546; $\alpha = 90^{\circ}7'$, $\beta = 115^{\circ}50'$, $\gamma = 89^{\circ}5'$ zufolge Klein's Correctur der Angaben von Klockmann. Die Abweichung des Winker P: M von 90°, welche die Krystalle in das trikline System verweist, ist zwar nicht immer zu constatiren, dagegen sowohl die verschiedene Spaltbarkeit parallel des beiden Prismenslächen, als auch der Umstand, dass bei einer Spaltungslamelle paralle P die Auslöschungsrichtung nicht der Kante P: M parallel geht (wie dies beim Orther klas der Fall), sondern damit 15 bis 16° bildet. Die Ebene der optischen Axen ist fast genau senkrecht auf P, ihr Durchschnitt mit M bildet mit der stumpfen Kappte P: M 5-6° im stumpfen Winkel ac; die stumpfe Bisectrix (c) bildet etwa 15°36 mit der Normalen auf M, während sie beim Orthoklas senkrecht auf M steht. Feldspath dieser Art, z. B. der Amazonenstein, enthält sehr häufig zahlreiche regelmässir Lamellen von (vermöge der geraden Auslöschungsrichtung charakterisirtem) Orthoklasse diese Verwachsung erzeugt auf den basischen Spaltplättchen eine gitterähnliche Durchkreuzung vieler Streischen, von denen die einen parallel M verlausen, die anderen

⁴⁾ Dieses Baryt-Thonerdesilicat betheiligt sich demnach hier, trotz seiner dem triklier: Anorthit völlig entsprechenden Zusammensetzung, an dem Aufbau monokliner Krystalle. ein Thatsache, welche es ebenfalls wahrscheinlich macht, dass auch die (dann dimorphe) Anorthitsubstanz einer monoklinen Form fähig ist, wodurch der nicht etwa von mechanischen Einlarrungen stammende Kalkgehalt mancher Orthoklase seine Erklärung fände. — Vgl. über Hyalopha Obermeyer in Z. f. Kryst. VII. 64; Rinne, N. Jahrb. f. Min. 1884. I. 207.

²⁾ Michel-Lévy hat die Vermuthung ausgesprochen, dass der Orthoklas überhaupt nur das Resultat einer allerfeinsten Verzwillingung von Mikroklin-Lamellen sei, worüber man Bull. som miner. 4879. Nr. 5, oder Z. f. Kr. IV. 4880. 632, oder N. J. f. Min. 4880. I. 474 nachsehen megr. Vgl. auch Kloos im N. Jahrb. f. Min. 4884. II. 400, nach welchem die gerade Auslöschung der alle den Gittern sich betheiligenden Partieen (auf 0P) nur eine scheinbare sei: die anscheinende Einheitlichkeit dieser Leistchen werde nur durch die ausserordentliche Feinheit ihrer Lamellirung hervorgebracht.

mehr oder weniger rechtwinkelig darauf gerichtet sind; ausserdem verlaufen unregelmässig contourirte, oft verzweigte Schnüre und Adern von Albit hindurch. Daneben wird aber auch durch entsprechend eingeschaltete Mikroklin-Lamellen selbst eine ähnliche Gitterstructur hervorgerufen (vgl. ferner Anm. 2). — 0P ist auch hier die vollkommenste Spaltungsrichtung. Eine durch polysynthetische Zwillingsverwachsung parallel $\infty P \infty$ auf 0P auftretende Zwillingsstreifung, wie sie bei den anderen triklinen Feldspathen so charakteristisch ist, wird nur äusserst selten wahrgenommen, muss übrigens wegen der geringen Abweichung der Kante PM von 90° hier makroskopisch jedenfalls viel weniger markirt ausfallen. G. im ganz reinen Zustand = 2,540. Eine Analyse des ganz reinen (orthoklas- und albitfreien) Mikroklins von Magnet Cove in Arkansas ergab nach Pisani: 64,30 Kieselsäure, 19,70 Thonerde, 0,74 Eisenoxyd, 15,60 Kali, nur 0,48 Natron, 0,35 Glühverlust; das in anderen etwas reichlicher (bis 3,95 pCt.) vorkommende Natron scheint stets von der Menge des u. d. M. nachweisbaren Albits abzuhängen.

Zu dem Mikroklin gehören u. a.: die grünen sog. Amazonensteine vom Ilmengebirge, vom Pikes Peak in Colorado, von Delaware in Pennsylvanien und von Sungangarsoak in Grönland; ferner Feldspathe aus vielen Graniten und Pegmatiten, wie aus dem Riesengebirge, von Striegau in Schlesien, solche aus der Gegend von Arendal, von Boru in Wermland, Silböle in Finnland, Lipowaia im Ural, von Dinard bei St. Malo (Bretagne), aus dem Lesponne-Thal in den Pyrenäen, Insel Cedlovatoi bei Archangel, Everett in Massachusetts u. a.; auch der sog. Chesterlith aus Pennsylvanien, ferner auch nach F. J. Wiik (Z. f. Kryst. VII. 76) der farblose und röthliche Ersbyit von Ersby auf der finnischen Insel Åhlön, an welchem schon A. E. Nordenskiöld P: M = 90° 22' gefunden hatte; die Gegenwart mikroskopischer Calcite hatte den grossen Kalkgehalt der älteren Analyse von N. Nordenskiöld dem Vater hervorgerufen, zufolge deren der Ersbyit früher als eine Var. des Labradorits galt.

- Anm. 4. Der Amazonenstein verdankt nicht, wie man früher glaubte, einer geringen Menge von Kupferoxyd seine grüne Farbe: u. d. M. ist kein eigentliches grünes Pigment wahrzunehmen und nach *Des-Cloizeaux* entfärbt sich die Masse durch Erhitzen bis zur Rothgluth; dies sowie der constante Glühverlust der Analysen machen es ihm wahrscheinlich, dass die Farbe von organischer Substanz herrührt; *Georg König* hält ein organisch-saures Eisensalz für das färbende Princip.
- Anm. 2. Nachdem schon P. Mann an dem Perthit aus Canada erkannt hatte, dass die röthlichbraunen mit Albit verwachsenen Lamellen (nicht stets dem Orthoklas, sondern auch) dem Mikroklin angehören (vgl. S. 689), hat man so struirte Feldspathe mehrfach wahrgenommen und als Mikroklinperthit zu bezeichnen vorgeschlagen. Eine Zwillingsverwachsung von vorwaltendem grünem Mikroklin und weissen Lamellen und Keilen von Albit, welche senkrecht zur Kante PM verlaufen, beobachtete z. B. Klein an einem Amazonenstein von Lille Hoseid, s.-w. von Christiania (N. J. f. Min. 1879. 532). Auch im Granit der Königshainer Berge bei Görlitz fand Neubauer grünen Mikroklin $(P:M90^{\circ}30')$, in welchem ungefähr parallel zur Kante zwischen 0P und $\infty \overline{P}\infty$ zwillingsgestreifte weisse Albitlamellen (mit Auslöschungsschiefen von 4 bis 5°) eingelagert waren (Z. geol. G. 1879. 410).

562. Albit, Gahn (Tetartin, Breithaupt) (mit Periklin).

Triklin; $0P: \infty P \infty$ oder $P: M = 86^{\circ} 24'$ und $93^{\circ} 36'$, $\infty P': \infty' P$ oder $T: l = 120^{\circ} 47'$, $P: \alpha = 127^{\circ} 43'$ und $52^{\circ} 47'$, $P: T = 110^{\circ} 50'$, $P: l = 114^{\circ} 42'$ nach Des-Cloizeaux; es ist jedoch hervorzuheben, dass die Messungen verschiedener Beobachter keineswegs ganz übereinstimmen 1). Die Krystalle des Albits haben in Dimen-

⁴⁾ Wegen der zahlreichen Winkelangaben verweisen wir auf das vortreffliche Manuel de Minéralogie von Des-Cloizeaux, T. I. 848. Nach Brezina ist $P:M=86^{\circ}$ 48′ 30″ und $T:l=420^{\circ}$ 39′ 44″. Andere Messungen und Winkeltabellen gab Klockmann in Z. geol. Ges. 4882. 449. Zu

sion und Formentwickelung eine allgemeine Aehnlichkeit mit denen des Orthoklasssind gewöhnlich tafelförmig durch Vorwalten von $\infty P\infty$, oder kurz säulenförmig in der Richtung der Verticalaxe. Fig. 162, S. 84 gibt das Bild eines einfachen Albitkrystallstidie folgenden Figuren stellen ein paar Combinationen und Zwillingskrystalle dar, und sind so gezeichnet, dass die doppelt schiefe Basis P, oder die Makrodiagonale eine sanste Einsenkung nach rechts hat, wie dies der Pfeil andeutet!); wegen der Uebereinstimmung mit den folgenden Feldspathen wurden die Buchstaben T und l vertauscht Die wichtigsten Partialformen sind:

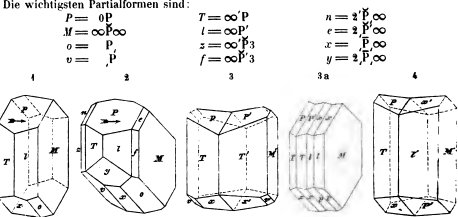


Fig. 1 ist eine einfache und sehr gewöhnliche Comb.; die verticalen Flächen sind meist vertical gestreift. Fig. 2 ist eine Comb. aller so eben aufgeführten Partialformen, wie sie am Monte Rosa, auch bei Pfitsch in Tirol und anderwärts vorkommt.

Alle diese Winkel sind von Des-Cloizeaux entlehnt; den letzten Winkel e:n berechnete vom Rath aus sehr genauen Messungen zu 89° 59', wodurch die von Neumann vor 50 Jahren ausgesprochene Vermuthung bestätigt wird, dass das Brachydoma $2P\infty$ des Albits rechtwinkelig ist, während das analoge Klinodoma des Orthoklases $2P\infty$ nach den neuesten Messungen als schiefwinkelig gilt (Ann. d. Phys. u. Ch.. Ergänzungsband 5. 1871. 430).

bedenken ist, dass alle bis 1883 gemessenen Albite nicht die ideal reine Substanz darstellten, sondern mehr oder weniger viel Kali und Kalk enthielten; ein dann durch Bärwald untersuchter. davon ganz freier A. vom Kasbek ergab zwar $P: M = 86^{\circ}$ 22', aber z. B. für T: l den sehr abweichenden Werth 123° 41' (Z. f. Kryst. VIII. 1884. 51).

¹⁾ Was die naturgemässe Aufstellung der Krystalle aller triklinen Feldspathe betriff, so hebt es *Tschermak* ganz richtig und in Uebereinstimmung mit *Des-Cloizeaux* hervor, wie solche in der Weise gewählt werden müsse, dass die oben nach vorn abfallende schiefe Basis sich zugleich stets von links nach rechts (oder auch umgekehrt) einsenkt, weil nur dadurch eine Uebereinstimmung ihrer morphologischen Verhältnisse und ihres allgemeinen Isomorphismus erhalten bleibt; was nicht mehr der Fall ist, wenn die früher von *Breithaupt* vorgeschlagenen Stellungen gewählt werden, nach welchen theils rechts, theils links geneigte Feldspathe zu unterscheiden waren. Nach dem Vorgang von *Des-Cloizeaux* hat man sich jetzt allgemein für die Einsenkung von links oben nach rechts unten geeinigt, wobei alsdann die stump fe Kante *P M* zur Rechten des Beschauers liegt.

Der Albit ist Zwillingsbildungen so gewöhnlich unterworfen, dass einfache Krystalle, wie dergleichen durch Rumpf vom Schneeberg im Passeyr (Tschermak's Mineral. Mitthlg., 1874. 97) beschrieben wurden, zu den Seltenheiten gehören; besonders häufig nach dem Gesetz: Zwillings-Ebene das Brachypinakoid (oder Zwillings-Axe die Normale zu M), wodurch zwischen den beiderseitigen Flächen P und P' einspringende und ausspringende Winkel von 172° 48', zwischen den Flächen x und x' eben dergleichen Winkel von 172° 42' entstehen, wie dies die Fig. 193, S. 108 und die oben stehende Fig. 3 zeigt. Diese Zwillingsbildung wiederholt sich nun oftmals, und so entstehen zunächst Drillingskrystalle, wie Fig. 194, S. 108, weiterhin aber aus vielen, bisweilen aus hundert und mehr lamellaren Individuen bestehende polysynthetische Krystalle; nicht selten sind auch zwei Zwillingskrystalle dieser Art nach dem Gesetz der Karlsbader Orthoklaszwillinge verwachsen, wie dies die Figur 3a zeigt. — Sehr selten finden sich Zwillinge nach dem Gesetz: Zwillings-Axe die Verticalaxe, Zusammensetzungsfläche das Brachypinakoid, dergleichen einer in Fig. 4 dargestellt ist; die einspringenden und ausspringenden Winkel der Flächen P und x messen dann 172° 45'.

Sehr interessant sind die kleinen, höchstens halbzollgrossen Zwillingskrystalle des Albits, welche mehrorts in Savoyen, zuerst in einem dichten hellgelben Dolomit am Col du Bonhomme, später auch in einem graulichschwarzen Dolomit bei Villarodin, sowie in einem weissen feinkörnigen Dolomit bei Bourget und zwar hier besonders schön am Roc-Tourné nachgewiesen wurden. Die folgenden Bilder derselben sind aus G. Rose's genauer Abhandlung darüber entlehnt 1).

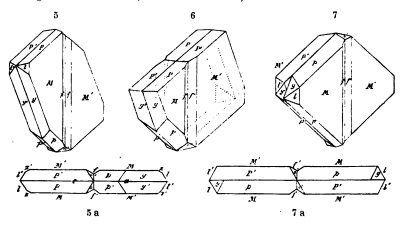


Fig. 5. Die Individuen sind, ebenso wie in Fig. 1 oder 3 a, tafelartig durch Vorwalten des Brachypinakoids M, und werden ausserdem wesentlich von 0P(P. 2, P,∞ (y), P, (p), ∞P' (l) und ∞'P3 (f) 2) begrenzt. Die Zwillinge sind zwar nach demselben Gesetz gebildet, wie in Fig. 3, aber dadurch ausgezeichnet, dass die Flächen f beiderseits auf M eine verticale Rinne bilden, und dass die Individuen jenseits der durch beide Rinnen bestimmten Vertical-Ebene in entgegenges etzter Lage fortsetzen, folglich einen eigenthümlichen Durchkreuzungs-Zwilling darstellen, wie solches insbesondere aus der Horizontalprojection Fig. 5 a zu ersehen ist. Diese Zwillinge sind also Contact-Zwillinge

⁴⁾ Vollkommen ähnliche Zwillinge und Doppelzwillinge des Albits wurden von Graf *Limur* in einem dolomitischen Kalkstein von der Butte du Mont Cau im Circus des Pey de Hourat in den Pyrenäen entdeckt und von v. *Lasaulx* in Z. f. Kryst. V. 4884. 344 beschrieben.

²⁾ Die Flächen des einen Individuums sind, wie in den Figuren 3 und 4, so auch in den Figuren 5 bis 7 mit nicht accentuirten, die des zweiten Individuums mit accentuirten Buchstaben bezeichnet.

in Bezug auf den brachydiagonalen, Durchkreuzungs-Zwillinge in Bezu auf den makrodiagonalen Hauptschnitt. Noch besser geht dies hervor aus

Fig. 6, welche einen nach den basischen Spaltungsflächen P durchbrochenen Krystall darstellt, in welchem die vorderen Flächen P einen einspringenden, die hinteren Flächen P einen ausspringenden Winkel bilden, so des sich über's Kreuz P und P, sowie P' und P' parallel liegen.

Zwei solcher Zwillinge sind nun oftmals zu einem Doppelzwillin, verbunden, nach dem sog. Karlsbader Gesetz des Orthoklases, dass nämlich die in ∞ P ∞ liegende Normale zur Verticalaxe Zwillings-Axe, und die Zusammensetzungssläche abermals M ist. Dabei tritt aber der eigenthümlich Umstand ein, dass die beiden inneren, unmittelbar an der Zusammensetzungssläche liegenden Krystalle meist als ganz dünne, oft kaum sichtbark Lamellen ausgebildet sind, oder auch gänzlich aussallen, so dass nur die beiden äusseren Krystalle allein das Ansehen der ganzen Gruppe bestimmen wie solches in

Fig. 7 dargestellt ist, in welcher nur die beiden äusseren Krystalle gezeichnet sind denkt man sich in der Horizontalprojection Fig. 7a zwei, mit den Kanten zwischen P' und P parallele, sehr nahe liegende Linien gezogen, so würden diese die beiden lamellaren inneren Individuen andeuten. Die verticalen Rinnen in der Mitte der Flächen M sind ebenso vorhanden, wie an den einfachen Zwillingen.

Sehr selten findet sich endlich eine dem Bavenoer Gesetz beim Orthoklas analoge Zwillingsbildung nach 2P ∞ , welche Weiss entdeckte (vgl. darüber Brezina in Tschrimak's Mineral. Mitth. 1873. 18).

Während sich das Vorstehende auf die Krystalle des eigentlichen Albitbezieht, besitzen diejenigen der weissen, trüben und nur kantendurchscheinenden Varietät Periklin die Eigenthümlichkeit, dass sie meist nach der Richtung der Makrodiagonale in die Länge gestreckt sind, durch Vorwalten der Flächen OP(P) und $\overline{P}\infty(x)$; auch ist nach Breithaupt beim Periklin $OP:\infty P\infty$ oder $P:M=86^{\circ}4^{\circ}1'$, und $\infty P':\infty'P$ oder $T:l=120^{\circ}37'$. Ein paar der einfachsten Combinationen des Periklins sind in den zunächst folgenden Figuren 8 und 9 dargestellt 1).

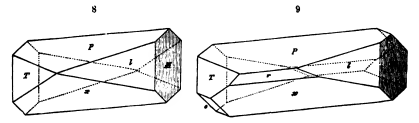


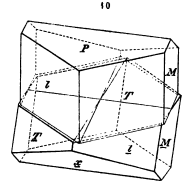
Fig. 8. $0P. \overline{P}. \infty . \infty' P. \infty P'. \infty \overline{P} \infty$ $P: x = 52^{\circ} 17'$ $T: l = 120^{\circ} l7'$ P: T = 114 42 $P: l = 110^{\circ} 50^{\circ}$

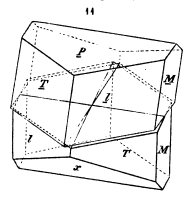
Diese Winkel nach Des-Cloizeaux; die Flächen M sind gewöhnlich vertical gestreift durch oscillatorische Comb. mit denen von ∞ P3, welche auch oft untergeordnet erscheinen, und die Kanten zwischen M und l oder T abstumpfen.

Fig. 9. Dieselbe Comb. wie in Fig. 8, nur noch mit der Viertelpyramide P(0) und mit dem Hemidoma $\frac{1}{4}$ $\overline{P}\infty(r)$, welches mit x den Winkel von 166° 49' bildet.

¹⁾ Da diese Figuren 8 und 9 des Periklins nach den Originalen von G. Rose copirt sind, so erscheinen sie in anderer Stellung als die des Albits, nämlich so, dass sich die Basis und die Makrodiagonale nach links einsenken.

Betreffs der Zwillingsbildungen des Periklins hat vom Rath (N. J. f. M., 1876. 689) gezeigt, dass nach dem vorwaltenden Gesetz die Drehungs-Axe die Makrodiagonale ist (wobei die auf M verlaufende Zwillingskante mit der Kante P: M nicht parallel geht), und dass das zuerst von G. E. Kayser als fast stets vorhanden angegebene Gesetz: Drehungs-Axe die in der Basis liegende Normale zur Brachydiagonale (wobei jene Kanten parallel sind), hier keine Geltung besitzt. Jenes erste Gesetz kommt auch beim Anorthit in vollkommener Uebereinstimmung vor (vgl. diesen). Dreht man die eine Hälfte des Zwillings 1800 um die gemeinsame Makrodiagonale, so kommt sie in

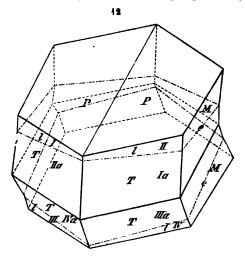




die Stellung der anderen Hälfte. Es gibt zweierlei Zwillinge dieses Gesetzes (vgl. Figg. 10 und 11).

In Fig. 10 sind die beiden Individuen mit den unteren, in Fig. 11 mit den oberen P-Flächen verbunden; Fig. 10 weist das untere Individuum in der gewendeten, das obere in der normalen Stellung auf, in Fig. 11 ist dies gerade umgekehrt. Die zum Zwilling verbundenen Individuen können nun entweder ohne, oder mit Ueberwachsung der incongruenten Ränder verbunden sein; im ersteren (in Fig. 10 und 11 nach vom Rath dargestellten) Falle treffen die Flächen der Zwillings-Individuen nicht genau zu Kanten zusammen; im zweiten Falle entstehen ringsum durch Ueberwachsung und Ausgleichung der vorragenden Ränder Zwillingskanten, deren Ebene die eigenthümliche Lage des sog. rhombischen Schnitts besitzt, d. h. es ist diejenige Ebene,

welche das rhomboidische Prisma Tl so schneidet, dass die ebenen Winkel, welche einerseits durch T und M, anderseits durch l und Mgebildet werden, einander gleich werden. Die dabei über M laufende charakteristische einspringende Zwillingskante ist beim Periklin (Albit) we niger geneigt als die Kante P: M, und bildet mit derselben einen zwischen 13° und 22° schwankenden Winkel. — Doch scheinen einfache Zwillinge parallel der Makrodiagonale beim Periklin nicht vorzukommen; dieselben sind vielmehr stets Kreuzzwillinge, welche an beiden Enden der Makrodiagonale einspringende Kanten zeigen, und wobei diese beiden Enden verschieden sind, indem das eine der Fig. 10, das andere der Fig. 11 entspricht. - Fig. 12



ist ein bemerkenswerther ebenfalls von vom Rath mitgetheilter Durchkreuzungsvierling

des Periklins (Albits); die 4 Individuen, von denen ein jedes in zwei Hälften getheilt ist (z. B. I und Ia), besitzen parallele Makrodiagonalen, zweierlei Richtungen der Brachydiagonalen, und eine vierfache Stellung der Verticalaxen. Nach dem Gesetz: Drehungs-Axe die Makrodiagonale, sind die Individuen I und II, sowie III und IV verbunden, während ein anderes Zwillingsgesetz: Drehungs-Axe die Normale zur Basis, der Stellung der Individuen I und III, sowie II und IV zu Grunde liegt. Der Ausgleich der incongruenten Ränder, welcher im rhombischen Schnitt erfolgt, erzeugt zwei, ringsum durch gestrichelt-punktirte Linien (e) bezeichnete Ebenen, welche nach hinten convergiren; die mittlere (ausgezogene) Zwillingskante ist genau parallel der Kante PM (vgl. Anorthit, sowie die Anm. S. 703).

Der Albit findet sich auch derb, in individualisirten Massen, und in körnigen. schaligen und strahligen Aggregaten, sowie eingesprengt; bisweilen in Pseudomorphosen nach Skapolith, Laumontit und Analeim (Arudy in den Pyrenäen). — Spalth. basisch und brachydiagonal, beide fast gleich vollkommen, hemiprismatisch nach ∞P (1) und viertelpyramidal nach P. (0), unvollkommen; die basische Spaltungsfläche is: in der Regel mit einer Zwillingsstreifung versehen; H. = 6...6,5; G. = 2,61...2,61: farblos, weiss in verschiedenen Nüancen, auch licht roth, gelb, grün und braun gefärbt; Glasglanz, auf der Spaltungsfläche 0P Perlmutterglanz, pellucid in hohen und mittleren Graden; die Varietät Periklin ist weiss, trübe und blos kantendurchscheinend. Die Ebene der optischen Axen bildet mit der Verticalaxe einen Winkel von 96° 16', mit der Normale des brachvdiagonalen Hauptschnitts einen Winkel von 16" 17'; die Bisectrix (c) ist gegen dieselbe Normale unter demselben Winkel, und gegen die Normale der Basis unter 77° 19' geneigt. Die Hauptauslöschung des pol. Lichtbildet bei basischen Spaltplättchen mit der Kante P: M einen Winkel von 3° 50' bi-Dispersion $\varrho < v$. Spaltplättchen parallel $\infty P \infty$ zeigen, weil die positive Bisectrix fast senkrecht auf dieser Fläche austritt, eine fast vollständige verschobene Interferenzfigur, bei welcher jedoch in Folge des grossen Axenwinkels bei der 45"-Stellung die Hyperbeln nicht im Gesichtsfeld liegen. — Chem. Zus. des reinen Albits nach vielen Analysen: Na²(Al²) Si⁶O¹⁶, oder Na Al Si³O⁸, mit 68,68 Kieselsäure, 49.18 Thonerde, 11,84 Natron. Kalk, nach Tschermak's Theorie herstammend von einer Beimischung des isomorphen Anorthits, ist fast in jeder Analyse nachgewiesen worden. wenn auch meist unter 1 pCt., und nur selten zwischen 1 und 2 pCt.; Kali wird nur in wenigen Analysen gänzlich vermisst; in vielen ist es zwar nur unter 4 pct., in einigen aber von 1 bis 2 pCt. vorhanden; die Perikline scheinen etwas kalireicher (oft bis 2,5 pCt.) zu sein als die eigentlichen Albite; immerhin aber spielt Kali in den Albiten nicht diejenige Rolle, wie das Natron in den Orthoklasen. Auch ein kleiner Gehalt an Magnesia und Eisenoxydul ist gar nicht selten. Albit als reiner (oder normaler) Natronfeldspath dürste jedenfalls eine grosse Seltenheit sein. untersuchte einen solchen vom Kasbek (vgl. Anm. auf S. 692). V. d. L. schmilzt er schwierig und färbt dabei die Flamme deutlich gelb; von Säuren wird er nicht angegriffen; das Pulver zeigt nach Kenngott alkalische Reaction. — Penig, Siebenlehn in Sachsen, Hirschberg in Schlesien, St. Gotthard, Thusis, Schmirn und andere Gegenden der Alpen, Insel Elba; als Gemengtheil von Dioriten, vielleicht auch mancher Granite; in vollständig ausgebildeten Kryställchen in einigen dichten Dolomiten. Nicht selten gesetzmässig mit Orthoklas verwachsen (vgl. S. 689, Anm. 3; auch kommen umgekehrt Krystalle von Periklin oder Albit mit kleinen Adularen besetzt vor).

An m. Was man Peristerit (von Perth und Bathurst in Canada) und Olafit (von Snarum) genannt hat, das scheint nur Albit und Periklin zu sein. — Der von Breithaupt unter dem Namen Hyposklerit bestimmte, trikline, grünlichgraue bis olivengrüne Feldspath von Arendal in Norwegen ist höchst wahrscheinlich ein mit etwas Pyroxen gemengter Albit. — Auch der Zygadit Breithaupt's ist nach Des-Cloizeaux wahrscheinlich Albit; die triklinen Krystalle sind klein und sehr klein, und erscheinen wie stark geschobene dicke rhomboidische Tafeln mit zweireihig angesetzten, abwechselnd glatten und rauhen Randflächen, und mit ebenen Winkeln von ungefähr 436° und 44°; allein es sind stets Zwillingskrystalle, in denen

die glatten Randflächen des einen Individuums neben den rauhen und matten Flächen des anderen liegen, und beiderseits sehr stumpfe ein- und ausspringende Winkel bilden. Spaltb. nach den breiten Seitenflächen der Tafeln, recht deutlich; H. =5,5; G. =2,54; röthlich- und gelblichweiss; auf den Seitenflächen fast perlmutterglänzend, ausserdem glasglänzend, meist ganz trübe. — Nach Plattner enthält dies dem Stilbit sehr ähnlich erscheinende Mineral nur Kieselsäure, Thonerde und Lithion und namentlich kein Wasser; Fischer konnte jedoch weder v. d. L. noch mit dem Spectralapparat eine Spur von Lithion entdecken. — Grube Katharina Neufang bei Andreasberg mit Desmin und Quarz.

563. Anorthit, G. Rose (Indianit, Christianit).

Makrod.

Pinakoide und

Triklin; nach den genauen, allgemein adoptirten Messungen von Marignac ist $\infty'P:\infty P'=120^{\circ}30',\,0P:\infty P\infty$ nach links $85^{\circ}50',\,$ nach rechts $94^{\circ}10',\,$ $\infty'P:\infty P\infty=117^{\circ}33',\,$ $\infty P':\infty P\infty=121^{\circ}56'.\,$ Man kennt bis jetzt an den vesuvischen Krystallen allein $32,\,$ an dem Anorthit überhaupt aber mehr als 35 verschiedene Partialformen 1), von denen in den nachstehenden Bildern enthalten sind:

Brachvd.

Hemiprisman $P = 0P$ $h = \infty \overline{P} \infty$ $M = \infty P \infty$ $T = \infty' P$ $l = \infty P'$ $z = \infty' P 3$ $f = \infty P' 3$	Hemidomen $t = 2'\overline{P}'\infty$ $q = \frac{2}{3},\overline{P},\infty$ $x = P,\infty$ $y = 2,\overline{P},\infty$	Hemidomen $c = 2 \overset{\circ}{P} \overset{\circ}{\infty}$ $r = 6 \overset{\circ}{P} \overset{\circ}{\infty}$ $k = \frac{3}{3} \overset{\circ}{P} \overset{\circ}{\infty}$ $n = 2 \overset{\circ}{P} \overset{\circ}{\infty}$ $c = 6 \overset{\circ}{P} \overset{\circ}{\infty}$		edener Art $w = 4 \text{ P2}$ $b = 4 \text{ P2}$ $\pi = 3 \text{ P2}$ $\mu = 4 \text{ P2}$ $d = 4 \text{ P2}$ $d = 4 \text{ P2}$ $s = 4 \text{ P2}$ $i = \frac{4}{3} \text{ P2}$
	M E T		T y	7' M'

Fig. 4 eine Combination von 44 Partialformen, einfacher Krystall, wie auch

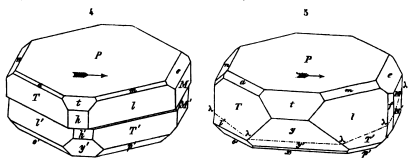
- Fig. 2 eine für die Bestimmung aus den Zonen sehr geeignete Combination aller oben aufgeführter Partialformen, mit Ausnahme der Viertelpyramide g, welche an den Individuen des in der folgenden
- Fig. 3 dargestellten Zwillingskrystalls mit ausgebildet ist.

Die Krystalle erscheinen bald kurz säulenförmig in der Richtung der Verticalaxe, bald ebenso in der Richtung der Brachydiagonale, bisweilen auch nach den Polkanten einer Hemipyramide, endlich auch tafelförmig wenn 0P sehr vorwaltet. Uebrigens kann auch eine und dieselbe Comb. sehr abweichende Configuration besitzen. Einige der wichtigsten Winkel sind nach Marignac und Des-Cloizeaux die folgenden:

¹⁾ G. vom Rath (Ann. d. Phys. u. Ch., Bd. 138. 449, und Bd. 147. 22 bis 63); N. v. Kokscharow (Materialien zur Mineralogie Russlands, Bd. IV. 200 bis 257).

```
P: M = 94^{\circ}10' \mid P: e = 137^{\circ}22' \mid
                                    T: a = 144^{\circ}50'
P:M'=85\ 50 \mid P:r=112\ 19
                                    l: m = 147 24
                                                      1: o = 123 i5
P: T = 110 10
                 P: k = 161 22
                                    P: h = 116
                                                      l: u = 150 ii
                                                      g: T = 149 39
P: l = 114
                  P: n = 133 14
                                   M: h = 92.54
              7
                                                      y: P' = 98 \%
M': T = 117 33
                 P: t = 138 32
                                    T: z = 148 33
                 P: a = 145 50
                                    l: f = 151 25
                                                      x: P' = 128 3
M: l = 121 56
                                    p: T = 123 37
T: l = 120 30
                 P: m = 146 43
                                                      q: P' = 145 \text{ is}
```

Zwillingskrystalle ganz gewöhnlich, und nach verschiedenen Gesetzen. Is weitem am häufigsten ist jenes im Gebiet der triklinen Feldspathe herrschende Gesetz: Zwillings-Ebene das Brachypinakoid; beide Individuen berühren und decker sich in der Zwillings-Ebene (Fig. 3); die ein- und ausspringenden Winkel der beiderseitigen Flächen P und P' messen 474° 40'. Diese Zwillingsbildung wiederholt sich nicht selten in der Weise, dass eine Lamelle, oder einige Lamellen einem größere Krystall eingeschaltet sind, doch niemals so vielfach, wie beim Albit oder Oligokle- Ein zweites Gesetz, genau dasjenige des Periklins, lautet: Zwillings-Ave de Makrodiagonale (vgl. vom Rath in Annal. d. Phys. u. Ch. Bd. 438, S. 449, und Bd. 44° S. 39). Wie bei den auf S. 695 beschriebenen Zwillingskrystallen des Periklins, sind auch hier zwei Modificationen zu unterscheiden, je nachdem die beiden Individuen einander ihre unteren, oder ihre oberen P-Flächen entgegen gewende haben; im ersteren Falle liegt die einspringende Kante der beiderseitigen M-Flächet zur linken Hand, im zweiten Falle zur rechten Hand. In den nachstehenden beiden Figuren 4 und 5 ist der erstere Fall vorausgesetzt.



Denkt man sich also erst beide Individuen in paralleler Stellung über einande: stehend und darauf das untere (mit accentuirten Buchstaben versehene) Individuum um die Makrodiagonale durch 180° verdreht, so befinden sich dann beide zu einander in der Zwillingsstellung, und zwar so, dass ihre unteren P-Flächen einander zugewendet sind; die besondere Ausbildung des Zwillingskrystalls hängt nun davon abin welcher Fläche sich beide Individuen berühren. Bisweilen liegen sie einsach mit ihren einander zugewendeten P-Flächen übereinander; dann erscheint der Zwilling wie Fig. 4, und die dabei stattfindende Verschiebung der Flächen zeigt sich besonderdeutlich an den beiden Makropinakoiden h und h'. — Weit häufiger jedoch berühren sich die Individuen nicht in den beiderseitigen P-Flächen, sondern, wie vom Rath bestimmt hat, in der merkwürdigen Fläche des (schon S. 695 beim Periklin hervorgehobenen) rhombischen Schnitts. Die in Fig. 5 durch punktirt-gestrichelle Linien angegebenen Ausstriche dieser Fläche bilden auf der Oberfläche des Zwilling eine in sich zurücklausende polygonale ebene Figur, $\lambda \dots \lambda$, welche eine Durchschnitts-Ebene beider Individuen von der Eigenschaft ist, dass die vier auf den Flächen T und l liegenden Seiten des Polygons mit einander einen Rhombus bilden die Rechnung lehrt, dass diese Fläche dem Hemidoma ¾'P'∞ angehört, welches mit der Basis OP den Winkel von 15°59' bildet, und in diesem häufigeren Falle die Zusammensetzungsfläche beider Individuen liefert. Die dabei ringsum durch Leberwachsung und Ausgleichung der vorragenden Ränder über M verlaufende charakteristische einspringende Zwillingskante neigt sich (im Gegensatz zum Albit oder Periklin) beim Anorthit nach vorne steiler abwärts als die Kante P:M. Ueber die verschiedenen Resultate, welche dieses zweite Gesetz theils für sich allein, theils in Verbindung mit dem ersten Gesetz zur Folge hat, müssen wir auf die Abhandlung $rom\ Rath$'s verweisen.

Als ein drittes Gesetz der Zwillingsbildung am Anorthit wurde von Strüver das auch am Albit vorkommende Gesetz: Zwillings-Axe die Verticalaxe nachgewiesen; doch sind dergleichen Zwillinge selten. Nach einem vierten Gesetz ist die Zwillings-Axe die in der Ebene des Brachypinakoids liegende Normale zur Verticalaxe; auch hier ist, wie beim ersten und dritten Gesetz, $\infty P\infty$ die Zusammensetzungsfläche.

Ausser in frei auskrystallisirten Varietäten findet sich der Anorthit auch als Gemengtheil verschiedener Gesteine, sowie in krystallinischen Körnern und in körnigen Aggregaten. — Spaltb. basisch und brachydiagonal, vollk.; H. = 6; G. = 2,73...2,76; farblos, weiss (an der Pesmeda-Alp beim Monzoni auch rosaroth, welche Farbe beim Glühen verschwindet). Glasglanz, durchsichtig und durchscheinend. Die Hauptauslöschung des pol. Lichts bildet bei basischen Spaltplättchen mit der Kante P: M Winkel von ca. 38°, also solche von grösserem Werth, als bei irgend einem anderen triklinen Feldspath. Dispersion $\varrho > v$. Plättchen parallel 0P und $\infty P \infty$ zeigen seitlichen Austritt der einen oder anderen optischen Axe, die Axenpunkte liegen am Rande des Gesichtsfelds. — Chem. Zus. des reinen Anorthits (Kalkfeldspaths) nach vielen Analysen: Ca(Al²)Si²08, oder vielmehr Ca²(Al²)²Si⁴0¹⁶ (vgl. S. 238 und 684), mit 43,46 Kieselsäure, 36,72 Thonerde, 20,12 Kalk. Doch enthalten wohl alle Anorthite etwas Alkali, namentlich Natron (als isomorph beigemischte Albitsubstanz), weshalb der Kieselsäuregehalt etwas höher ausfällt, auch Magnesia ist in ganz geringen Mengen zugegen. Salzsäure zersetzt ihn vollständig, doch ohne Bildung von Kieselgallert; auch zu natürlicher Zersetzung ist er mehr als andere Feldspathe geneigt, was der Wassergehalt vieler Abänderungen erweist. V. d. L. schmilzt er ziemlich schwer. Das Pulver zeigt nach Kenngott rasch und deutlich eine alkalische Reaction. — In den Drusenhöhlen der Auswürflinge des Somma am Vesuv, auf Contactlagerstätten an der Pesmeda-Alp und im Toal Rizzoni am Monzoni, als Matrix des Korunds von Carnatik in Indien (daher der von Bournon schon 1817 gebrauchte Name Indianit), im Kugeldiorit von Corsica (nach Delesse), im Serpentin und Gabbro bei Harzburg und bei Neurode in Schlesien, im Diorit des Berges Yamaska in Canada, in den Eukriten von Hammerfest und Rådmansö, mit Olivin ein Gestein bildend an der Skurruvaselv bei Trondhjem, im Andesit des Aranyer Berges (Siebenbürgen), in der Lava von Aphroessa (Santorin), in der Thjorsá-Lava der Hekla und in anderen Laven; zufolge Mallard als kaustisches Product von brennenden Steinkohlenflötzen in deren Hangendem zu Commentry in Frankreich; auch in den Meteorsteinen von Juvenas und Stannern.

Anm. Der Amphodelit Nordenskiöld's in grossen röthlichgrauen bis schmutzig und licht pfirsichblüthrothen Krystallen von Lojo in Finnland und Tunaberg in Schweden ist, wie auch Svanberg's Analyse erweist, jedenfalls nur eine, wenn auch etwas umgewandelte Var. des Anorthits. — Brooke's Latrobit oder Breithaupt's Diploit von der Insel Amitok an der Küste bei Labrador ist zwar krystallographisch noch etwas zweifelhaft, durch seine übrigen Eigenschaften aber als ein rosenrother bis pfirsichblüthrother Anorthit charakterisirt, in welchem jedoch der Kalk nur von 8 bis 40 pCt. vorhanden ist, wogegen 6 bis 7 pCt. Kali und 3 bis 4 pCt. Manganoxydul zugegen sind.

Der sog. Lepolith von Lojo und Orijärfvi in Finnland, sowie der von Genth analysirte Thjorsauit aus einem Lavastrom der Hekla sind krystallographisch und chemisch nichts anderes als Anorthit. — Der Bytownit aus Canada ist nach Zirkel gar kein einfaches Mineral, sondern ein Gemeng, welches aus vorwaltendem Anorthit, aus Hornblende, Quarz und Magneteisen besteht. Tschermak bezeichnet mit diesem Namen Zwischenglieder zwischen Anorthit und Labradorit, welche von An bis Ab¹An³ gehen.

Den Linseit, oder richtiger Lindsayit, von Orijärfvi, erklärte schon Breithaupt richtig für einen durch Wasseraufnahme umgewandelten Lepolith (d. h. Anorthit). — Auch der

Tankit von Arendal in Norwegen stimmt, nach Des-Cloizeaux, krystallographisch mit des Anorthit vollkommen überein; nach einer Analyse von Pisani ist er in der That nur ein Anorthit, welcher 4 bis 5 pCt. Wasser aufgenommen hat; auffallend bleibt sein hohes spec. Wewicht, welches von G. Rose zu 2,877, von Pisani zu 2,897 bestimmt wurde.

Auch das von Monticelli Biotin genannte, angeblich rhomboëdrisch krystallisirende und 3,14 wiegende Mineral wird von einigen Mineralogen dem Anorthit zugerechnet. Der Roseilan, ein schön rosenrothes Mineral, mit vollkommen monotomer Spaltbarkeit und stan glänzenden Spaltungsflächen, ist ebenfalls aller Wahrscheinlichkeit nach zu dem Anorthit zu stellen; H. = 2,5; G. = 2,72; es enthält 44,90 Kieselsäure, 34,50 Thonerde, 3,59 Kalk, 2.4; Magnesia, 6,68 Kali, 6,53 Wasser, und findet sich in erbsen- bis hirsekorngrossen individualsirten Körnern auf Kalksteinlagern von Åker, Baldursta und Magsjö in Södermanland is Schweden. Sehr ähnlich und wohl auch hierher gehörig ist der rosenrothe bis carminrotie. Polyargit aus dem Syenit von Tunaberg und dem Kalkstein von Baldursta, welcher zwungleiche Spaltungsrichtungen besitzt, die sich unter 93° und 87° schneiden.

Des-Cloizeaux bemerkt, dass eines der beiden Mineralien, welche bei Bräkke in Norwegen vorkommen und Esmarkit genannt worden sind, nämlich dasjenige, welches it derben lamellaren Massen vorkommt, sowohl nach seiner Spaltungsform und seinem spagew. = 2,737, als auch nach seiner durch eine Analyse von Pisani ermittelten Substanz, ferne auch nach seinen optischen Beziehungen nur eine Var. des Anorthits ist. Brögger und Reast. fanden an den lamellar-polysynthetischen Krystallen $0P: 00P00 = 86^{\circ}$ 5' und 93° 55'. das G. = 2,66, auch die beiden ersterwähnten Zwillingsgesetze der vesuvischen Anorthite.

Das von Sartorius v. Waltershausen als Cyclopit aufgeführte Mineral aus den Hohlräumen des Dolerits der Cyclopen-Inseln ist gemäss seiner eigenen Analysen und der weiteren krystaligraphischen Bestimmung von v. Lasaula (Z. f. Kryst. V. 4884. 327) nichts anderes als Anorth.

564. Kalknatronfeldspath und Natronkalkfeldspath.

Oligoklas, Breithaupt.

Triklin, isomorph mit Albit und Anorthit, aus beiden gemischt; $0P: \infty P = 86^{\circ}10', \infty P': \infty'P = 120^{\circ}42'$ nach Des-Cloizeaux, jedoch nach Hessenberg schwankend: Krystalle selten, meist ähnlich denen des Periklins oder auch jenen des Albits, wir z.B. die sehr schön ausgebildeten Krystalle vom Vesuv, welche G. vom Rath genau gemessen und abgebildet hat, und von welchen zwei nachstehend copirt sind.

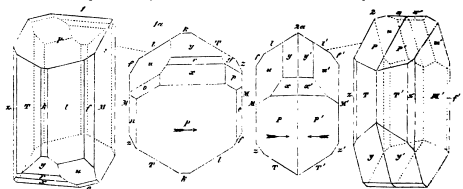


Fig. 1 und die Horizontalprojection ta stellt das ideale Bild eines einfachen Krystalls dar, dessen Partialformen und wichtigste Winkel die folgenden sind

Die Makrodiagonale und Brachydiagonale sind bis auf 4' rechtwinkelig auf einander, die Basis ist also fast genau ein Rhombus.

- Fig. 2 nebst der Horizontalprojection 2a gibt das Bild eines Zwillingskrystalls nach dem gewöhnlichen Gesetz: Zwillings-Ebene das Brachypinakoid; in ihm ist $T:T'=123^{\circ}20', P:P'=173^{\circ}4'$ einspringend, $y:y'=179^{\circ}9', x:x'=175^{\circ}50'$, welche letztere beide Winkel am oberen Ende des Krystalls ebenfalls einspringend sind. Die später aus den trachytischen Gesteinen des Antisana (Andes) gemessenen Oligoklaskrystalle stimmten mit denen des Vesuv überraschend überein.
- G. vom Rath beschreibt noch an den Krystallen vom Vesuv Zwillinge nach zwei anderen Gesetzen; überhaupt aber ist die Zwillingsbildung am Oligoklas sehr häufig, meist nach denselben Gesetzen wie bei Albit und Periklin (darunter auch die Zwillingsverwachsung parallel der Makrodiagonale hier wiederkehrt), oft mit vielfacher Wiederholung; der sehr dunkel lauchgrüne Oligoklas von Bodenmais zeigt eine gleichzeitige doppelte Zwillingsbildung sowohl nach dem sog. Albitgesetz (parallel $\infty P\infty$) als nach dem Gesetz der Makrodiagonale (S. 695). Gewöhnlich in eingewachsenen polysynthetischen Krystallen, als Gemengtheil vieler Gesteine, auch derb in körnigen Aggregaten.

Spaltb. basisch vollkommen, brachydiagonal ziemlich vollk., hemiprismatisch nach ∞ P' oder ∞ 'P, bisweilen nach beiden Flächen, jedoch unvollkommen; die basische Spaltungsfläche meist mit ausgezeichneter Zwillingsstreifung, welche oft hundertfältig, mikroskopisch fein und nicht selten stellenweise absetzend oder unterbrochen ausgebildet ist. H. = 6; G. = 2,62...2,65; graulich-, gelblich- und grünlichweiss, auch gelblichgrau bis gelb und roth, grünlichgrau bis grün; Fettglanz, auf der Spaltungsfläche oP Glasglanz; gewöhnlich trüb und nur in Kanten durchscheinend, bisweilen bis halbdurchsichtig; selten durch regelmässig interponirte Schuppen von Eisenrahm als sog. Sonnenstein ausgebildet, wie die Var. von Tvedestrand. Die optischen Axen haben eine ähnliche Lage, wie im Albit; ihre spitze Bisectrix ist fast normal auf der brachydiagonalen Spaltungsfläche, in den entsprechenden Spaltungslamellen liegen im convergenten pol. Licht die Axenpunkte noch weiter aus dem Gesichtsfeld als beim Albit.

Als Oligoklas (unter welchem man früher eine selbständige Species verstand) pflegt man jetzt diejenigen isomorphen Mischungen zu befassen, welche von Ab bis Ab³Au¹ gehen (vgl. S. 684); die meisten Oligoklase enthalten auch eine kleine Menge von Kali. Der Kieselsäuregehalt geht in den Analysen von ca. 62 bis 65 pCt. — V. d. L. schmilzt der Oligoklas weit leichter als Orthoklas und Albit zu einem klaren Glas, wobei die Flamme gelb gefärbt wird; von Säuren wird er wenig zersetzt, um so leichter, je reicher, um so schwieriger, je ärmer er an Kalk ist. — Bodenmais, Arendal und Tvedestrand in Norwegen, Stockholm und andere Orte in Schweden, Pargas und Kimito in Finnland, Unionsville in Pennsylvanien, Haddam und Danbury in Connecticut; häufig in Granit, Gneiss, Porphyr, Diabas, Diorit, Trachyt, Andesit u. a. Gesteinen als Gemengtheil; selten in den Auswürflingen des Monte Somma am Vesuv.

Andesin, Abich.

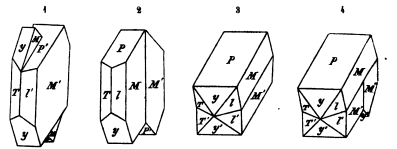
Triklin, gewöhnlich nicht krystallisirt, eingewachsen in Gesteinen; die aus einem Auswürfling des Monte Somma von G. vom Rath untersuchten Krystalle sind vollkommen isomorph mit denen des Oligoklases von demselben Fundort, auch erscheinen sie nur als Zwillingskrystalle, und zwar am häufigsten nach dem Gesetz: Zwillings-Axe die Verticalaxe, Zusammensetzungsfläche das Brachypinakoid, dann auch nach dem herrschenden Gesetz: Zwillings-Ebene das Brachypinakoid (also wie Fig. 2, S. 700), sowie nach dem Gesetz: Drehungs-Axe die Makrodiagonale. G. = 2,65, für den vesuvischen nach vom Rath 2,647, für den von Orijärfvi 2,68 nach Gylling.

Der Andesin, über dessen Selbständigkeit man früher getheilter Meinung war, indem Viele ihn nur als einen kalkreichen oder zersetzten Oligoklas betrachteten, ist

ein ferneres Mischungsglied zwischen Albit und Anorthit, befassend nach dem jetzigen Sprachgebrauch die isomorphen Mischungen, welche von Ab³An¹ bis Ab¹An¹ gehen (vgl. S. 681); scharfe Grenzen gegen die kalkreicheren Oligoklase und die natronreicheren Labradorite existiren natürlicherweise nicht. Der Kieselsäuregehalt der Analysen schwankt von ca. 58 bis 61 pCt. V. d. L. schmilzt der Andesin weit leichter als Albit. — Der Andesin kommt in den vulkanischen Gesteinen der Anden sehr häutivor und bildet nach Delesse einen Bestandtheil des Syenits der Vogesen, nach G. rob. Rath den Feldspath des Tonalits, nach K. v. Hauer den Feldspath des Dacits von Rodnund Nagy-Sebes, nach Hunt den Feldspath des Hypersthenits in Canada, nach Rammelsberg die Zwillingskrystalle im Porphyr des Esterelgebirges, nach Petersen den Feldspath in Doleriten und Basalten; zu Ojamo in Finnland labradorisirend, wohlkrystallisirt, periklinartig nach der Makrodiagonale verlängert (P: M = 93° 10'), zu Ersby an Åhlön (Finnland) mit G. = 2,67 nach Wiik (Z. f. Kryst. VII. 77).

Labradorit (Labrador).

Triklin, isomorph mit Albit und Anorthit; nach Marignac ist $0P:\infty P\infty = 86^{\circ}40^{\circ}$ $0P:\infty P=411^{\circ}0'$, $0P:\infty P'=413^{\circ}34'$, $\infty P':\infty P=421^{\circ}37'$, $\infty P\infty:\infty P=120^{\circ}53'$, $\infty P\infty:\infty P=117^{\circ}30'$; ähnliche Werthe fand vom Rath an den Krystallen von Visegrad bei Gran in Ungarn (Bezeichnungsweise wie beim Anorthit $P:M=86^{\circ}50'$, $P:T=410^{\circ}40'$, $P:y=98^{\circ}45'$, $T:y=436^{\circ}55'$, $M:o=415^{\circ}10'$. die Krystalle fast immer eingewachsen; auch derb, in individualisirten Massen und in körnigen bis dichten Aggregaten, wobei fast immer eine vielfach wiederholte Zwillingsbildung und lamellare Zusammensetzung nach denselben Gesetzen wie bei Albit oder Periklin zu beobachten ist, mit abwechselnd ein- und ausspringenden Winkeln von $473^{\circ}20'$; auch kommen Sammelindividuen vor, an welchen mehre Zwillingsbildungen sich betheiligen, wie nachstehende Figuren erweisen, welche sich auf die Labradoritkrystalle aus dem Quarz-Andesit von Verespatak beziehen, die Tschermak in seinen Mineral. Mittheil, 4874, S. 269 beschrieben hat. Bei allen ist die durch Zwillingsbildung nach $\infty P\infty$ auf 0P(P) erscheinende Zwillingsstreifung weggelassen.



- Fig. 1. Zwei Labradorite, jeder lamellar verzwillingt nach 🏵 🏲 🔾 sind nach Art der Karlsbader Orthoklaszwillinge verwachsen; dieselbe Bildung beschrieb 6. Rose aus dem Gabbro von Neurode.
- Fig. 2. Derselbe Doppelzwilling, bei welchem aber die Berührung in der That an der Zwillingsfläche $\infty P \infty$ erfolgt.
- Fig. 3. Zwei lamellar-polysynthetische Krystalle, so verwachsen, dass 0P Zwillings-Ebene ist (entsprechend Fig. 9 beim Orthoklas).
- Fig. 4. Doppelte Verwachsung dreier polysynthetischer Krystalle nach Fig. 2 und 3. Auch gibt es polysynthetische Krystalle, welche nach dem Bavenoer Gesetz des Orthoklases zu Doppelzwillingen verwachsen sind.

Spaltb. basisch sehr vollkommen, brachydiagonal ziemlich vollkommen, jedoch an verwitterten Varietäten nach Vogelsang vollkommener als die basische Spaltbarkeit: hemiprismatisch rechts oder links, bisweilen nach beiden Richtungen, unvollkommen: die Spaltungsflächen gewöhnlich mit Zwillingsstreifung; H. = 6; G. = 2,68...2,71 bei

reiner frischer Substanz; farblos, doch verschiedentlich weiss und grau, auch röthlich, blaulich, grünlich und anders gefärbt; Glasglanz, auf der brachydiagonalen Spaltungsfläche oft fettartig; durchscheinend, meist nur in Kanten; auf ∞P∞ zeigen viele Varietäten schöne Farbenwandlung, über welche oben S. 192 nachzusehen ist; die optischen Axen haben eine ähnliche Lage wie im Albit. Auf Plättchen parallel ∞P∞ erscheinen Andeutungen von Lemniscaten, indem eine Axe seitlich austritt, der Axenpunkt selbst ist nicht sichtbar; ebenso verhält es sich auf 0P. -- Chemisch versteht man unter dem Labradorit (früher gleichfalls für eine selbständige Species gehalten) diejenigen isomorphen Mischungsglieder, welche zwischen Ab1Au1 und Ab1Au3 liegen (S. 681); sie gehen einerseits in die kalkreicheren, natronärmeren Andesine, anderseits durch den sog. Bytownit in die etwas natronhaltigen Anorthite über. Die Kieselsäure schwankt von ca. 50 bis 56 pCt. Viele Labradorite enthalten ganz kleine Mengen von Wasser, welches wohl nur als secundär hinzugetreten gelten kann. V. d. L. schmilzt er noch etwas leichter als Oligoklas; von concentrirter Salzsäure wird das sehr feine Pulver nach längerem Erhitzen zersetzt. — Küste von Labrador (hier anstehend in der Gegend von Nain, vgl. A. Wichmann in Z. geol. Ges. 1884, 485), Ingermannland; verbreiteter Gemengtheil vieler Gesteine, in Diabasen, Doleriten, Basalten, auch Dioriten, im Hypersthenit, Gabbro u. a.; sehr schöne Varr. bei Kiew und im Gouv. Wolhynien.

Gebrauch. Die schön farbenwandelnden Varietäten des Labradorits werden zu Ringsteinen, Dosen und mancherlei Ornamenten verschliffen.

Anm. zu den triklinen Feldspathen. Sehr bemerkenswerth ist die Entdeckung vom Rath's, dass die in Folge der Zwillingsverwachsung mit parallelen makrodiagonalen Axen auf der M-Fläche erscheinende Zwillingskante oder Zwillingslamellirung durch ihre Richtung als sicheres Unterscheidungsmittel der verschiedenen Glieder der triklinen Feldspathe gelten kann. Beim Albit ist diese einspringende Zwillingskante, deren Neigung zur Kante P:M durch den Winkel γ (ebenen Winkel der brachy- und makrodiagonalen Axen) bedingt wird, weniger geneigt als Kante P: M und bildet mit derselben 13° bis 22° (S. 695), beim Anorthit ist sie nach vorn steiler abwärts (16° mit P: M) geneigt (S. 699). Die Kalknatronfeldspathe, welche bezüglich ihrer (chem. Zus. und) Krystallform eine fortlaufende Reihe zwischen Albit und Anorthit bilden, zeigen die Richtung der betreffenden Zwillingskante liegend zwischen jenen beiden Directionen: bei den Zwillingen des Oligoklas nach diesem Gesetz von Arendal ist die einspringende Linie weniger geneigt als die Kante P: M und bildet mit derselben einen nach vorn convergirenden Winkel von etwa 4°; bei dem Andesin ist die Zwillingslinie parallel der Kante P: M, wie es namentlich der labradorisirende Andesin von Ojamo in Finnland zeigt, welcher früher irrthümlich für Labradorit gehalten wurde; anderseits gibt sich die Annäherung des Labradorits an den Anorthit dadurch kund, dass sie bei ihm (z. B. am Labradorit von Visegrad in Ungarn) steiler nach vorn herabsinkt, als die Kante P: M (N. Jahrb. f. Mineral. 1876. 705); vgl. auch die an finnischen Plagioklasen angestellten Untersuchungen von F. J. Wiik in Z. f. Kryst. II. 1878. 497.

Nach Des-Cloizeaux gibt es auch einen Baryt-Plagioklas; bei ihm ist $P: M = 86^{\circ}$ 37' und der durch Zwillingsbildung erzeugte einspringende Winkel auf der Basis = 173° 14', beides sehr ähnlich dem Labradorit; die spitze Bisectrix ist negativ und bildet mit der Symmetrie-Ebene (?) einen nur kleinen Winkel (5—6°); die Analyse von Pisani ergab: 55,10 Kieselsäure, 23,20 Thonerde, 0,45 Eisenoxyd, 7,30 Baryt, 1,83 Kalk, 0,56 Magnesia, 7,45 Natron, 0,83 Kali, 3,72 flüchtige Stoffe, also mit Ausschluss der letzteren der Hauptsache nach (Ba,Na²)(Al²) Si⁴0¹², analog dem monoklinen Hyalophan. G. = 2,835 (Tschermak's Mineral. Mittheil. 1877. 99; vgl. auch N. J. f. Min. 1877. 50² und 1879. 59²). Kenngott macht darauf aufmerksam, dass ein einfaches Abziehen eines so hohen Glühverlustes wohl nicht berechtigt, und dass es auffallend ist, wenn dennoch die Analyse eine Feldspathzusammensetzung ergibt.

Der am Gläsendorfer Berge, bei Baumgarten und am Gumberge bei Frankenstein

in Schlesien vorkommende Saccharit Glocker's, früher für eine feinkörnige Var. de Andesins gehalten, und nach der Analyse von Schmidt demselben ebenfalls chemisch nahestehend, ist nach der mikroskopischen Untersuchung von v. Lasaulx (N. Jahrb. i. Min. 1878. 623) überhaupt kein Mineral, sondern ein plagioklashaltiges, gesteinsariges Gemeng von wechselnder Zusammensetzung, indem es bald fast nur aus triklinen und monoklinem Feldspath besteht, bald aber auch sehr reichlich, bisweilen fast lediglich Quarz, Diopsid, Granat, Talk enthält. Die zuckerähnliche, feinkörnige Masse bildet Einschaltungen im Serpentin; sehr spröd und leicht zersprengbar; H. = 5....6 G. = 2,66...2,69; weiss, meist grünlichweiss, wenig glänzend, von perlmutterartigen Glasglanz bis matt; kantendurchscheinend.

Im Anschluss an die triklinen Feldspathe mag auch der früher schon beim Zoiserwähnte sog. Saussurit seine Stelle finden, welcher einen Gemengtheil vielet Varietäten des Gabbro, in der Gegend von Genua, auf Corsica, in den französischet Alpen u. a. O. bildet; meist feinkörnige bis dichte Aggregate von unebenem und splittrigem Bruch, sehr zäh und äusserst schwer zersprengbar; H. = 6...7; G. = 3,31% 3,389 nach Saussure, 3,266...3,431 nach Breithaupt, 3,227 nach Fikenscher: graulichweiss, grünlichweiss in das grünlichgraue und aschgraue, schimmernd bis matt: lantendurchscheinend. — V. d. L. schmilzt er sehr schwierig an den Kanten zu einet. grünlichgrauen Glas (der aus dem Orezzathal in Corsica nach Boulanger sehr leicht von Säuren wird er nicht oder sehr wenig angegriffen. Nach Hagge besteht der Sausurit u. d. M. aus kleinen, farblosen oder grünlichen Krystallnadeln, Prismen und Körnern, welche innerhalb einer scheinbar homogenen farblosen Grundsubstanz regelle vertheilt sind; im polarisirten Licht erscheint jedoch auch die letztere als ein krystallinisches Aggregat. Nachdem schon Sterry Hunt 1859 den Saussurit aus den Euphr tiden der Schweiz mit Zoisit in Verbindung gebracht, auch Besnard denjenigen wa Grossarl in Salzburg für dichten Zoisit erklärt, sodann Becke neuerdings u. d. M. in ihn Anhäufungen winziger Prismen und Körner beobachtet, welche er nach Winkeln Spaltbarkeit und optischem Verhalten für Zoisit hielt, hat Cathrein (Z. f. Kryst. VII. 1883. 234) unter Anerkennung der Ergebnisse von Hagge dargethan, dass der sie Saussurit ein Product der Metamorphose der Feldspathe durch Austausch von Kieselsäure und Alkalien gegen Kalk, Eisen und Wasser ist, und ein durch solche Umwandlung erzeugtes Gemeng von Plagioklas (seltener Orthoklas) mit Zoisit darstellt, word accessorisch noch Strahlstein, Chlorit u. a. Mineralien treten können. Die sog. Grundsubstanz (Hagge) ist der Rest des theils durch Zoisit verdrängten Feldspaths und man kann oft bemerken, wie durch das Ueberwuchern des Zoisits die ursprüngliche deulliche Zwillingsstreifung des letzteren bis zur Unkenntlichkeit verwischt wird. In dem Maasse als der Zoisit überhand ninmt, scheint sich das spec. Gew. zu erhöhen. Manchmal sind auch nur ganz wenig veränderte Plagioklase schen mit dem Namen Saussurit bezeichnet worden. Aus den Alkali-, Kalk- und Eisenmengen des Saussuritlässt sich nach Kenntniss des feldspathigen Gemengtheils das Mengungsverhältniss der Partikel des Saussurits feststellèn. Im engsten Zusammenhang mit der Herausbildung des Saussurits steht die Epidotisirung der Feldspathe, welche sich davon nur unwesentlich durch eine Mehraufnahme von Eisen unterscheidet.

Anhang.

565. Barsowit, G. Rose.

Als Gerölle in kleinkörnigen bis dichten Aggregaten, rein weiss bis schwach ins blauliche fallend; nach den Untersuchungen von M. Bauer besitzt der vielfach mit Kalkspath, auch mit kleinen Körnchen von Korund und Spinell gemengte Barsowit zwei auf einander senkrechte, verschieden vollkommene pinakoidale Spaltrichtungen und erweist sich durch die Auslöschungsverhältnisse als rhombisch (oder monoklin). H. = 5,5...6; G. der reinen Substanz = 2,584; die körnigen Varr. schwach perlmutterglänzend, kantendurchscheinend. Chem. Zus. nach den Analysen von Friederici bei einem Vorkommniss: 42,20 Kieselsäure.

36,85 Thonerde, 19,82 Kalk, 0,33 Magnesia, 1,30 Alkalien, was auf die Formel Ca (Al?) Sl208 führt, und wornach Barsowit und Anorthit Dimorphieen einer und derselben Substanz wären. V. d. L. schmilzt er schwer und nur an den Kanten zu blasigem Glas; von Salzsäure wird das feine Pulver in der Wärme fast momentan zersetzt und das Ganze erstarrt beinahe plötzlich zu dicker Gallert, ein von dem des Anorthits abweichendes Verhalten. — Bei dem Seifenwerk Barsowsk im Ural, als Matrix der dortigen Korundkrystalle und Ceylanitkörner, wahrscheinlich nach Bauer ursprünglich im körnigen Kalk eingewachsen (N. Jahrb. f. Min. 4880. II. 63). Das Aggregat von Barsowit und Korund wird nach Zerrenner am Ural Soimm on it genannt.

17. Zeolithgruppe.

Wasserhaltige Silicate von Aluminium (mit Ausnahme z. B. des Apophyllits) und ein- und zweiwerthigen Leichtmetallen (häufig Metasilicate); fast sämmtlich an sich farblos und nur selten gefärbt, durchsichtig bis durchscheinend, gewöhnlich glasglänzend, auf Spaltungsflächen oft perlmutterglänzend; H. meist 4...5,5, G. nur 4,9...2,5. In Salzsäure allermeist zersetzbar, in der Regel leicht, oft mit Abscheidung von gallertartiger (oder pulveriger) Kieselsäure; schmelzbar v. d. L. gewöhnlich unter Aufschäumen und Blasenwerfen. Finden sich besonders in Hohlräumen von Eruptivgesteinen, der Basalte, Phonolithe, Melaphyre u. s. w., und sind dort wahrscheinlich als wasserhaltige Regenerationsproducte von zersetzten, namentlich feldspathartigen Gesteinsgemengtheilen zu betrachten; auch wohl auf Erzgängen, stets aber als mehr secundäre Bildungen.

566. Pektolith, v. Kobell.

Monoklin; die Krystallformen sind nach Heddle und Greg isomorph mit denen des Wollastonits, was auch für den Winkel $\beta = 84^{\circ}$ 37' sehr genau, und für die verticalen Prismen insofern zutrifft, als sie aus dem Prisma OP des Wollastonits nach einfachen Zahlen ableitbar sind; auch finden sich Zwillingskrystalle nach $\infty P \infty$, gerade so wie am Wollastonit; die Pinakoide 0P und $\infty P \infty$, sowie die vorhandenen Hemidomen bilden lang säulenförmige Krystalle und stängelige Individuen; gewöhnlich nur in kugeligen Aggregaten und derb, von radial stängeliger oder faseriger Textur; Spaltb. nach 0P und ∞P∞, also nach zwei unter 95°23' geneigten Flächen, von denen die erstere sehr vollkommen ist; H. = 5; G. = 2,74...2,88; graulichweiss und grünlichweiss, wenig perlmutterglänzend, kantendurchscheinend; die optischen Axen liegen in einer Ebene, welche auf der vollkommensten Spaltungsfläche normal, aber der Längenausdehnung der Krystalle parallel ist, also ganz anders als im Wollastonit. - Die chem. Zus. wird nach vielen Analysen ziemlich genau durch die Formel (Ca, Na², H²) Si O³ dargestellt, welche, wenn das Verhältniss Ca: Na: H = 2:1:4 ist, 54,23 Kieselsäure, 33,72 Kalk, 9,34 Natron und 2,71 Wasser erfordert, und mit den meisten Analysen recht wohl übereinstimmt, obschon manche derselben etwas mehr Wasser und alle etwas Thonerde ergaben. Gibt im Kolben ein wenig Wasser; v. d. L. schmilzt er leicht zu einem durchscheinenden Glas, der verwitterte ist jedoch fast unschmelzbar; in Phosphorsalz löslich mit Hinterlassung eines Kieselskelets; das Pulver wird von Salzsäure zersetzt unter Abscheidung von schleimigen Kieselsäureflocken; war er vorher geglüht oder geschmolzen, so bildet er mit Salzsäure eine steife Gallert. - Am Monte Baldo, am Monzoniberge, auf der Insel Skye, bei Ratho unweit Edinburgh und an vielen a. O. in Schottland, wie z. B. bei Ballantrae in Ayrshire in bis 3 Fuss langen faserigen Aggregaten; Bergenhill in New-Jersey.

Anm. 1. Sollte sich der Isomorphismus mit dem Wollastonit vollkommen bestätigen, so würde vielleicht mit Kenngott und Groth anzunehmen sein, dass der Pektolith nur ein natriumhaltiger Wollastonit (Ca, Na²) Si O³ sei, welcher bei einer beginnenden Zersetzung mehr oder weniger Wasser aufgenommen hat, indem ein Theil des Ca und Na entfernt und die

äquivalente Menge H dafür aufgenommen wurde; der nach den Analysen von 2 bis 5 pCt. schwankende Wassergehalt könnte diese Annahme bestätigen; freilich sind die optischen Eigenschaften beider Mineralien ganz verschieden.

Anm. 2. Dem Pektolith scheint das von Breithaupt unter dem Namen Osmelith aufgeführte Mineral von Wolfstein in Bayern sehr nahe zu stehen. Eine frühere Analyse von Adam gab wirklich die Zusammensetzung des Pektoliths, wogegen eine spätere von Riege allerdings eine andere chemische Constitution beweisen dürfte.

Anm. 3. Das von Thomson Stellit genannte Mineral von Kilsyth in Schottland (zarteweisse perlmutterglänzende, durchscheinende, angeblich rhombische Prismen in sternformis strahliger Gruppirung) ist seiner Selbständigkeit nach sehr zweiselhaft; Heddle und Greg erklären diesen Stellit von Kilsyth für Pektolith. Von den durch Beck und Hayes analysirtes sog. Stelliten aus New-Jersey (welche von Thomson's Stellit ganz verschieden sind) hat der eine sast ganz die Zus. des Pektoliths.

Anm. 4. Ein von den Quellen bei Plombières noch jetzt gebildetes, porodines, schneweisses, undurchsichtiges, in stalaktitischen Ueberzügen vorkommendes Mineral hat nach Daubrée eine Zusammensetzung aus 40,6 Kieselsäure, 4,3 Thonerde, 34,4 Kalk, 23,2 Wasser ist also CaSiO3+2N2O, oder die Substanz des Wollastonits mit 2 Mol. Wasser. Daubreschlägt dafür den Namen Plombièrit vor.

567. Okenit, v. Kobell.

Anm. 4. Das von Rink unter dem Namen as bestartiger Okenit eingeführte Mineral welches in Grönland auf der Halbinsel Noursoak den Trapp und Trapptuff in schmalen Trumern so durchzieht, dass die sehr wenig zusammenhängenden, äusserst zähen und mit Calcit gemengten Fasern der Trum-Ebene parallel liegen, ist nach Forchhammer kein Okenit, sondern ein asbestartiger Wollastonit, der eine partielle Zersetzung erlitten und etwas Kohlensäurund Wasser aufgenommen hat.

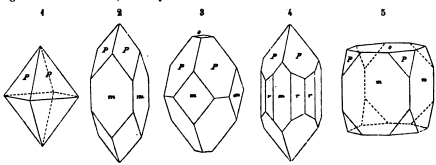
Anm. 2. Das von Rammelsberg X on otlit genannte Mineral von Tetela de Xonotla in Mexico, welches weisse oder blaulichgraue, concentrisch schalige Aggregate von dichtem oder feinsplitterigem Bruch, grosser Härte und Zähigkeit, und dem spec. G. 2,74...2,72 bildet, ist nach der Formel 4 Ca Si 03 + \$\mathbb{R}^2\$0, mit nur etwa 4 pCt. Wasser, zusammengesetzt; es ist v. d. L. unschmelzbar und wird von Salzsäure zersetzt, scheint jedoch mit etwas Quarz innig gemengt zu sein; nach Heddle auch an einigen Localitäten der Insel Mull.

568. Apophyllit, Hauy (Ichthyophthalm, Albin).

Tetragonal; P 120° 56' im Mittel, Polkante 104° 3'; P schwankt nach *Dauber* an verschiedenen Varietäten von 119° 43' bis 121° 7'; Luedecke maass 119° 33' an Krystallen aus dem Radauthal, 119° 12' an solchen von Andreasberg; nach Streng 120° 15' im Mittel an den Krystallen vom Limberger Kopf ö. vom Siebengebirge. A.-V. = 1:1,2515. Die vorherrschenden Formen sind P (P), $\infty P \infty (m)$ und 0P(o). Seligmann führt im N. J. f. Min. 1880. I. 144 im Ganzen 18 Formen übersichtlich an. Der Habitus der Krystalle ist theils pyramidal durch Vorwalten von P, theils säulenförmig durch $\infty P \infty$, theils tafelartig durch 0P; sie sind gewöhnlich zu Drusen verbunden, auch finden sich schalige Aggregate; als grosse Seltenheit beobachtete Schrauf einen Zwillingskrystall nach einer Fläche von P.

- Fig. 1. Die Grundpyramide selbständig ausgebildet.
- Fig. 2. ∞P∞.P; das Deuteroprisma mit der Grundform.

- Fig. 3. $P.\infty P\infty.0P$; die Krystalle von Andreasberg; m meist cylindrisch gekrümmt.
- Fig. 4. Die Combination Fig. 2 mit dem ditetragonalen Prisma ∞ P2.
- Fig. 5. ∞ P ∞ . 0P. P; die Krystalle von Cziklova.



Spaltb. basisch vollkommen, prismatisch nach coPco unvollkommen; spröd; H. = 4,5...5; G. = 2,3...2,4; die Varietät aus dem Radauthal im Harz wiegt nach Rammelsberg nur 1,96; farblos, gelblichweiss, graulichweiss, röthlichweiss bis rosenroth und fleischroth, selten braun; Perlmutterglanz auf OP, sonst Glasglanz; durchsichtig bis kantendurchscheinend; Doppelbrechung theils positiv, theils negativ, oft mit starker Absorption verbunden, auch bisweilen gestört, so dass das Kreuz in zwei Hyperbeln zerfällt 1). — Die chem. Zus. wird nach vielen Analysen sehr genau durch die Formel 4 (2°Ca Si²06+2°0) + KF dargestellt, welche 53,00 Kieselsäure, 24,70 Kalk, 15,88 Wasser, 6,42 Fluorkalium erfordert, was den Analysen recht gut entspricht. Rammelsberg fand nämlich, dass dasjenige Wasser, welches bei 260° entweicht, wieder ersetzbar ist, der in höherer Temperatur eintretende Wasserverlust aber nicht; deshalb ist der letztere Wassergehalt als chemisch gebunden in die Formel aufgenommen. Somit besteht der Apophyllit aus 4 Mol. Okenit und 4 Mol. Fluorkalium. Die rothen Varietäten von Andreasberg sind nach Suckow durch Fluorkobalt gefärbt. Im offenen Glasrohr gibt er mit Phosphorsalz etwas Fluor-Reaction; v. d. L. wird er matt, blättert sich auf und schmilzt unter Aufblähen zu einem weissen blasigen Email; mit Phosphorsalz gibt er ein Kieselskelet; das Pulver wird von Salzsäure sehr leicht zersetzt unter Abscheidung von Kieselschleim; nach vorherigem Glühen erfolgt die Zersetzung schwierig. Das Pulver zeigt, auf Curcumapapier mit Wasser befeuchtet, eine starke alkalische Reaction. — Auf Erzlagern: Utö, Oravicza und Cziklova; auf Gängen: Andreasberg, Kongsberg, auch auf Himmelsfürst Fdgr. bei Freiberg; in Blasenräumen von Eruptivgesteinen: Aussig (hier auch durch theilweise Umwandlung in Kalkcarbonat weiss und matt geworden, der Albin Werner's), Fassathal, Island, Faeröer, Poonah in Ostindien.

Anm. 4. Sehr nahe verwandt, ja vielleicht identisch mit dem Apophyllit ist das von Anderson unter dem falsch gebildeten Namen Gurolit (eigentlich Gyrolith, nach der rundlichen Form) eingeführte Mineral vom Storr auf der Insel Skye. Es bildet kleine kugelige radial-schalige Aggregate von schön gestreifter Oberfläche, ist vollk. spaltbar nach einer Richtung, weiss, glasglänzend, optisch-einaxig, und verhält sich v. d. L. und gegen Säuren ganz wie Apophyllit; findet sich auch bei Margaretville in Neuschottland, wo er, nach der Ansicht von How, ein Zersetzungsproduct des Apophyllits sein soll.

⁴⁾ Rumpf gelangte zu der Ansicht, dass das Mineral nicht tetragonal, sondern eine unzähligemal sich wiederholende Zwillingsverwachsung monokliner Individuen sei (Min. u. petr. Mitth. 4879. 869); vgl. die sehr richtigen Einwendungen, welche Klocke im N. Jahrb. f. Min. 4880. Il. 47 gegen diese Auffassung erhoben hat. Auch Groth hält dafür, dass durch die Untersuchungen von Rumpf die Zusammensetzung des Apophyllit aus monoklinen Individuen nicht erwiesen sei (Z. f. Kryst. V. 4884. 874); vgl. auch Kloin im N. J. f. Min. 4884. I. 253, welcher darthat, dass die optische Felderzerfällung mit der dem Individuum eigenthümlichen Flächenausbildung zusammenhängt.

Anm. 2. Dem Apophyllit steht gleichfalls sehr nahe das von Sartorius v. Waltershausen entdeckte und unter dem Namen Xylochlor eingeführte Mineral. Sehr kleine tetragonale Pyramiden, deren Mittelkante 96° misst, sind drusig gruppirt und oft in Schnüren an einander gereiht; Spaltb. basisch; H. = 6; G. = 2,29; olivengrün; fand sich im Surturbrand bei Husavik in Island, als Ausfüllung der Klüfte eines fossilen Baumstamms.

569. Analcim, Hauy.



Regulär, meist 202, oft mit abgestumpften tetragonalen Ecken, seltener die Combination $\infty 0\infty$. 202, wie beistehende Figur; auch $\frac{3}{2}$ 0 (Kerguelen-Inseln nach Laspeyres, Table Mountain in Colorado zufolge Cross); die Krystalle oft gross, auch klein und sehr klein; meist zu Drusen verbunden; körnige Aggregate; Pseudomorphosen nach Leucit. — Spaltb. hexaëdrisch sehr unvollk.; Bruch uneben; H = 5,5; G = 2,1...2,28; farblos, weiss. graulichweiss bis grau, röthlichweiss bis fleischroth; Glasglanz, bis-

weilen Perlmutterglanz; durchsichtig bis kantendurchscheinend. Die meisten Krystalle zeigen, wie schon Brewster erkannte, im polarisirten Licht anomale Erscheinungen der Doppelbrechung, welche auf Spannungsvorgänge zurückgeführt worden sind 1). Eine erhitzte doppeltbrechende Analcimplatte nimmt nach Klein (N. Jahrb. f. Min. 1884. I 250) in ihren einzelnen Stellen nach und nach die Isotropie an, so dass Partieen starler Wirkung erst schwächer doppeltbrechend, dann isotrop werden. - Chem. Zus. nach den Analysen von G. Rose, Connel, Awdejew und Rammelsberg: Na2(Al2) Sl4 012+2 120. (also ein sog. Bisilicat), mit 54,54 Kieselsäure, 23,20 Thonerde, 14,09 Natron, 8,17 Wasser: der Analcim ist also gewissermaassen Natron-Leucitsubstanz mit 2 Mol. Wasser (vgl. S. 609 über die Umwandlungen). Manche Varietäten, wie z. B. die von Niederkirchen in Rheinbayern und die vom Superiorsee, halten 3 bis 6 pCt. Kalk, andere wie jene von den Cyclopen-Inseln, etwas Kali als theilweisen Vertreter des Natron: Ricciardi und Speciale fanden hier sogar 10,56 Kali auf nur 2,0 Natron. Gibt im Kolben Wasser und wird weiss und trübe; v. d. L. schmilzt er ruhig zu klarem Glas; von Salzsäure wird er vollständig zersetzt unter Abscheidung von schleimigem Kieselpulver; das Pulver zeigt alkalische Reaction, doch schwächer als Natrolith. — In Blasenräumen und Klüften plutonischer Gesteine: Aussig, Fassathal, Vicenza, Dumbarton, Faeröer, Kerguelen-Inseln; auf den Cyclopen-Inseln sehr reichlich in allen Spallen und Höhlungen eines zersetzten Dolerits; selten auf Erzgängen und -Lagern: Andreasberg, Arendal; im Thoneisenstein von Duingen in Hannover.

Anm. 4. Der Cuboit von Breithaupt ist eine derbe, auch als 202 krystallisirte. deutlich spaltbare, aber grünlichgraue bis berggrüne Var. des Analcims vom Magnethen Blagodat im Ural. — Pikranalcim nennt Meneghini eine im Gabbro rosso vom Monte Coporciano in Toscana vorkommende Var., welche gleichfalls sehr deutlich spaltbar sein, und statt Natron 10 pCt. Magnesia enthalten soll; E. Bamberger konnte indess in diesem Vorkommniss keine Magnesia, dagegen den normalen Gehalt von 43,6 Natron nachweisen, auch die Spaltb. nicht wahrnehmen (Z. f. Kryst. VI. 1882. 32). Thomson's Cluthalith von den kilpatrick-Hügeln scheint zersetzter Analcim.

Anm. 2. Eudnophit hat Weybie ein auf Lamö bei Brevig im Syenit vorkommendes Mineral genannt, welches meist derb und eingesprengt in körnigen Aggregaten ausgebildet, sehr selten krystallisirt ist, und dann rhombische Krystallformen (OP fast 120° mit vollk. basischer, und unvollk. Spaltbarkeit nach beiden Diagonalen erkennen lässt, dabei aber, nach den Analysen von Berlin, v. Borck und Damour genau die Zusammensetzung des Analcins hat, mithin ein Beispiel von Dimorphismus liefern würde. Des-Cloizeaux beobachtete sehr energische Doppelbrechung, Bertrand optische Zweiaxigkeit. Ersterer befand einen Eudnophit von Kangerdluarsuk prismatisch und basisch fast gleich leicht spaltbar unter Winkels von fast 90°, sowie aus optischen Gründen als wahrscheinlich rhombisch. H.=5...6; 6.= 2,27. Möller bemerkt jedoch, dass alle Exemplare, die er gesehen habe, bei näherer Untersuchung für Analcim erkannt worden sind.

¹⁾ Vgl. darüber: Ben-Saude, Nachr. d. Ges. d. Wiss. zu Göttingen, 5. März 1881: N. Jahrb. f. Min. 1882. 1. 41. — v. Lasaulx, Z. f. Kryst. V. 1881. 331. — Arzruni und S. Koch ebendes. V. 1884. 488.

570. Pollux, Breithaupt. Pollucit.

Krystallinisch, und zwar regulär nach Des-Cloizeaux, der schönste, 2 Cm. grosse Krystall in der École des mines zu Paris zeigt die Comb. 2002; deutliche Krystalle sind aber selten, meist erscheint er in ungestalteten, vielfach eingeschnittenen, eckigen oder abgerundeten, z. Th. hyalitähnlichen Formen; Bruch muschelig mit undeutlichen Spuren von Spaltbarkeit; H. = 5,5...6,5; G. = 2,86...2,90; farblos, stark glasglanzend, durchsichtig, überhaupt klarem Hyalit, oft auch reinem Kampher sehr ähnlich; im polarisirten Licht verhält er sich nach Des-Cloizeaux wie ein einfachbrechender Körper. — Chem. Zus.: nach der Analyse von Pisani ist der Pollux ein sehr merkwürdiges Mineral, indem das seltene Element Cäsium einen ganz wesentlichen Bestandtheil desselben bildet; die Analyse ergab nämlich 44,03 Kieselsäure, 45,97 Thonerde, 0,68 Eisenoxyd, 34,07 Cäsiumoxyd, 3,88 Natron, 0,68 Kalk und 2,40 Wasser; dies entspricht der Formel $3 R^2 (Al^2) SI^4 O^{12} + 2 II^2 O$ (also ein sog. Bisilicat), worin R = 2Cs + Na. Rammelsberg fand: 46,48 Kieselsäure, 47,24 Thonerde, 30,62 Casiumoxyd, 0,58 Kali, 2,25 Natron, 2,34 Wasser (Monatsber. Berl. Akad. 4880. 669), woraus er die Formel H2R2(Al2)815015 ableitet. Das Wasser entweicht erst beim Glühen, wobei das Mineral trübe wird; v. d. L. runden sich dünne Splitter an den Kanten zu emailähnlichem Glas und färben dabei die Flamme röthlichgelb; auf Platindraht mit Fluor-Ammonium erhitzt und dann mit Salzsäure befeuchtet zeigt er im Spectroskop die zwei blauen Streifen des Cäsiums; mit Borax oder Phosphorsalz gibt er ein klares Glas, welches warm gelblich, kalt farblos ist. Salzsäure zerlegt ihn in der Wärme nach Rammelsberg sehr schwer, nach Plattner vollständig mit Abscheidung von Kieselpulver; die Solution gibt mit Platinchlorür einen reichlichen Niederschlag von Cäsiumplatinchlorid. — Insel Elba, in Drusenräumen des dortigen Granits; sehr selten.

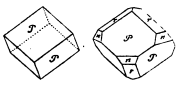
574. Faujasit, Damour.

Regulär, nach Blum, Knop und Des-Cloizeaux; die einzige bekannte Form erscheint zwar wie das Oktaëder; indessen hebt Knop hervor, dass die Flächen desselben gewöhnlich in drei Felder gebrochen sind, wonach die Form eigentlich ein Ikositetraëder mOm mit kleinem Werth von m, vielleicht ${}^{4}_{7}O{}^{4}_{7}$, sein würde, dessen trigonale Ecken noch durch die meist gekrümmten Flächen von O abgestumpst sind. Strong beobachtete auch Zwillinge, welche theils als Hemitropieen, theils als Durchkreuzungszwillinge nach einer Oktaëderfläche ausgebildet sind; nach ihm sind hin und wieder Faujasite unter Erhaltung ihrer Form in eine braune palagonitähnliche Masse umgewandelt. Spaltb. zufolge Wichmann nach O, vollk.; Bruch uneben; spröd; H. = 5...6, ritzt Glas; G. = 1,923; weiss bis braun, Glas- bis Diamantglanz, durchsichtig bis durchscheinend. — Chem. Zus. nach der Analyse von Damour, wenn man mit Rammelsberg 2 Mol. Wasser als chemisch gebunden ansieht, ebenfalls die eines sog. Bisilicats. H4Na2Ca (Al2)2S110O30+48 H2O; mit 46,84 Kieselsäure, 45,93 Thonerde, 4,36 Kalk, 4.84 Natron, 28,06 Wasser. Sollten sich Na2 und Ca einander vertreten, so vereinfacht sich die Formel zu H2 (Na2, Ca) (Al2) Si5 015 + 9 H2 0. V. d.L. bläht er sich auf und schmilzt zu weissem Email; von Salzsaure wird er zersetzt. - Kaiserstuhl in Baden, Annerod bei Giessen, Pflasterkaute bei Eisenach, wahrscheinlich auch am Stempel bei Marburg nach v. Koenen.

572. Chabasit, Werner.

Rhomboëdrisch nach der üblichen Auffassung (vgl. unten), R (P) 94°46' (Fassathal 95°2', Oberstein 94°24'); A.-V. = 1:1,0858; die Grundform erscheint meist selb-

ständig, wie in der ersten Figur, oder auch mit — 1/2R, und — 2R, wie in der zweiten Figur, bisweilen auch mit anderen untergeordneten Formen; Zwillingskrystalle sehr häufig, als Durchkreuzungszwillinge nach dem Gesetz: Zwillings-Axe die Hauptaxe; seltene Zwillinge, wobei R Zwillings-Ebene und die Normale darauf die



Zwillings-Axe ist; die Krystalle meist zu Drusen versammelt, die Flächen von R oft gestreift parallel den Polkanten. Streng 1) wies nach, dass die federförmige Streifung

⁴⁾ In seiner nicht nur für den Chabasit, sondern auch für die chemische Deutung vieler anderer Glieder der Zeolithgruppe sehr wichtigen Abhandlung, 46. Ber. d. oberhess, Ges.f. Nat.-u. Heilk. 4877, 74.

und die im Winkelwerth sehr schwankende stumpfe Kante, welche oft auf R ersichtlich sind, nicht von dem angeblichen Skalenoëder $\frac{1}{1}$ $\frac{2}{5}$ R $\frac{5}{2}$ herrühren, sondern durch Störungen in dem Ebenmaass des Krystallaufbaues hervorgebracht werden, in Folge des Durchwachsens eines in Zwillingsstellung befindlichen Krystalls. — Spaltb. rhomboëdrisch nach R ziemlich vollk.

Nachdem Streng schon auf Platten parallel 0R eine Zusammensetzung aus 6 Indviduen, sowie die Abhängigkeit der optischen Orientirung von der auf den Rhomboëderflächen auftretenden federförmigen Streifung erkannt hatte, gelangte Becke zu den Resultat, dass der Chabasit triklin sei, und dass seine scheinbare rhomboëdrische Form durch complicite wiederholte Zwillingsbildung zu Stande komme. Ein Schlif parallel 0R des Rhomboëders zeigt zwischen gekreuzten Nicols (keine Dunkelheit sondern) eine Zusammensetzung aus 6 verschieden orientirten Individuen, deren gegenseitige Grenzen den Höhenlinien der gleichseitig-dreieckigen Platte entsprechen; die Auslöschungen je zweier benachbarter Individuen sind symmetrisch zu ihrer Greulinie. Auf einem Schliff parallel R gewahrt man eine Zweitheilung nach der kurzen (nach der Hauptaxe verlaufenden) Rhomboëderflächendiagonale, ganz entsprechend der stumpfen Kante auf den natürlichen Chabasitslächen und der Federstreifung auf denselben Becke berichtet, dass es ihm gelungen sei, aus einem Krystall ein solches trikline Einzelindividuum herauszuspalten, ein rhomboederähnlich gestaltetes Stück, welche er als die Combination der drei triklinen Pinakoide auffasst, die sich unter Winkelt von 96°18', 94°284', 94°55' durchschneiden. Bei dem Ausbau der Chabasitrhonboëder aus 6 derlei Individuen hat er 2 Zwillingsgesetze angenommen (ein drittes is nicht zweifellos); jene beiden sind a) Zwillings-Ebene eine Fläche ∞ P und b) Zwillings-Ebene eine Fläche P∞. Beide Flächen, 418°5' gegen einander geneigt, entsprechen zwei Flächen des Prismas ∞ P2, bezogen auf das Chabasitrhomboëder. Die Vereinigung zu dem scheinbaren Rhomboëder erfolgt nun nach 2 Typen, je nachdem die Individuen die Flächen ∞P∞ oder 0P nach aussen kehren; ein dritter Typus, wobei die Flächen von ∞ Poo aussen liegen, ist nach Becke zwar wahrscheinlich, aber nicht vollständig nachgewiesen. Die Zwillingsbildung im Groben nach den 2 bekannten Gesetzen (nach 0R und R) geht derart vor sich, dass die Theile, welche nach diesen Gesetzen mit einem Hauptkrystall verbunden sind, selbst in derselben gesetzmässigen Weise aus triklinen Individuen aufgebaut sind, wie der letztere (Min. u. petr. Mitth. 1879. 391); vgl. auch Bauer im N. Jahrb. f. Min. 1880, II. 135, welcher u. a. bemerkt. dass die Beobachtung von entschieden einaxigen Stellen im Chabasit vorläufig noch der Annahme trikliner Einzelindividuen entschieden als ein Hinderniss entgegensteht. welches anderseits bei der Annahme von Spannungserscheinungen (wozu auch Streng sich geneigt zeigt) nicht vorhanden ist.

H.=4...4,5; G.=2,07...2,15; farblos, weiss, bisweilen röthlich, gelblich: die ein ins Orangeroth ziehendes Kastanienbraun zeigenden Krystalle von Striegau sind nach Websky durch organische Substanz gefärbt, sie färben sich beim Erhitzen im geschlossenen Rohr schwärzlich und lassen in kleiner Menge eine Theersubstanz über-Glasglanz, durchsichtig und durchscheinend. — Chem. Zus.: die zahlreich ausgeführten Analysen lassen manche Verschiedenheiten unter einander erkennen. Rammelsberg entscheidet sich auf Grund der von ihm für die verlässlichsten erachteten Analysen für die Formel R²Ca (Al²) Si⁵O 15 + 6 H²O, worin R² = 7 H + 1 K; entsprechend 50,55 Kieselsäure, 17,20 Thonerde, 9,43 Kalk, 1,98 Kali, 20,84 Wasser; nach ihm und Damour verliert der Chabasit bei 300° 17,1 bis 19,5 pCt. Wasser, welches er wieder aufnehmen kann; 18,18 pCt. dieses Wassers sind als 6 Mol. Krystallwasser in obiger Formel aufgenommen, in welcher das übrige, auch bei 300° nicht abgegebene Wasser als chemisch gebundenes erscheint. Mitunter ist ein Theil des Kali durch Natron ersetzt. Die Abweichungen, welche andere Analysen mit geringerem Kieselsäuregehalt ergaben, will Rammelsberg theils auf das Material, theils auf die Methode zurückführen. Doch haben auch die neuesten, an völlig reinem Material und nach

übereinstimmender Methode von Streng ausgeführten vier Analysen abermals die von früher her bekannten Abweichungen der Zus. ergeben, indem z. B. in ihnen (Al2): Si = 1: 3,85, 1: 4,12, 1: 4,4 und 1: 5,09; die Differenz der Kieselsäure beträgt 4,4 pCt. und kann weder durch Beimengung von Quarz, noch von wasserhaltiger Kieselsäure hervorgebracht werden. Das einzig Constante ist blos das Verhältniss der Monoxyde zur Thonerde. Mit steigendem Kalkgehalt sinkt der Alkaligehalt und umgekehrt; bei gleichem Thonerdegehalt steigt die Menge des Wassers mit derjenigen der Kieselsäure. Streng spricht daher die Vermuthung aus, dass die Chabasite sich als beliebige Mischungen zweier isomorpher Endglieder betrachten lassen, welche die im Albit und Anorthit gegebenen Silicate, aber im wasserhaltigen Zustand darstellen, nämlich (R zweiwerthig genommen) von R(Al²) Si⁶O¹⁶ + 8 H²O und R(Al²) Si²O⁸ + 4 H²O, wobei das letztere durch Verdoppelung der Molekularformel auch auf den mit dem ersteren alsdann eine übereinstimmende Summe der Valenzen ergebenden Ausdruck R(Al²)R(Al²)Si⁴Ol⁶ + 8 H²O gebracht werden kann. Es handelte sich also hier um dieselben Substanzen mit 8 Mol. Wasser, welche in der Phillipsit-Desmin-Chabasitreihe mit 6 Mol. Wasser austreten (vgl. die Anm. auf S. 720). Auch die Phakolithe, Levyne und Gmelinite lassen nach Streng eine übereinstimmende Deutung ihrer Zus. zu, welche zwischen den extremen Ergebnissen der Chabasit-Analysen schwankt. Doch ist bis jetzt eine jener beiden wasserhaltigen Plagioklassubstanzen als solche noch nicht rhomboëdrisch bekannt. - V. d. L. schwillt er an und schmilzt zu kleinblasigem, wenig durchscheinendem Email; von Salzsäure wird er vollständig zersetzt unter Abscheidung von schleimigem Kieselpulver. Das Pulver zeigt nach Kenngott langsam eine alkalische Reaction. - In Blasenräumen plutonischer Gesteine: Aussig, Oberstein, Faeröer, Kilmacolm in Schottland, Fassathal; auch in Drusenräumen des Granits am Harz, von Gräben (w. von Striegau in Schlesien), bei Baveno und in Connecticut; Maryland (als sog. Haydenit), auf Erzgängen bei Andreasberg und als ganz neue Bildung in den Thermen von Plombières und Luxeuil.

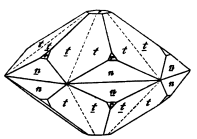
Anm. Der Phakolith Breithaupt's ist nach G. Rose, Des-Cloizeaux, Dana und Rammelsberg mit dem Chabasit zu vereinigen. $R=94^{\circ}$ 0'; die gewöhnliche Form der Durchkreuzungszwillinge mit parallelen Axensystemen ist $\frac{3}{4}$ P2. ∞ P2. R. $-\frac{1}{4}$ R; die glasglänzenden durchscheinenden Krystalle von röthlich-, gelblich und graulichweisser Farbe waren namentlich von Böhmisch-Leipa und von Salesl bekannt. Später hat aber vom Rath dargethan, dass zu dem Phakolith als ausgezeichnetster Repräsentant desselben derjenige schöne farblose Zeolith von Richmond in der austral. Colonie Victoria gehört, welchen v. Lang mit dem Herschelit

vereinigt, M. Bauer unter dem Namen Seebachit als ein neues selbständiges Mineral eingeführt und aufrecht zu erhalten versucht hatte.
Dieser australische Phakolith besitzt R, —2R (n),
— $\frac{2}{3}$ R (r), $\frac{2}{3}$ P2 (t), ∞ P2, 0P (c). Polk. von $\frac{2}{3}$ P2
= 145°, von R = 93° 9'. Alle Krystalle sind
Zwillinge, Zwillings-Ebene auch hier die Basis,
die abwechselnden Sextanten der scheinbaren
pyramidalen Gestalt werden aus Theilen der beiden Zwillings-Individuen gebildet; bald waltet $\frac{2}{3}$ P2, bald 0P vor; schwach optisch-zweiazig in
Folge innerer Spannungen parallel den Zwischen-

Ŀ

Ĺ

ž

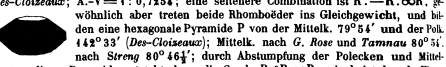


Axen; Becke, welcher diesen Phakolith abweichend vom Chabasit gebaut fand, ist geneigt, in seinen Krystellen das Resultat mehrfacher Zwillingsbildung monokliner Individuen zu sehen. Spaltb. nach R; G. = 2,435. Dieser australische Zeolith, dessen Zugehörigkeit zum Phakolith schon Ulrich vermuthet hatte, ist von Pittmann, Kerl und Lepsius, zuletzt von vom Rath analysirt worden, welcher erhielt: 46,08 kieselsäure, 24,09 Thonerde, 5,75 Kalk, 4,77 Kali, 4,52 Natron, 24,08 Wasser, welches völlig erst in der Glühhitze entweicht; daraus lässt sich die Formel R²Ca (Al²)² Si⁸ O²⁴ + 42 H²O ableiten, welche auch der von Streng angeregten Deutung unterzogen werden kann. Als fernere Fundorte des Phakoliths nennt vom Rath noch Andreasberg am Harz und Asbach unfern des Siebengebirges (Ann. d. Phys. u.

Ch., Bd. 458. 387); nach v. Koenen im zersetzten Basalt vom Stempel bei Marburg mit †P? und — 2 R; vgl. auch Herschelit.

573. Gmelinit, Brooke (Natronchabasit).

Hexagonal, und zwar rhomboëdrisch; R 112°10′ nach Guthe, 112°26′ nach Des-Cloizeaux; A.-V = 1:0,7254; eine seltenere Combination ist R.—R.∞R, ge-



kanten dieser Pyramide entsteht dann die Comb. P. OP. OP, wie beistehende Figur die Flächen der Pyramide parallel ihren Polkanten, die des Prismas horizontal gestreift. Da die abwechselnden Flächen der Pyramide oft grösser erscheinen als die übrigen so verweist schon dies auf rhomboëdrische Hemiëdrie. Streng hebt hervor, dass die Pyramide des Gmelinits auf den Chabasit bezogen das Zeichen P erhalten würde wenn auch so die Winkelverhältnisse einer Vereinigung des ersteren mit dem letzteren nicht im Wege stehen, so stimmt doch, wie Streng und G. Rose betonen, die Spaltbarkeit bei beiden nicht überein. — Spaltb. prismatisch nach ∞P, deutlich; H. =4.5 G. = 2...2,1; gelblichweiss, röthlichweiss bis fleischroth; glasglänzend, durchscheinend in geringem Grade. - Chem. Zus.: nach den Analysen von Connel, Rammelsberg. Damour. How und Lemberg durch die Formel (Na², Ca) (Al²) Si⁴ O 1² + 6 H² O darstellbar. doch ist immer auch eine ganz kleine Menge Kali (0,4 bis 1,7 pCt.) vorhanden. Der Kieselsäuregehalt der Analysen beträgt 46,5 bis 48,5, der Wassergehalt ca. 20 pc. Streng hat gezeigt, dass chemisch eine scharfe Trennung des Gmelinits vom Chabasit nicht möglich ist, und dass der erstere auch in der Weise als Mischung gedeutet werden kann, wie es auf S. 744 für den letzteren angeführt wurde. V. d. L. verhälter sich wie Chabasit; von Salzsäure wird er zersetzt unter Abscheidung von Kieselgallen - Vicenza, Glenarm in Antrim, Pyrgo auf Cypern, Bergen Hill, Cap Blomidon auf Neuschottland (sog. Ledererit Jackson's).

An m. Eine bei Andreasberg höchst selten vorkommende Var. des Gmelinits, welche nach der Analyse von Broockmann an Stelle der Thonerde ca. 8 pCt. Eisenoxyd und unter den Monoxyden ca. 3,5 Magnesia enthält (A.-V. = 4:0,7252) hat Arzruni Groddeckit genannt Z. (Kryst. VIII. 4884. 843). Auffallend ist der hohe Eisengehalt bei der Angabe, dass die stark glasglänzenden Krystalle vollkommen wasserhell seien.

574. Levyn, Brewster.

Rhomboëdrisch; R 79° 29′, —½R 406° 3′; A.-V. = 4:4,6747; gewöhnliche Form 0R.R.—½R, dick tafelartig, in vollkommenen Durchkreuzungszwillingen, wie beistehende Figur, o: P = 447° 23′; auch hier ist nach Streng eine Zurückführung auf die Chabasitformen krystallonomisch möglich. Spaltb. rhomboëdrisch nach R unvollk.; H. = 4; G. = 2,4...2,2; weiss oder lichtgrau, glasglänzend, durchscheinend bis durchsichtig, Doppelbrechung negativ. Die Analyse von

Damour ergab: 43,80 Kieselsäure, 28,80 Thonerde, 9,70 Kalk, 4,89 Natron, 4,09 Kali, 21.00 Wasser, was auf die Formel Ca(Al²) Sl³ O¹⁰ + 5 H² O führt, worin etwas Ca durch Na² und K² ersetzt ist; diejenigen von Berzelius und Connel weichen etwas ab, Streng deutet die Zus. ebenso, wie für den Chabasit (vgl. S. 744). V. d. L. wie Chabasit. — Als Fundpunkte werden angegeben Insel Skye, Faeröer, Island und Irland mehrorts, doch ist die Selbständigkeit des Minerals zweifelhaft.

575. Herschelit, Lévy.

Anscheinend hexagonal, gewöhnlich in sechsseitigen fast tafelförmigen Krystallen mit einer gewölbten, wie eine sehr flache abgerundete Pyramide erscheinenden Endigung, weshalb Lévy die Krystalle für die hexagonale Comb. 0P.OP.P hielt. Victor v. Lang erklärte auf Grund seiner Untersuchungen die Krystalle des Herschelits für Drillinge rhombischer Formen mit vollkommener Durchkreuzung der Individuen, welche vorwaltend von Brachydomen nebst 0P und OPO gebildet werden, und nach der Fläche eines verticalen Prismas von 60° zwillingsartig verwachsen sind; indem sich diese Zwillingsbildung mit geneigten Zusammen-

setzungsflächen wiederholt, entstehen nach ihm Drillingskrystalle mit Durchkreuzung, welche sich auch als Sechslingskrystalle mit Juxtaposition deuten lassen, und eine scheinbar hexagonale Form darstellen, etwa so, wie die S. 462 Fig. 4 abgebildete Form des Witherits. Die Winkel der scheinbaren hexagonalen Pyramiden findet v. Lang folgendermaassen: 0P: Poo 139° 23', 0P: 2P00 120° 15', 0P: \$P00 114° 58'. Allein nach Becke's optischen Untersuchungen sind die Individuen, welche die Herschelit-Krystalle zusammensetzen, nicht rhombisch, sondern monoklin, und auch v. Lasaulæ ist aus optischen Gründen zu diesem Schluss geführt worden (Z. f. Kryst. V. 1881. \$38); nach Letzterem sind die einzelnen begrenzt durch ∞P∞ und coro, Zwillingsebene sei eine gegen das Orthopinakoid oder gegen die Verticalaxe unter nahe 60° geneigte Endfläche; jeder der 6 Sectoren, in welche im polarisirten Licht ein basischer Schnitt zerfällt, bestehe aus zwei innig vereinigten Individuen. Die Flächen des scheinbaren hexagonalen Prismas sind horizontal gestreift, oft bauchig, 0P convex, die Krystalle zumeist keilförmig und fächerförmig gruppirt; Bruch muschelig; H. = 4,5; G. = 2,06; farblos, glasglänzend, durchsichtig bis durchscheinend, optisch-zweiaxig. - Chem. Zus. nach den Analysen von Sartorius v. Waltershausen: 47,03 Kieselsaure, 20,24 Thonerde, 4,14 Eisenoxyd, 5,45 Kalk, 2,08 Kali, 4,82 Natron und 47,86 Wasser, woraus sich die Formel B² Ca(A|²)²S|⁸O²⁴ + 40 H²O construiren lässt; eine Analyse von v. Lasaulx ergibt eine ganz übereinstimmende Zus. des Silicats, führt aber auf 12 Mol. Wasser; eine fernere ältere Analyse von Damour weicht im Kalkgehalt und Alkalienverhältniss ziemlich ab, desgleichen eine von Lemberg. Leicht schmelzbar zu emailweissem Glas, von Säuren leicht zersetzbar. — Aci-Castello und Palagonia in Sicilien, Yarra in Australien.

576. Laumontit, Hauy.

Monoklin, $\beta = 80^{\circ} 42'$, $\infty P (M) 86^{\circ} 16'$, $\infty P : -P\infty (\text{oder } M : P) = 113^{\circ} 30'$, -Poo zur Verticalaxe 54° 19', Poo desgleichen 68° 46' nach Miller; A.-V. 1,0818: 1: 0,5896; die Krystalle erscheinen meist in der Comb. ∞P. —₽∞, wie die Figur, säulenförmig, in Drusen vereinigt; auch derb in körnig-stängeligen Aggregaten. — Spaltb. prismatisch nach ∞P vollk., orthodiagonal und klinodiagonal nur in Spuren; wenig spröd, aber sehr mürb und zerbrechlich; H. = 3...3,5, im verwitterten Zustand bis unter 1 und zerreiblich; G. = 2,25...2,35; gelblich- und graulichweiss, auch röthlich; perlmutterglänzend auf den vollk. Spaltungsflächen; durchsichtig bis kantendurchscheinend, verwittert undurchsichtig. — Chem. Zus. nach den Analysen von Dufrénoy, Connel, Delffs, Gericke, Zschau und v. Babo sehr genau: Ca(Al2)S14012 + 4 20, mit 51,07 Kieselsäure, 21,72 Thonerde, 11,90 Kalk, 15,31 Wasser. Der Laumontit verliert leicht Krystallwasser (nach Malaguti schon über Schwefelsäure 3,85 pCt. = 4 Mol.), weshalb er oft wasserärmer (nur 13 bis 14 pCt.) gefunden wird; an der Lust wird er dabei trübe und bröcklich, erhält aber im Wasser durch Aufnahme desselben sein frisches Ansehen Nach Smita entweicht 1 Mol. Krystallwasser an trockener Lust allmählich, rasch bei 400°, das zweite erst bei 300° vollständig; die beiden anderen Wassermoleküle entweichen erst in der Glühhitze, weshalb die Formel eigentlich zu H⁴Ca(Al²)Si⁴●¹⁴ + 2 H²● wird. Verwittert enthält er oft kohlensauren Kalk. V. d. L. schwillt er an und schmilzt dann leicht zu weissem Email, welches in stärkerer Hitze klar wird; in Salzsäure wird er vollkommen zerlegt, mit Abscheidung von Kieselgallert. — Huelgoët in der Bretagne, Eule bei Prag, Dumbarton in Schottland, Sarnthal bei Botzen im Porphyr, Floitenthal und Löffelspitz im Stilluppthal (Tirol) Plauenscher Grund bei Dresden im Syenit, am Culm de Vi in Graubünden, Monte Catini, Insel Skye, Mora Stenar bei Upsala, Kupfergruben am Superior-See und a. a. O. in Nordamerika.

Anm. 1. Vom Laumontit trennt Blum den Leonhardit, welcher folgendermaassen charakterisirt wird. Monoklin, ∞P 83° 30′, ∞P : $-P\infty$ 414°; die Krystalle stellen die Comb. ∞P . $-P\infty$, überhaupt die Formen des Laumontits dar, sind säulenförmig, theils regellos auf und durch einander gewachsen, theils bündelförmig und büschelförmig gruppirt, auch derb in stängeligen und körnigen Aggregaten. — Spaltb. prismatisch nach ∞P sehr vollk., basisch unvollk.; spröd, sehr zerbrechlich; H. =3...3,5; G. =2,25; gelblichweiss, Perlmutterglanz, kantendurchscheinend, verwittert undurchsichtig. — Chem. Zus. nach den Analysen von Delffs

und v. Babo: ein Laumontit, welcher 1 Mol. Wasser verloren hat, Ca (Al?) Sl4 012+3 B20, mit 53,40 Kieselsäure, 22,59 Thonerde, 12,38 Kalk und nur 14,93 Wasser. Nach Smita beträgt jedoch die Differenz im Wassergehalt nicht einmal 1 Mol., sondern der Leonhardit gewinnt erst die Zus. mit 3 H2O, wenn er längere Zeit an trockener Luft liegt, oder auf 100° erwärmt wird. V. d. L. schmilzt er sehr leicht unter Aufblättern und Schäumen zu weissem Email an der Luft verwittert er leicht; von Säuren wird er zersetzt. — Schemnitz, Copperfalls am Superior-See.

Anm. 2. Der Caporcianit, von Caporciano bei Monte Catini in Toscana, röthlichgram radialfaserige Aggregate, ist nach den krystallographischen Bestimmungen von d'Achiardi, swie den Analysen von Anderson und Bechi ganz identisch mit dem Leonhardit (Laumontit).

Anm. 8. Nach Berlin gehört der von Retzius benannte Ae delforsit (sog. rother Zeolith von Aedelfors) zum Laumontit; er bildet lichtgraue und röthliche stängelig-faserige Aggregate von H. = 6 und G. = 2,6, und ist kantendurchscheinend; Hisinger fand darin: 53,76 kiestsäure, 45,6 Thonerde, 4,8 Eisenoxyd, 8 Kalk, 44,6 Wasser. — Aedelfors in Småland in Schweden. Ueber einen ganz verschiedenen Aedelforsit vgl. Wollastonit.

577. Epistilbit, G. Rose.

Monoklin nach den neueren gleichzeitigen Untersuchungen von Des-Cloizeaux und Tenn. früher von G. Rose und Sartorius von Waltershausen für rhombisch angesehen. $\beta = 54^{\circ} 53'$; coP(M) 135° 40' nach G. Rose, 133° 57' nach Tenne, 134° 30' nach Trechmann; diese gewohlich verlängerten Flächen sind stark vertical gestreift; $\frac{1}{4}$ P (s) 147° 40'; 0P (t) vorne und hinken nach G. Rose 109° 46' (nach Tenne 140° 47 $\frac{1}{4}$ ', zufolge Hintze wachsend bis 143° 30'); auch nach 0P und 0P auch 0P a



Krystalle, wie beistehende Figur als scheinbar einfache Individuen gebildet sind indessen Zwillinge nach copo, wobei die auf copo nahtförmig hervortretende Zwillingsgrenze nicht immer geradlinig verläuft, sondern fetzes des einen Krystalls in den anderen hineinragen. Die Auslöschungsrichtung gibt rechts und links von der Verticalen im Mittel 8° 44′. Hintze fand auch solche Zwillinge, bei denen nicht eine blose Aneinanderwachsung zweier ladivi-

duen, sondern eine völlige Durchkreuzung, analog der beim Desmin vorlag. G. Rose führ auch nicht seltene Zwillinge nach OP an, wobei Hintze beobachtete, dass es sich hier um die Verwachsung von zwei wirklich einfachen Individuen, und nicht etwa um die zweier der ersterwähnten Zwillinge handelt. Auch derb in körnigen Aggregaten. — Spaltb. klinodiagona sehr vollk.; H. = 3,5...4, die Spaltfläche weicher als das Prisma; G. = 2,24...2,36; farbles weiss oder blaulich; Perlmutterglanz auf der Spaltungsfläche, sonst Glasglanz; durchsichtig bis kantendurchscheinend; die optische Axenebene ist das Klinopinakoid; $\varrho < v$. — Chen. Zus. nach den Analysen von G. Rose, Limpricht, Sartorius v. Waltershausen, Jannasch und Bodewig: Ca (Al²) Si⁶ O¹⁶ + 5 H² O, oder vielmehr, weil 4 Mol. Wasser erst in der Glübhitze entragente weicht: H2Ca(Al2) Si6O17 + 4 H2O; etwas Ca ist durch Na2 vertreten, auch bisweilen spurenhaft etwas Lithion vorhanden. Der Wassergehalt beträgt ca. 45 pCt. (vgl. Heulandit). V. d. L. schmilzt er unter Aufschwellen zu blasigem Email, welches mit Kobaltsolution blau wird; in concentrirter Salzsäure nach Tenne nicht oder nur äusserst schwer löslich, nach Anderen löslich unter Abscheidung von Kieselpulver; geglüht ist er unlöslich. — Djupivogr am Berufford und am Fuss des Bulandstindr auf Island, Finkenhübel bei Glatz in Schlesien, Viesch im Wallis, Port George in Neuschottland; sehr seltenes Mineral.

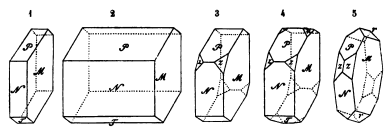
Anm. Parastilbit hat Sartorius v. Waltershausen ein dem Epistilbit sehr ähnliches Mineral von Thyrill in Island genannt, welches jedoch nach der ersten Schreibweise der Formel nur 3 Mol. Wasser enthält; G. = 2,30. Vgl. Tenne im N. Jahrb. f. Min. 4884. II. 195. Trechmann hält es (ebendas. 4882. II. 264), für sehr wahrscheinlich, dass der Parastilbit mit dem Epistilbit zu vereinigen sei; ebenso wie der Reissit (K. v. Fritsch) von der Insel Sankerin (vgl. dar. Hessenberg, Abhandl. Senckenb. Ges. VII. 4870 und Luedecke, N. Jahrb. f. Min. 4884. I. 462).

578. Stilbit, Hauy (Heulandit).

Monoklin¹), $\beta = 63^{\circ} 40'$, $P \propto (P) 50^{\circ} 20'$. Die Krystalle meist dünn- oder dick-

¹⁾ Nach Breithaupt ist der Stilbit triklin, wofür die bisweilen vorkommenden zwillingsartigen Verwachsungen zu sprechen scheinen, welche parallel dem Klinopinakoid verlaufen. Hessenberg und G. vom Rath haben für isländische Stilbite in der That nachgewiesen, dass sie zum triklinen System gehören: sie zeigen eine den polysynthetischen Plagioklasen ähnliche la-

taselartig, selten säulenförmig in der Richtung der Orthodiagonale, nach P, N und T; einzeln ausgewachsen oder zu Drusen vereinigt; auch derb in strahlig-blätterigen Aggregaten. — Spaltb. klinodiagonal, sehr vollk.; spröd; $H = 3.5 \dots 4$; $G = 2.4 \dots 2.2$; farblos, weiss, aber oft gesärbt, besonders sleisch- bis ziegelroth, was durch interponirte mikroskopische Schuppen, Körnchen, und Kryställchen von Eisenoxyd (nach Kenngott von Göthit) bewirkt wird; auch gelblichgrau bis haarbraun; starker Perlmutterglanz aus P = 1.5 mass, sonst Glasglanz; durchsichtig bis kantendurchscheinend; die optischen Axen liegen gewöhnlich sehr nahe in der Ebene der schiesen Basis, ihre positive Bisectrix (c) fällt in die Orthodiagonale; starke gekreuzte Dispersion. Zusolge Des-Cloizeaux ändert sich der Axenwinkel beträchtlich mit der Temperatur, auch wird bei hoher Temperatur P = 1.5 mass



- Fig. 1. ∞P∞.∞P∞.P∞.0P; tafelförmig durch Vorwalten des Klinopinakoids.
- Fig. 2. Dieselbe Comb., horizontal-säulenförmig; $N: P = 129^{\circ} 40'$, $N: T = 116^{\circ} 20'$.
- Fig. 3. Die Comb. Fig. 4 mit 2P(z); $z:z=136^{\circ}4'$, $z:M=114^{\circ}58'$.
- Fig. 4. Dieselbe Comb. noch mit der Hemipyramide $\frac{3}{4}P(u)$; $u: u = 146^{\circ}52'$.
- Fig. 5. Die Comb. Fig. 4 mit der Hemipyramide 2P und dem Klinodoma 2P∞ (r); diese Combination ist die gewöhnliche Form der ziegelrothen Krystalle aus dem Fassathal, oft noch mit 3P∞; die Polkante von r misst 98° 44′.

Die chem. Zus. wurde nach den Analysen von Rammelsberg, Thomson, Walmstedt, How, Sartorius v. Waltershausen und Lemberg als Ca(Al2)Si6O16+5H2O angenommen (dieselbe wie die des Epistilbits), worin ein kleiner Theil des Kalks durch Natron vertreten ist, mit 59,22 Kieselsäure, 16,79 Thonerde, 9,20 Kalk und Natron, 14,79 Wasser; da jedoch nach Damour 10,2 pCt. (3 Mol.) des bei 200° ausgetriebenen Wassers wieder aufgenommen werden und somit nur dieses als Krystallwasser zu betrachten ist, während die letzten Procente des Wassers (2 Mol.) als chemisch gebundenes überhaupt erst in der Glühhitze entweichen, so gestaltete sich diese Formel als H⁴Ca(Al²)Si⁶O¹⁸ + 3H²O. Neuere Analysen von Jannasch ergeben dagegen einen höheren Wassergehalt von fast 47 pCt. und er findet die Formel $Ca(Al^2)Si^6O^{16}+6 H^2O$. oder vielmehr, da nach ihm nur 4 Mol. Wasser erst in der Glühhitze entweicht. H²Ca(Al²)Sf⁶ ● 17 + 5 H² ●; auch erhielt er ‡ pCt. Strontian und eine geringe Menge von Kali. Darnach ist die Zus. des Epistilbits und Stilbits nicht identisch und es liegt hier ke in Beispiel des Dimorphismus vor. V. d. L. blättert und bläht er sich auf, und schmilzt zu einem weissen Email; von Salzsäure wird er leicht zersetzt unter Abscheidung von schleimigem Kieselpulver; das Pulver zeigt nach Kenngott alkalische

mellare Zusammensetzung mit ein- und ausspringenden Winkeln, welche wahrscheinlich ebenfalls auf dem Gesetz: Drehungs-Axe die Normale zum Brachypinakoid M beruht. P: M wurde zu 90° 39′ gefunden. In derselben Weise gestreift und deshalb aller Wahrscheinlichkeit nach auch triklin sind nach vom Rath die Stilbite in den Drusen des elbanischen Granits, deren Theilungs-naht schon d'Achiardi beobachtete. Anderseits verhalten sich nach der Angabe von Hessenberg die Krystalle vom Giebelbach bei Viesch und die rothen aus dem Fassathal ganz entschieden monoklin (N. Jahrb. f. Mineral., 4874. 547). — Wiik erkannte scheinbar einfache Krystalle von Arendal als Zwillinge nach 0P (T); die optische Axen-Ebene bildete 20° mit der Zwillings-Ebene.

Reaction. — Selten auf Erzlagern: Arendal; oder auf Erzgängen: Kongsberg und Andreasberg; häufig in den Blasenräumen der Basalte und Basaltmandelsteine; Faerüer. Island, Skye, Fassathal, Culm de Vi in Graubünden, in Nordamerika an vielen Orten.

Anm. 4. Rosenbusch fand in den Stilbiten von den Faeroer eine sehr reichliche Mensvon mikroskopischen Quarzkryställichen eingewachsen.

Anm. 2. Der Beaumontit Lévy's ist dem Stilbit sehr nahe verwandt; sehr kleine, scheinbar tetragonale Krystalle der Comb. ∞ P.P., welche jedoch nach Des-Cloizeaux nu eine eigenthümliche Comb. des Stilbits sein könnte, in der die Flächen oP und ∞ P ∞ ein rechtwinkeliges Prisma, und die im Gleichgewicht ausgebildeten Flächen von P ∞ , ∞ P ∞ und 2P eine vierflächige Zuspitzung bilden; H. = 4,5...5; G. = 2,24; gelblichweiss behoniggelb. Delesse erhielt: 64,2 Kieselsäure, 44,4 Thonerde, 4,3 Eisenoxyd, 4,8 Kalk, C. Magnesia, 0,5 Natron, 43,4 Wasser. Sehr selten, bis jetzt nur bei Baltimore vorgekommen Alger und Dana halten ihn auch für Stilbit, womit aber G. Rose nicht einverstanden war.

579. Brewsterit, Brooke.

Monoklin; $\beta = 86^{\circ} 56'$, ∞P $(g) = 436^{\circ}$; A.-V. = 0,4046: 4: 0,4203; die Krystale erscheinen als kurze Säulen, welche von mehren verticalen Prismen nebst dem Klinopinako:

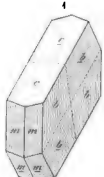


gebildet und durch ein äusserstumpfes fast horizontales klimdoma (d 172°) begrenzt werder was sie vorzüglich auszeichnet sie sind meist klein, verticz gestreift und zu Drusen vereinigt

— Spaltb. klinodiagonal sehr vollk.; H. = 5...5,5; G. = 2,4...2,2? (2,432 nach Thomso.2,453 nach Mallet); gelblichweiss und graulichweiss, Perlmutterglanz auf PP. sons Glasglanz, durchsichtig und durchscheinend. Die Ebene der optischen Axen ist norma auf dem klinodiagonalen Hauptschnitt und bildet mit der Verticalaxe einen Winkel von etwa 30°; die Bisectrix fällt in die Orthodiagonale. — Chem. Zus. nach Connel und Thomson sehr nahe, nach Mallet fast genau: R (Al?) SI6016+5 H20, worin R Strontium, Baryum und Calcium bedeutet; die Formel ist wahrscheinlich H4R (Al?) SI6018+3 H20 zu schreiben. Ist R = 4Sr-2Ba+ \darksch2Ca, so ist die Zusammensetzung: 54,34 Kieselsäure, 45,40 Thonerde, 8,94 Strontian 6,60 Baryt, 4,24 Kalk, 43,57 Wasser. Schmilzt v. d. L. mit Schäumen und Aufblähen: in Salzsäure löslich unter Abscheidung von Kieselsäure. — Strontian in Schottland, Riesendamm in Irland, am Col de Bonhomme, bei Freiburg im Breisgau.

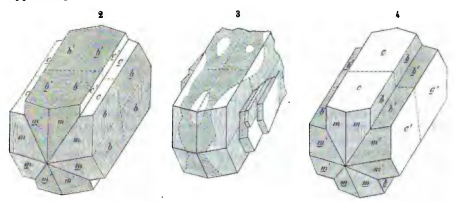
580. Phillipsit, Levy (Kalkharmotom, Kaliharmotom, Christianit).

Früher für rhombisch gehalten; die meist wie ein tetragonales Prisma mit vier-



flächiger, auf die Seitenkanten aufgesetzter Zuspitzung erscheinenden, theils lang-, theils kurzsäulenförmig aussehenden Krystalle fasste man als rhombische Comb. $\infty P \infty . \infty P \infty . P$ auf, wobei Miller als Polk. von P 120° 42' und 119° 18' (Nittelk. alsdann genau 90°) maass. Die Krystalle sind indessen monoklin, wie Groth zuerst angab, darauf durch Strem (N. J. f. Min. 1875. 585) unter Annahme einer anderen richtigeren Aufstellung (welche sich der von Des-Cloizeaux für den Harmotom begründeten anschloss) höchst wahrscheinlich gemacht und endlich durch optische Untersuchungen von Trippke und Fresenius erwiesen wurde. Darnach verwandelt sich das frühere rhombische P in das monokline ∞P , ferner $P \infty$ in $\infty P \infty$, $\infty P \infty$ in 0 P in 0 P on $0 P \infty$ und 0 P in $0 P \infty$.

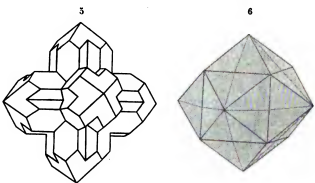
 so zeigen sich auf dem Klinopinakoid des Zwillings 4, zu je 2 parallele Systeme von Federstreifung, welche zu einem Rhombus zusammenstossen. Die Basis c ist horizontal gestreift, was jedoch in den Figg. der Uebersichtlichkeit halber weggelassen ist. — Zwei solcher einfachen Zwillinge, welche indessen isolirt nicht vorzukommen scheinen, sind nun mit $R \infty$ als Zwillings-Ebene (Zwillings-Axe die Klinodiagonale) zu einem der Doppelzwillinge verbunden, wie es in den Figuren 2, 3 und 4 dargestellt ist, und zwar sind die letzteren, wie Streng zuerst hervorhob, nach zwei etwas verschiedenen Typen ausgebildet.



a) Fig. 2. Die zusammensetzenden einfachen Zwillinge sind nach der Basis dicktafelförmig entwickelt, und in Folge dessen liegen an dem Doppelzwilling die rhombisch gestreiften Klinopinakoide nach aussen, während die schmalen einspringenden Kanten von 0P gebildet werden. Bei aufrechter Stellung der Säulen ist die Spitze der Federstreifung auf m ab wärts gerichtet. Dazu gehören z. B. die Krystalle von Marburg, vom Limberger Kopf, von Daubringen. Bisweilen sind aber auch die Formen des einfachen Zwillings im Gleichgewicht, und der Doppelzwilling erscheint ganz ohne einspringende Kanten, wie es Fig. 3 zeigt. Da hierbei die Zwillingsgrenzen stets sehr unregelmässig verlaufen, so fällt oft das federförmig gestreifte Klinopinakoid des einen Zwillings mit der (horizontal gestreiften) Basis des anderen in eine Ebene.

b) Fig. 4. Die einfachen Zwillinge sind nach $\infty R \infty$ tafelförmig ausgebildet und deshalb liegen an dem Doppelzwilling die Basisflächen nach aussen, die feder-

förmig gestreiften Klinopinakoide sind nur
in den einspringenden
Kanten sichtbar, und die
Spitze der Federstreifung
auf den Prismenflächen
ist nach der Mitte zu
gerichtet, bei aufrechter Stellung der Säulen
nach aufwärts. Krystalle von Nidda in Hessen, von Sirgwitz in
Schlesien, von Richmond
in Victoria.



Schliesslich gibt es noch Vereinigungen von drei solchen Doppelzwillingen, welche sich rechtwinkelig kreuzen, wie es Fig. 5 schematisch darstellt. Dabei ist ∞P die Zwillingsebene je zweier Doppelzwillinge. Das Ganze ist also aus 12 Individuen zusammengesetzt. Füllen sich die Fugen aus, so entstehen alsdann Gebilde, welche ganz

und gar die Form regulärer Rhomben-Dodekaëder haben, wie die von Streng entlehmer Fig. 6 zeigt, welche einen Phillipsitkrystall vom Stempel bei Marburg wiedergibt, wie bei indessen die Zwillingsgrenzen in der Natur unregelmässiger verlaufen. Jede Rhomben-Dodekaëderfläche zerfällt in 4 Felder, welche alle ∞ P angehören, indem jedes Felden Achtel der Fläche ∞ P eines einfachen monoklinen Krystalls darstellt; die längen Diagonale ist die Zwillingsnaht nach ∞ , die kürzere diejenige nach ∞ P; an Steinder dreiflächigen Ecken findet sich mitunter eine dreieckige Vertiefung, in welcher die 3 Flächen von ∞ P ∞ sichtbar werden 1).

Isomorph mit Harmotom und Desmin; $\beta = 55^{\circ}1'$; $\infty P = 119^{\circ}18'$; $\infty P : 0P =$ 119°39'; A.-V. = 0.7146: 1: 1,2205 nach Miller (0,7095: 1: 1,2563 nach Street bei welchem $\beta = 55^{\circ}37'$; von anderen Formen ist noch ∞ bekannt (81° Data Streng); v. Zepharovich fand an den Krystallen von Salesl $\infty P\infty$, sowie 5P\infty. Spaltb. basisch und klinodiagonal; H. = 4,5; G. = 2,15...2,20; farblos, weiss, lichtgrau, gelblich, röthlich; glasglänzend, durchsichtig bis kantendurchscheinend. Doptische Axenebene, mit einem wahren Axenwinkel von ca. 64° steht auf cores recht, fällt aber (nach Fresenius) nicht mit 0P zusammen, sondern ist dagegen unter etwa 100 geneigt, und zwar für Gelb stärker als für Roth; die erste Mittellinie liegt: ∞P∞; nach Trippke bildet dagegen die Auslöschungsrichtung auf ∞P∞ mit der et Fläche 0P entsprechenden Zwillingsgrenze den Winkel von 22°5'. Ueber den innere Zwillingsbau hat Trippke auf optischem Wege viele Untersuchungen angestellt, weer deren das Nähere im N. J. f. Min. 1878. 681 oder in Z. d. geol. G. 1878. 145 nachgesehen werden muss. — Die chem. Zus. wird auf Grund vieler Analysen nach Rasmelsberg am besten durch die Formel R(Al2) Si⁴ €12 + 4 ■2 € ausgedrückt, worin R vorwaltend Ca, auch K2 und Na2; doch hat Fresenius späterhin darauf ausmerks gemacht, dass die älteren und seine eigenen Analysen keineswegs so genau übereirstimmen, indem, wenn auch in allen das Verhältniss von R: Al2 sehr nahe 4: 4 ist. doct dann Si Werthe ergibt, welche zwischen 3,39 und 4,84 schwanken; mit steigenden Kieselsäuregehalt nimmt auch der Wassergehalt zu (von 4,31 bis 5,67 Mol. bei lustrockner Substanz). Ueber seine Deutung des chemischen Zusammenhangs zwische Phillipsit und Desmin, vgl. die Anm. zu Desmin. — V. d. L. bläht er sich währen! des Schmelzens etwas auf; in Salzsäure bisweilen gelatinirend. — Marburg, Annerwi bei Giessen, Nidda im Vogelsgebirge, Limberger Kopf, Cassel, Limburg bei Sasbach in Kaiserstuhl, Sirgwitz bei Löwenberg und Wingendorfer Steinberg bei Lauban in Schlesien; Hauenstein, Salesl; Hasenkar im Zillergrund; Antrim in Irland; Capo di Bove bei Rom, Vesuv, Aci Castello, Palagonia u. a. O. Siciliens; Island.

584. Harmotom, Hauy (Barytkreuzstein, Morvenit).

Monoklin, isomorph mit Phillipsit und Desmin. Man nahm früher bald tetragonale. bald rhombische Formen an; bei der letzteren Auffassung stellte man die einfachste Gestalt des Harmotoms (entsprechend Fig. 4 beim Phillipsit) nach der längsten Erstreckung vertical, so dass sie als eine etwas breite rectanguläre Säule mit vierslächiger

⁴⁾ Der Phillipsit (und Harmotom) ist eines der ausgezeichnetsten Beispiele dafür, wie durch Zwillingsbildung die Symmetrie erhöht wird; das einfache monokline Individuum besitzt nur ein e Symmetrie-Ebene; nachdem 3 krystalle nach dem ersten Gesetz (Fig. 4) zu einem einfachen Zwilling verwachsen sind, zeigt der letztere rhombischen Charakter mit dre i Symmetrie-Ebenen. Die Doppelzwillinge (Fig. 2 und 4) haben ganz und gar den Charakter tetragonaler Formen mit fünf Symmetrie-Ebenen erlangt, und den Durchkreuzungen von drei Doppelzwillingen (Fig. 6) sind die neun Symmetrie-Ebenen des regulären Systems eigen; vgl. Streng, N.J.f. Min. 4875. 592. — Sehr bemerkenswerth sind die schon von Breithaupt angedeuteten Beziehungen des Phillipsits (und Harmotoms) zu dem Orthoklas: das die einfachen Zwillinge bildende Gesetz (nach 0P) führt zu ganz ähnlichen Formen, wie sie beim Orthoklas in den nach 0P gebildeten Manebacher Zwillingen gegeben sind; die Zwillingsbildung nach Poo bei den Kreuzteinen entspricht den Bavenoer Zwillingen des Orthoklas. Und endlich besteht eine große letzteren.

Zuspitzung erschien, geltend als die Comb. $\infty P\infty$. $\infty P\infty$. P, an welcher das Brachydoma $P\infty$ wohl noch die Kante m:m abstumpste. Des-Cloizeaux hat indessen schon im J. 1868 (Comptes rendus, Tome 66, S. 199) u. a. wegen der von ihm beobachteten Dispersion tournante (vgl. S. 179) ein monoklines Axensystem zu Grunde gelegt, und gerade die damit in Verbindung stehende Deutung der Harmotom-Krystalle ist auch Veranlassung gewesen zu der augenblicklichen gewiss richtigen Aussaung der Phillipsit- und Desminformen 1). Im Folgenden beziehen wir uns auf die beim Phillipsit mitgetheilten Zeichnungen. Das frühere P(m) wird jetzt zu ∞P , $\infty P\infty$ (c) zu $\infty P\infty$ (b) zu $\infty P\infty$, $P\infty$ zu $\infty P\infty$.

 $\beta = 55^{\circ} \cdot 10'$; $\infty P = 120^{\circ} \cdot 1'$; $\infty P \infty : 0P = 124^{\circ} \cdot 50'$; A.-V. = 0,7031: 1: 1,231. Die einfachsten Gestalten, von Thomson Morvenit genannt (vgl. Fig. 1 beim Phillipsit) sind auch hier schon (einfache) monokline Zwillinge der Comb. $\infty P. oP. \infty P\infty$, verwachsen nach 0P, bei welchen gleichfalls m und b parallel ihren Combinationskanten gestreift erscheinen. Daneben kommen häufiger Doppelzwillinge zweier solcher Gestalten vor, bei welchen Poo (Polk. 90° 36') als Zwillings-Ebene wirkt, meist von der Ausbildung, wie es Fig. 2 beim Phillipsit zeigt (seltener ist die Verwachsungsweise, welche Fig. 4 darstellt). Endlich finden sich auch die rechtwinkeligen Kreuzungen von drei solchen länglichen Doppelzwillingen (Fig. 5). — Spaltb. basisch und klinodiagonal unvollk., doch erstere etwas deutlicher als letztere. H. = 4,5; G. = 2,44 ... 2.50; farblos, meist graulichweiss, gelblichweiss, röthlichweiss, selten lichtroth, gelb oder braun gefärbt; glasglänzend, wenig durchscheinend. Die Ebene der fast 90° bildenden optischen Axen und die positive spitze Bisectrix stehen nach Des-Cloizeaux senkrecht auf corce; der Winkel der optischen Axen-Ebene mit einer Normalen zur Basis schwankt nach Des-Cloizeaux und Fresenius von 25° bis 27° 40', nach Letzterem selbst an einer und derselben Platte. Auch Baumhauer hat auf optischem Wege anomale Spannungserscheinungen beobachtet, weshalb er vorläufig den monoklinen Charakter noch nicht als völlig erwiesen halten will, gegen welche Folgerung jedoch Fresenius Einsprache erhebt. — Chem. Zus: (Ba, K2)(Al2) Si5 O14 + 5 M2O, bestehend (wenn K: Ba == 4: 2) aus 46,63 Kieselsäure, 15,87 Thonerde, 20,39 Baryt, 3,14 Kali, 13,97 Wasser; da jedoch der Harmotom nach Damour bei 190° 13,5 pCt. Wasser verliert, welche wieder angezogen werden, so schreibt Rammelsberg, indem er dieses Wasser (4 Mol.) als Krystallwasser, den Rest (4 Mol.) als chemisch gebunden erachtet, die Formel: M²R (Al²) Sl⁵O¹⁵ + 4 R²O (vgl. die Anm. zu Desmin). V. d. L. schmilzt er ohne Aufwallen ziemlich schwer zu einem durchscheinenden weissen Glas; pulverisirt reagirt er schwach alkalisch, und wird durch Salzsäure vollkommen zersetzt mit Hinterlassung von Kieselpulver. — Auf Erzgängen: Andreasberg, Kongsberg, Strontian; in Mandelstein zu Oberstein und anderwärts in Basalt.

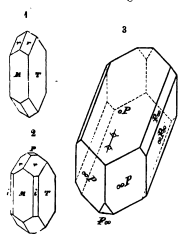
582. Desmin, Breithaupt (Stilbit, Strahlzeolith).

Monoklin, und isomorph mit Harmotom und Phillipsit, wie v. Lasaulx wenigstens für gewisse Vorkommnisse sicher feststellte (Z. f. Kryst. II. 4878. 576). Die Krystalle wurden vordem für rhombisch gehalten und in die Stellung gebracht, wie es Fig. 4 und \hat{z} darstellt, worin alsdann $T = \infty P \infty$, $M = \infty P \infty$, r = P, P = 0P, $i = \infty P^2$). Diese Krystalle sind indessen schon einfache Zwillinge zweier monokliner Individuen, übereinstimmend mit der Phillipsit-Figur 1; das einzelne Individuum, welches als solches nicht vorkommt, würde die Form von der nachstehenden Fig. 3 besitzen, und es ist demzufolge P als ∞P , $\infty P \infty$ als 0P, $\infty P \infty$ als 0P, $\infty P \infty$ als 0P, 0P als 0P,

⁴⁾ Breithaupt hat schon 1832 und später den Harmotom für triklin, die einfach erscheinenden Krystalle für Vierlinge, und die kreuzförmigen Durchwachsungen (wie Fig. 2 des Phillipsits) für Achtlinge erklärt.

²⁾ Schon Breithaupt hat die Formen des Desmins ganz übereinstimmend mit denen des Harmotoms und Phillipsits gedeutet.

scheinbaren einfachen rhombischen Krystalle hervor. β ist alsdann $50^{\circ}49'$; $\infty P = 115$ 50' ($119^{\circ}16'$ nach Miller); $\infty P : 0P = 122^{\circ}56\frac{1}{2}'$; $0P : P\infty = 90^{\circ}30'$; $R\infty = 94^{\circ}26$ ($94^{\circ}16'$ nach Miller); A.-V.=0,7624:1:1,1939 nach v. Lasaulx.— Spaltb. klino diagonal recht vollk., basisch unvollk.; H.=3,5...4; G.=2,1...2,2; farblos, meiweiss, aber auch roth, gelb, grau und braun gefärbt (letzteres nach Websky durch or ganische Substanz); auf $\infty R\infty$ Perlmutterglanz, sonst Glasglanz. Die Ebene de optischen Axen ist parallel dem Klinopinakoid, Axenwinkel 52° bis 53° ; die Bisectribildet mit der Klinodiagonale einen Winkel von $4\frac{1}{2}^{\circ}$ bis 5° , die optische Normale zu der Verticalaxe einen solchen von 34° . Das optische Verhalten stimmt bei vielen de durch v. Lasaulx untersuchten Desmine mit der Annahme einer Verzwillingung motkliner Individuen sehr gut überein; bei anderen treten die Zwillingstheile nicht



deutlich hervor; nach v. Lasaulx betheiligt six am Desmin, wie auch am Harmotom und Phillipse neben der in regelrechter Stellung vorhanden: (normalen) Substanz auch solche (inverse), weldsich in einer ganz anderen optischen Stellung befindet, als man es nach der äusseren Form, od: dem sonstigen optischen Verhalten vermuthen sollte - Chem. Zus. nach den Analysen von Hising Moss, Leonhard, Münster, Sjögren, Schmid, Cossa u. l. gemass Rammelsberg: Ca (Al2) Si6 0 16 + 6 120, webs ein kleiner Theil des Ca durch Na² (und K² vertreten ist, mit 57,54 Kieselsäure, 46,34 Thonerde, 8.54 Kalk, 17,24 Wasser; doch seien hier wahrscheinlich 2 Mol. Wasser chemisch gebunden. Nach Fresenisist zwar das Verhältniss von R: Al² = 1:1, aber 3 schwankt in den Analysen von 5,02 bis 6,67 rd Anm.). Nach Schmid ist mancher Desmin mit elux feinstrahligem Mesolith durchwachsen, wodurch der

Kieselsäuregehalt herabgezogen wird (Ann. d. Phys. u. Ch., Bd. 142, S. 115). V.d. L. bläht er sich stark auf und schmilzt nicht schwierig zu blasigem Glas; von concentrirter Salzsäure wird er völlig zersetzt mit Hinterlassung eines schleimigen Kieselpulvers; das Pulver zeigt langsam eine alkalische Reaction. Auf Erzlagern: Arendal; auf Gängen: Andreasberg, Kongsberg, Rezbanya (roth); am häufigsten in den Blesenräumen plutonischer Gesteine: Fassathal, Gräben, w. von Striegau in Schlesien (gelb). Poonah in Ostindien, Faeröer, Island, auf dieser Insel sehr verbreitet und am Bertfjord in prächtigen Varietäten; auch im Granit von Baveno, Bodenmais und Montorfand, sowie am Culm de Vi in Graubünden, auch am Viescher Gletscher im Wallis; in Nordamerika vielorts.

Anm. Ausgehend von dem Isomorphismus zwischen Phillipsit und Desmin, sowie und von der Thatsache, dass in allen Analysen beider Mineralien $R:(Al^2)=4:4$ und nor Kieselsäure und Wasser schwanken, fasst Fresenius, der von Streng für den Chabsit gebenen Deutung folgend, alle Desmine und Phillipsite auf als entstanden durch Mischung zweier verschieden zusammengesetzter Endglieder, aus x Mol. $R(Al^2)$ Si 6 Oi $^6+6$ H 2 O und y Mol. $R(Al^2)$ Si 2 Oi $^8+3$ H 2 O, wovon im wasserfreien Zustand das erstere Silicat der Albitsubstanz (mit Ca für Na 2), das letztere der Anorthitsubstanz entsprich, und wobei er, um die Analogie in der chemischen Constitution hervortreten zu lassen, das erste Endglied $R(Al^2)$ Si 2 Oi $^6+6$ H 2 O, das zweite durch Verdoppelung der Molekularformel $R(Al^2)$ R(Al 2)Si 4 Oi $^6+6$ H 2 O schreibt (vgl. Anm. auf S. 238). Die Phillipsite und Desmine wären demnach eine der Mischungsreihe der wasserfreien Feldspathe parallele Mischungsreihe mit 6 Mol. Wasser. Dem ersten Endglied gehören die kieselsäurereichsten Desmine an, das andere, das Anorthit-Hydrat, ist als solches noch nicht bekannt. In den Phillipsiten ist R zum grossen Theil Na 2 und K 2 . Auch der Harmon

tom, in welchem R sehr vorwiegend Baryum, fügt sich seiner allgemeinen Constitution nach in diese Reihe ein (Z. f. Kryst. III. 4879. 42).

583. Edingtonit, Haidinger.

Tetragonal, jedoch sphenoidisch-hemiëdrisch (S.52); P (P) 87° 19′, als Sphenoid ausgebildet, dessen Polkante 92° 41′ misst, ebenso $\frac{1}{2}$ P (n) als Sphenoid mit Polk. 129° 0′; gewöhnlich sind diese beiden Sphenoide mit einander in verwendeter Stellung und mit ∞ P (m) combinirt, so dass die kleinen Krystalle etwa so erscheinen, wie beistehende Figur. A.-V. = 1:0,6747. —

Spaltb. nach ©P, vollk.; H. = 4...4,5; G. = 2,74 nach Haidinger (2,694 nach Heddle); graulichweiss bis lichtroth; Glasglanz, die Flächen von ½P matt; pellucid in mittleren Graden, Doppelbrechung negativ. — Die Analyse von Heddle lieferte: 36,98 Kieselsäure, 22,63 Thonerde, 26,84 Baryt, 42,46 Wasser, was vielleicht der

 $P: m = 183^{\circ} 39'$ n: m = 115 30m: m = 90 0



Formel $Ba(Al^2) Sl^3 O^{10} + 3 II^2 O$ entspricht. Im Kolben gibt er Wasser, wird weiss und undurchsichtig; v. d. L. schmilzt er etwas schwierig zu farblosem Glas; von Salzsäure wird er zersetzt unter Abscheidung von Kieselgallert. — Kilpatrik in Dumbartonshire in Schottland, mit Analcim, Harmotom, Kalkspath und Grünerde.

584. Foresit, vom Rath.

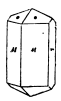
Rhombisch, sehr ähnlich dem rhombisch gedeuteten Desmin; gewöhnl. Combin. ∞ Poo. ∞ Poo. 0P, selten und untergeordnet P mit kleinen dreiseitigen Flächen. P: 0P = annähernd 432° ; P: ∞ Poo = ann. 424° . Weisse Krystalle bis zu 4 Mm. gross, rindenartig die in den Drusen des elbanischen Granits vom Masso della Fonte del Prete sitzenden Feldspathe, Turmaline und Desmine überkrustend. — Spaltb. wie beim Desmin brachydiagonal; auch Perlmutterglanz auf ∞ Poo, welches gleichfalls vorherrscht über ∞ Poo. Ebene der opt. Axen und Bisectrix nach Des-Cloizeaux in gleicher Weise orientirt wie beim Desmin. G. = 2,403...2,407, erheblich höher als das des Desmins. — Chem. Zus. nach G. vom Rath: 49,96 Kieselsäure, 27,40 Thonerde, 5,47 Kalk, 4,38 Natron, 0,77 Kali, 45,07 Wasser, woraus sich die Formel (Ca, Na²)(Al²)²8/60/9 + 6 \structure 20 ergibt. Der Foresit verliert bei 400° 4,7, bei 250° 6,6 pCt. Wasser. V. d. L. bläht er sich auf und schmilzt. Dies sonst zu den Zeolithen gehörige Mineral wird aber durch Salzsäure nur schwer zersetzt, auch scheidet sich die Kieselsäure nicht gallertartig aus. G. vom Rath beschrieb es zuerst und stellt es in die nächste Verwandtschaft mit Desmin (N. Jahrb. f. Min. 4874. 548), nach F. Sansoni ist die Selbständigkeit des Minerals nicht zweifellos.

585. Natrolith, Werner (Mesotyp z. Th., Natronmesotyp, Spreustein).

Rhombisch, ∞ P 91°, P Polkanten 143° 20' und 142° 40', Mittelk. 53° 20'; A.-V. = 0,9827:1:0,3521 nach Des-Cloizeaux, Dana und v. Lang; nach Seligmann

(Z. f. Kryst. I. 338) ist ∞P 91° 13′, P Polkk. 143° 20′ und 142° 51′, Mittelk. 53° 27′; darnach das A.-V. = 0,97897; 1:0,35215. Brögger maass an ausgezeichneten Krystallen aus dem norwegischen Langesundsfjord ∞P 91° 9′; P Polkk. 143° 12½′ und 142° 22½′; er berechnet das A.-V. zu 0,9786: 1:0,3536 (ebendas. III. 478). Gewöhnlich sieht man nur die Comb. ∞P.P oder dieselbe noch mit ∞P∞, wie die beistehenden zwei Figuren; ab und zu





erscheinen namentlich noch $\infty P \infty$, 2P und 3P3; Brögger fand u. a. noch die Makropyramide P_{30}^2 , welche vorne mit P 179° 11' bildet. Ueberhaupt beobachtete Palla die Grundpyramide sehr häufig durch vicinale Flächen ersetzt (ebendas. IX. 386). Die Krystalle sind dünn säulenförmig, nadelförmig und haarförmig, meist klein und sehr klein, doch bei Brevig ziemlich gross, in Drusen sowie in büschelförmige und nierförmige Aggregate verwachsen, welche letztere bei sehr feiner Ausbildung dicht werden; Pseudomorphosen nach Oligoklas und Nephelin. — Spaltb. prismatisch nach ∞P vollk.; H.=5...5,5; G.=2,17...2,26; farblos, graulichweiss, doch oft gelblichweiss, isabellgelb bis ockergelb, selten roth gefärbt; Glasglanz; durchscheinend bis kantendurchscheinend; die optischen Axen liegen im Brachypinakoid, ihre positive Bisectrix fällt in die Verticalaxe; a=a, b=b, c=c; thermoelektrisch, aber nicht sonderlich stark nach Hankel. — Chem. Zus. nach vielen Analysen: $Na^2(Al^2)Sl^30^{10}+2 R^{20}$, mit

47,36 Kieselsäure, 26,86 Thonerde, 16,32 Natron, 9,46 Wasser; nur selten wird er ganz kleiner Theil des Natrons durch Kalk ersetzt. Der Natrolith gibt bei etwa 30-sein Wasser vollständig ab, welches wohl sämmtlich als Krystallwasser betrachtet weden muss. — Bergemann analysirte einen dunkelgrünen Natrolith vom spec. G. 2.33 aus der Gegend von Brevig, in dem ein bedeutender Theil Thonerde durch fast 7 pCt. Eisenoxyd, und etwas Natron durch 2,4 Eisenoxydul ersetzt wird; ein meiwürdiger Fall, dass in einem Zeolith schwere Metalloxyde statt anderer Basen actreten. V. d. L. wird er trübe und schmilzt dann ruhig und ohne Außblähen zu klave Glas; in Salzsäure löst er sich unter Abscheidung von Kieselgallert; von Oxalsätwird er meist vollständig gelöst; das Pulver sowohl des rohen als auch des entwässeten Natroliths zeigt nach Kenngott alkalische Reaction. — In Blasenräumen basaltischund phonolithischer Gesteine; Aussig, Hohentwiel, am Alpstein bei Sontra, Auvergraferer, Island, Brevig in Norwegen, hier grosse Krystalle und dickstängelige Aggrege.

Anm. 1. Scheerer hat gezeigt, dass der Spreustein Werner's, oder der Bermannit und der Radiolith, beide aus dem Elaeolithsyenit des südlichen Norwestnichts Anderes als Varietäten des Natroliths sind, was auch für den Radiolith w. C. G. Gmelin und Michaelson bestätigt worden ist. Die Pseudomorphosen, in dem dieser Spreustein oft vorkommt, sind nach Blum und Krantz durch Umwandlung Nephelin oder Oligoklas entstanden, wogegen sie Scheerer für sogenannte Paramorphosen nach Paläonatrolith, d. h. nach einem ehemals vorhandenen, eigenthümliche Mineral von der Zusammensetzung des Natroliths, aber von besonderer Krystallforerklärt; vgl. oben S. 434. Nach Scheerer ist der Substanz des Spreusteins Diaspebeigemengt. Pisani hält sie für Pseudomorphosen nach Cancrinit; Herter erkannt andere Stücke als Pseudomorphosen nach Orthoklas. v. Eckenbrecher, welcher eingute Zusammenstellung aller dieser Deutungen gab, befand u. d. M., dass der Spreustein zwar vorwiegend aus Elaeolith, daneben aber a u.c. aus Orthoklas (und Minklin) entsteht (Min. u. petr. Mitth. 1880. 21).

Anm. 2. Der Lehuntit von Glenarm in Antrim enthält nach Thomson 47,38 Kieschsäure, 24,00 Thonerde, 48,20 Natron, 4,52 Kalk, 48,60 Wasser, und scheint daher das Silice des Natroliths, aber die Wassermenge des Skolecits (3 H²O) zu enthalten. — Der Galaktitein von Haidinger benannter, bei Kilpatrick in Schottland vorkommender Zeolith, radistängelig mit COP 91°, H. = 4,5...5, G. = 2,24, hat nach v. Hauer eine dem Natrolith sehr nakkommende Zus., enthält jedoch 9,5 bis 44 pCt. Wasser und über 4 Kalk. Ebenso ist der Galaktit von Glenfarg und Bishoptown in Schottland, nach den Untersuchungen von Heddie wirklich nichts Anderes als Natrolith mit einem geringen Kalkgehalt, welcher bis zu 4 pCt beträgt, und wohl die weisse Farbe, sowie die schwache Pellucidität des Minerals bedigt v. Zepharovich bezeichnet einen Zeolith von der Seisser Alp ebenfalls als Galaktit. — Auch der Brevicit von Brevig scheint nur Natrolith zu sein.

586. Skolecit, Fuchs (Mesotyp z. Th., Kalkmesotyp).

Unter dem Namen Skolecit werden hauptsächlich monokline Krystalle, daneben aber auch, wie Luedecke gezeigt hat, trikline Vorkommnisse begriffen.

Bei dem monoklinen Skolecit ist nach G. Rose $\beta = 89^{\circ}6'$, ∞P (M) $91^{\circ}35'$. P (o) $144^{\circ}20'$, -P (o') $144^{\circ}40'$; A.-V.=0,9726: 1:0,3389; gewöhnliche Comb.

cop. P. —P wie beistehende Figur; die Krystalle kurz oder lang säulenförmig bis nadelförmig; sehr häufig oder stets Zwillingskrystalle nach dem Gesetz: Zwillings-Ebene cop., Zwillings-Axe die Normale derselben, beide Individuen einen scheinbar einfachen Krystall bildend; auf dem Klinopinakoid erscheint die geradlinige Zwillingsgrenze sowohl durch das federförmige Absetzen der feinen, oben nach vorne schräßgerichteten Streifung, als durch die analog, übrigens nach Luedecke an

verschiedenen Krystallen unter verschiedenen Winkeln geneigte Auslöschung. Derhvon radial-stängeliger oder faseriger Textur. — Spaltb. prismatisch nach ∞^p ziellich vollk.; H. = 5...5,5; G. = 2,20...2,39; farblos, schneeweiss, graulich-, gelblich-

und röthlichweiss; Glas- und Perlmutterglanz, die faserigen Aggregate Seidenglanz; durchsichtig bis kantendurchscheinend; die optischen Axen liegen in einer Ebene durch die Orthodiagonale, welche gegen die Verticalaxe 10 bis 22° geneigt ist, ihre negative Bisectrix fällt in den klinodiagonalen Hauptschnitt, und bildet also denselben Winkel mit der Verticalaxe; ist meist ausgezeichnet polar-thermoelektrisch, das freie ausgebildete Ende der Verticalaxe ist beim Erkalten positiv, das abgebrochene und das am Centrum der radialstängeligen Aggregate liegende Ende negativ; die klinodiagonalen Seitenkanten, sowie die Flächen von copo sind positiv, die Flächen von copo negativ.

Die triklinen Skolecite sind zufolge Luedecke (N. Jahrb. f. Min. 1884. II. 19) nach ihrer äusseren Form und ihren Dimensionen den monoklinen sehr ähnlich, und zeigen ebenfalls die Comb. eines Prismas mit einer scheinbaren rhombischen Pyramide; $OP91^{\circ}27^{\circ}$, Polkanten der Pyramide 145°44', 145°11' und 141°28'; OPO selten; OPO sellen; OPO selten; OPO sellen; OPO se

Chem. Zus. nach den Analysen von Fuchs, Gehlen, Gibbs, Stephan, Lemberg, Sartorius von Waltershausen und Luedevke identisch bei den monoklinen und triklinen Vorkommnissen: Ca(Al2)Sl3010+3 M20 mit 45,92 Kieselsäure, 26,05 Thonerde, 14,27 Kalk, 13,76 Wasser, dessen letzte Theile erst in der Glühhitze entweichen (vgl. Anm. 1 zu Mesolith). V. d. L. krümmt und windet er sich wurmförmig, und schmilzt dann leicht zu einem blasigen Glas; von Salzsäure wird er vollkommen zersetzt, jedoch ohne Bildung von Kieselgallert; nach Kenngott dagegen bildet das Pulver mit Salzsäure, ebenso wie mit Salpetersäure, eine Gallert, welche mit wenig Schwefelsäure benetzt nadelförmige Gypskrystalle liefert; auch nach Lemberg gelatinirt der Skolecit mit Salzsäure; in Oxalsäure löst er sich mit Hinterlassung von oxalsaurem Kalk.

Zu den monoklinen Sk. gehören nach Luedecke die in den Blasenräumen basaltischer Gesteine auftretenden vom Berufjord und Eskifjord in Island, ferner die bis 20 Mm. langen, 4—5 Mm. dicken Krystalle von Kandallah. Als triklin befand er die Sk. vom Schattigen Wichel über der Fellinen Alp hinter dem Bristenstock (mit Calcit, Quarz, Byssolith, Chlorit u. a. Zeolithen), diejenigen aus dem Etzlithal (mit Stilbit und Byssolith), sodann solche von den Faeröer. — Andere Skolecite, deren krystallographische Natur noch nicht bestimmt ist, finden sich auf Staffa, in der Auvergne, zu Poonah in Ostindien (sog. Poonahlith).

587. Mesolith, Fuchs (Mesotyp z. Th., Mesole).

Mit dem Namen Mesolith bezeichnet man Mineralien, welche eine Mischung von Skolecit- und Natrolithsubstanz darstellen. Wie es monokline und trikline Skolecite gibt, so sind auch unter dem sog. Mesolith die beiden Krystallsysteme vertreten.

Die monoklinen Mesolithe sind zufolge Luedecke (N. Jahrb. f. Min. 1884. II. 29) mit den monoklinen Skoleciten isomorph; die Krystalle, von welchen aber im Gegensatz zu dem Skolecit bis jetzt keine Zwillinge, sondern nur einfache Individuen beobachtet wurden, sind auch hier Combinationen von ∞P , $\pm P$ und weniger häufigem $\infty P \infty$. Die Prismenslächen sehr oft (durch vicinale Prismen $\infty P m$) vertical, die Pyramidenslächen manchmal parallel den klinodiagonalen Polkanten gestreift. Auslöschung auf $\infty P \infty$ meist $8 - 9^{\circ}$ gegen c, auf der orthopinakoidalen Schliffsläche parallel der Verticalaxe. Zu solchen monoklinen Mesolithen gehören nach Luedecke Krystalle aus Island, ferner solche aus den Nephelinbasalten der Pflasterkaute bei Eisenach.

Andere Mesolithe von nicht näher angegebenen Fundorten hat Des-Cloiseaux auf

Grund des optischen Verhaltens als triklin und nach ∞ verzwillingt erkans. Nach Luedecke, welcher keine dergleichen selbst beobachtete, sind dieselben mit senen triklinen Skoleciten isomorph und unterscheiden sich vielleicht nur durch die Lader optischen Axenebene.

Gewöhnlich erscheinen die Mesolithe in radialstängeligen und -faserigen Aggregaten von ähnlichem Aussehen wie die Skolecite dieser Ausbildung. Aus den cher Analysen, welche namentlich E. E. Schmid (Annal. d. Phys. u. Chem. Bd. 142. 161. 118), auch Lemberg und Luedecke angestellt haben, ergibt sich, dass die Mesolithen ein Gemisch von meistens 2 Mol. Skolecit- und 1 Mol. Natrolithsubstanz aufgefasst weden können, welches 46,39 Kieselsäure, 26,34 Thonerde, 9,64 Kalk, 5,33 Natrolit,36 Wasser erfordert; übrigens dürften auch wohl andere Verhältnisse der Mischervorkommen, wozu, wie es scheint, die sog. Mesole gehört.

Anm. 1. Nach dem Vorstehenden müssen Skolecit und Mesolith als iso dimon gelten. Da nun der Mesolith eine isomorphe Mischung von Skolecit und Natre darstellt, so folgert Luedecke, dass dann auch ebensowohl die Existenz von monklinen und triklinen Natrolithen wahrscheinlich ist; er fügt hinzu, dass ihm der That Natrolithe von Aussig und Salesl (von welchen Orten allerdings Seligner ausgezeichnet rhombische Krystalle maass) eine Auslöschungsschiefe von 50ergaben. Umgekehrt würde es alsdann auch rhombische Mesolithe und Skole. geben können; zu den ersteren scheine der S. 722 erwähnte Galaktit zu gehöre. Auffallend ist nun bei der Annahme dieser gegenseitigen morphologischen Beziehngen, dass, wenn auch die im Natrolith und Skolecit vorhandenen Silicate völlig anals sind, der Wassergehalt des ersteren auf 2, der des letzteren auf 3 Mol. führt. 600 hält angesichts des verschiedenen Verhaltens der beiden Substanzen beim Erhiter dafür, dass auch der Skolecit eigentlich nur 2 Mol. Krystallwasser enthält, das drib Mol. dem Silicat selbst angehört. Unter dieser Voraussetzung wird, während er die Formel des Natroliths als Na²Al.AlO.Si³O⁹ + 2H²O schreibt, diejenige des Shoir cits Ca Al. Al[OH]². Si³O⁹ + 2H²O; alsdann sind beide relativ übereinstimmend. indem an Stelle der einwerthigen Gruppe AlO in der ersten die ebenfalls einwerthige Gruppe Al[OH]² in der zweiten steht.

Anm. 2. Zu den Mesolithen gehört auch das von Thomson unter dem Namen Antrimolith aufgeführte Mineral. Sehr lockere, radial-faserige Aggregate fein nadelförmiger und haarförmiger Krystalle, denen nach Kenngott ein Prisma von 92° 48′ zu Grunde liegt; fl.= 3,5...4; G. = 2,09; weiss, durchsichtig bis durchscheinend. Nach den Analysen von Hedde ist es ein Mesolith, welcher neben 40 bis 44 Kalk auch 4 bis 5 Natron, dabei 42 bis 44 pc. Wasser enthält. V. d. L. schmilzt er ohne Aufschäumen zu weissem Email; von Salzsiare zersetzbar unter Abscheidung von Kieselgallert. — Bengane in Antrim, in Mandelstein mit Chabasit und Pinguit. — Auch Thomson's Harringtonit von Portrush und den Skerries if Antrim (Irland) wird am zweckmässigsten mit den Mesolithen vereinigt.

588. Gismondin, Marignac.

Tetragonal nach Marignac und Kenngott; P Polkante 418° 34′, Mittelkante 92° 36′ nach Marignac, doch wurden diese Winkel als Mittelwerthe aus sehr schwankenden Zahlen abgeleitet; vom Rath betrachtet den Gismondin auch als tetragonal und fand P Polkante 418° 56′. Mittelkante 94° 52′; rhombisch nach Heinrich Credner und v. Lang, welcher Letztere die pyramidenähnliche Combination cop. Poo mit cop 90° 50′, Poo 86° 49′ und den Combinationskanten 418° 42′ bestimmte; diese Pyramide erscheint entweder allein oder in Comb. mil cop (oder cop o und 0P), häufig mit stark eingekerbten Polkanten, was auf eine kreuförmige Zwillingsbildung und vielleicht auch auf eine rhombische Krystallreihe verweid auch Des-Cloizeaux betrachtete ihn anfangs als rhombisch; Streng beschrieb (N. Jahrh. Min., 4874. 584) interessante Sechslinge von Gismondin, bei welchen drei (nach P gebildete Zwillinge sich zu einem Krystallstock durchkreuzen, welcher die Symmetrieverhältnisse der regulären Systems besitzt; wegen der Kleinheit lässt sich aber auch durch sie nicht entscheiden, ob das Mineral tetragonal oder rhombisch ist¹). Seligmann maass an einem Krystall

⁴⁾ Nachdem schon 4877 Schrauf die am Gismondin beobachteten Winkeldifferenzen auf

von Salesl in Böhmen, welchen er für rhombisch zu halten geneigt ist, zwei Mittelkanten zu 94° 46′ und 92° 12′, zwei brachydiagonale Polkanten zu 128° 28′ und 122° 40′. Die Krystalle klein, meist halbkugelig, knospenförmig oder garbenförmig, überhaupt in paralleler Verwachsung zahlreich aggregirt; Spaltb. nach P, unvollk.; H. = 5, an Kanten und Ecken bis 6; G. = 2,265; graulichweiss bis licht röthlichgrau, glänzend, halbdurchsichtig bis durchscheinend, optisch-zweiaxig nach v. Lang. — Die Analyse von Marignac ergab: 35,88 Kieselsäure, 27,33 Thonerde, 13,12 Kalk, 2,85 Kali, 21,10 Wasser, was sehr nahe der Formel Ca (Al²) Sl²08 + 4 H²0 entspricht. Dieselbe ist diejenige des Anorthits mit 4 Mol. Wasser (vgl. Anm. auf S. 720). V. d. L. bläht er sich auf, wird undurchsichtig, und schmilzt unter Leuchten zu weissem Email; in Salzsäure löst er sich leicht mit Hinterlassung von Kieselgallert. — Vesuv und Aci-Castello in Sicilien; auch Capo di Bove bei Rom; im Basalt vom Schiffenberg bei Giessen und vom Schlauroth bei Görlitz.

589. Zeagonit, Gismondi.

Rhombisch, P Polkk. 420° 87' und 424° 44', Mittelk. 89° 48' nach Kenngott; gewöhnliche Comb. P. ©PO. ©PO. Nach v. Lasaukx ist der Zeagonit morphologisch mit dem Gismondin übereinstimmend, und seine Formen sind wie die des letzteren zu deuten. Die Krystalle sind einzeln ausgebildet oder zu kugeligen und knospenförmigen Gruppen verwachsen; Spaltb. nicht beobachtet; H. = 5, an Kanten und Ecken bis 7 und darüber; G. = 2,213 nach Marignac; wasserhell, weiss, oder blaulich, stark glasglänzend, durchsichtig bis halbdurchsichtig. — Die Analyse von Marignac ergab: 43,95 Kieselsaure, 23,34 Thonerde, 5,34 Kalk, 41,09 Kali, 15,34 Wasser, was sehr nahe der Formel (K2,Ca)(Al2)Si3010+ 4 H20 entspricht. V. d. L. wird er weiss, blättert sich auf, leuchtet und schmilzt zu klarem blasenfreiem Glas; in Selzsäure völlig löslich, die Sol. gibt beim Abdampfen eine Gallert. — Capo di Bove bei Rom. — Manche Mineralogen vereinigen den Zeagonit mit dem Gismondin, die Verschiedenheiten (der Krystallformen und) der chemischen Zusammensetzung dürften jedoch noch vor der Hand gegen eine solche Vereinigung sprechen.

590. Thomsonit, Brooke, und Comptonit, Brewster.

Rhombisch, ∞P 90° 26' nach Brögger (90° 40' nach Miller). A.-V. = 0,9925: 1: 1,0095; die gewöhnliche Form des sog. Comptonits zeigt beistehende Figur, worin $m = \infty P$, $a = \infty \overline{P}\infty$, $b = \infty P\infty$, $y = \frac{1}{2}P\infty$, $r = \overline{P}\infty$, und x ein äusserst stumpfes Brachydoma (nach Brögger $\frac{1}{48}P\infty$), welches nur wie die Basis mit gebrochener Fläche erscheint und die Krystalle sehr charakterisirt; $r: a = 135^{\circ}$ 29'; $x: x = 177^{\circ}$ 34' 20" (nach Des-Cloizeaux 177° 23'). Die Flächen von ∞P sind vertical gestreift; nach Wiser zeigt der von den Cyclopen-Inseln, und nach Guthe auch jener von Kaaden bisweilen kreuzförmige Zwillingskrystalle; gewöhnlich Drusen, fächerförmige, büschelförmige, garbenför-

mige und kugelförmige Gruppen, auch stängelige Aggregate. — Spaltb. brachydiagonal und makrodiagonal, fast gleich vollkommen; H. = 5...5,5; G. = 2,35...2,38; weiss; Glasglanz z. Th. perlmutterähnlich, durchscheinend, doch meist trübe; die optischen Axen liegen in der Ebene der Basis, ihre positive Bisectrix fällt in die Makrodiagonale. — Chem. Zus. nach den Analysen von Berzelius, Retzius, Rammelsberg und Anderen darstellbar durch die Formel: 2 (Ca, Na²) (Al²) Sl²0³ + 5 Na²0; der Thomsonit (Comptonit) vom Seeberg bei Kaaden enthält z. B. nach Rammelsberg: 38,73 Kieselsäure, 30,84 Thonerde, 13,42 Kalk, 4,39 Natron (darunter 0,54 Kali), 13,09 Wasser. V. d. L. bläht er sich auf, wird undurchsichtig und schmilzt schwierig zu weissem Email; von

Zwillingsbildungen zurückzuführen versucht und vermuthet hatte, dass das Einzelindividuum triklin sei, gelangte v. Lasaulx auf optischem Wege zu dem Resultat, dass alle Krystalle des Gismondins verschiedenartige Zwillingsverwachsungen trikliner Einzelgestalten sind, welche als solche nur sehr einfache Combinationen darstellen (Z. f. Kryst. IV. 1880. 185). Des-Cloizeaux, welcher gewisse Unrichtigkeiten in diesen Deutungen nachwies, spricht sich seinerseits dafür aus, dass das optische Verhalten nicht bestimmter auf die Annahme eines triklinen als auf diejenige des monoklinen oder rhombischen Systems verweise; es habe darin seinen Grund, dass zahlreiche Krystalle mit nur unvollkommen parallelen Axen zusammengruppirt sind.

Salzsäure wird er zerlegt unter Abscheidung von Kieselgallert; das Pulver reagirt nach Kenngott stark alkalisch. — Kilpatrickhills bei Dumbarton, Seeberg bei Kaaden, Hauenstein und Waltsch in Böhmen; Vesuv, Cyclopen-Inseln bei Aci-Reale, Pflasterkaute bei Eisenach (wo nach Luedecke das sehr stumpfe Brachydoma 50 Pco mit 177° 42'); Läven im Langesundsfjord, Norwegen (Brögger, Z. f. Kryst. II. 1878. 289); Table Mountain in Colorado. Bei Grand Marais am n.-w. Ufer des Oberen Sees in glatten, radialfaserigen Kugeln, welche achatähnlich gefärbte Zonen zeigen, hier auch als grüne feinkörnige meist prehnitähnliche Aggregate, überflüssiger Weise Lintonit genannt, zu Ehren von Fräul. L. A. Linton, welche dieselben analysirte.

591. Glottalith, Thomson.

Regulär, O und 00000, wie *Thomson* vermuthete; die Krystalle zu Drusen gruppirt. Spaltb. unbekannt; H. = 3...4; G. = 2,48; farblos, weiss; Glasglanz, stark durchscheinend. — Chem. Zus. nach *Thomson*: 87,04 Kieselsäure, 46,84 Thonerde, 0,50 Eisenoxyd, 23,93 Kalk. 24,25 Wasser; gibt im Kolben Wasser und schmilzt v. d. L. unter Aufblähen zu weissem Email. — Glotta bei Portglasgow am Clyde in Schottland; eine zweiselhafte Mineralart, we so manche andere, die *Thomson* aufstellte.

Anm. Greg vermuthet, dass der Glottalith nur eine Varietät des Chahasits, Heddle dagegen, dass er Edingtonit sei, und wohl von demselben Fundort stamme, wie dieser.

Anhang.

592. Prehnit, Werner (Kupholith).

Rhombisch, $\infty P(M)$ 99° 58′, 3 $P\infty$ (o) 33° 26′, $\frac{1}{2}P\infty$ (n) 90° 32′, $\frac{1}{3}P\infty$ 127° 17′ 1 und 2 8 4 nach Streng (N. Jahrb. f. Min. 1870. 316); A.-V. = 0,8401 : 1 : 1,1253.

Fig. 1. 0P. ∞ P; sehr häufig.
Fig. 2. Dieselbe Comb. mit ∞ P ∞ .
Fig. 3. ∞ P. 0P. ∞ P ∞ . 3 $P\infty$; nicht selten.
Fig. 4. ∞ P. 0P. ∞ P ∞ . P. $\frac{1}{2}P\infty$.

Die Form der Krystalle ist tafelartig oder kurz säulenförmig; die Flächen von 0P sind makrodiagonal, diejenigen von ∞P , $\infty P \infty$ und $3 P \infty$ horizontal gestreift; die Krystalle sind zu Drusen, oder, wie namentlich die Tafeln, zu keilförmigen, fächerförmigen und wulstförmigen, bisweilen auch zu kugeligen, traubigen und nierförmigen Gruppen verbunden; auch in Pseudomorphosen nach Calcit, Analcim, Natrolith, Laumontit und Leonhardit; derb in körnigen Aggregaten; wenn kugelig, traubig oder nierförmig, dann von schaliger oder radial-faseriger Zusammensetzung. - Spallb. basisch, ziemlich vollk., prismatisch nach ∞ P unvollk.; H. = 6...7; G. = 2,8...3; farblos, doch meist grünlichweiss, spargelgrün, apfelgrün bis lauchgrün gefärbt; Glasglanz, auf 0P Perlmutterglanz; durchsichtig bis kantendurchscheinend; die optischen Axen liegen nach Des-Cloizeaux meist im Brachypinakoid, und ihre pos. Bisectrix fällt in die Verticalaxe; bisweilen geben sich optische Anomalieen (Zerfallen der Platten in Felder mit verschiedenem Axenwinkel, gekreuzte Dispersion) kund, mit Des-Cloizeaux wohl auf einen complicirten Aufbau aus dünnen abweichend orientirten Lamellen zurückzuführen, wobei auch eine feine Zwillingslamellirung nach ∞ P eine Rolle spielt (vgl. auch Mallard, Bull. soc. minéral. V. 1882. 195); durch Erwärmung elektrisch. - Chem. Zus. nach den Analysen von Gehlen, Walmstedt, Amelung, Rammelsberg, Laspeyres und Corsi: $\mathbb{C}\mathbf{a}^2(\mathbf{Al}^2)$ Si³ $\mathbf{e}^{11} + \mathbf{H}^2\mathbf{e}$; weil aber, wie Rammelsberg fand, das Wasser erst in starker Glühhitze austritt, so ergibt sich die Formel zu #2Ca2(AI2)SI3012: dem entspricht: 43,69 Kieselsäure, 24,78 Thonerde, 27,16 Kalk, 4,37 Wasser. Amelung fand in dem von ihm untersuchten Prehnit aus dem Radauthal 7,38 Eisenoxyd. auch *Walmstedt* gibt in dem vom Edelforss in Småland 6,81 Eisenoxyd an. Im K^{olben} gibt er stark geglüht Wasser, ohne jedoch undurchsichtig zu werden; v. d. L. schmilzt er unter starkem Blasenwerfen zu blasigem Glas; Salzsäure löst ihn nur dann vollständig mit Bildung von Kieselgallert auf, wenn er vorher geglüht oder geschmolzen wurde; das Pulver zeigt nach Kenngott eine alkalische Reaction. — Cap der guten Hoffnung, Oisans im Dauphiné, Ratschinges und Fassathal in Tirol, Spitzberg bei Wermsdorf in Mähren, Kilpatrick und Dumbarton in Schottland, Harzburg, Norheim a. d. Nahe, Impruneta in Toscana, Farmington in Connecticut, und viele andere Orte in Europa und Nordamerika.

18. Thongruppenebst Anhang: Allerlei Metallsilicate.Vorwiegend blos Thonerdesilicat.

593. Kaolin, Hausmann (nach dem chinesischen Kao-ling), Porcellanerde.

Scheinbar amorph; jedoch kryptokrystallinisch, bei starker Vergrösserung aus lauter feinen, meist sechsseitigen Lamellen bestehend, wie schon Johnston und Blake, sowie Kenngott erkannten, auch von Safarik für alle böhmischen Kaoline bestätigt wurde; derb, ganze Gang- und Lagermassen bildend, und eingesprengt; auch in Pseudomorphosen nach Orthoklas und anderen Feldspathen, nach Porcellanspath, Leucit, Beryll, Topas und Prosopit; Bruch uneben, rauh und feinerdig; sehr weich, mild und zerreiblich; H.=1; G.=2,2; weiss, schnee-, röthlich-, gelblich- und grünlichweiss, matt, undurchsichtig, fühlt sich im trockenen Zustand mager an; ist im feuchten Zustand sehr plastisch. — Chem. Zus.: nach den Analysen von Forchhammer. Berthier, Malaguti, Wolff, Brown u. A. schwanken die meisten Varietäten (nach Abzug der in Schwefelsäure unlöslichen und löslichen Beimengungen) um die Formel (Al2) Si2 O7 + 2 H2O, welche daher die Normalzusammensetzung darstellen dürfte, und 46,50 Kieselsäure, 39,56 Thonerde, 13,94 Wasser erfordert; da das Wasser aber erst vollständig durch längeres stärkeres Erhitzen entweicht, so scheint es gerechtfertigt, die Formel H4 (Al2) Si2 09 zu schreiben, wodurch der Kaolin dem Serpentin ähnlich wird, insofern 3 Mg des letzteren hier durch die gleichwerthigen (Al2) ersetzt sind, V. d. L. unschmelzbar; in Phosphorsalz löslich unter Abscheidung von Kieselsäure; mit Kobaltsolution wird er blau; Salzsäure und Salpetersäure greifen ihn nicht merklich an; kochende Schwefelsäure dagegen löst die Thonerde und scheidet die meiste Kieselsäure in demjenigen Zustand aus, in welchem sie durch kohlensaures Natron gelöst wird. Mit Kalilauge gekocht bildet sich eine lösliche Verbindung von kieselsaurer Thonerde und Kali. - Der Kaolin ist grossentheils ein Zersetzungsproduct des Feldspaths (Orthoklases) und feldspathiger Gesteine (besonders gewisser Granite und Porphyre), sowie des Passauits, auch bisweilen nach Damour und Müller des gemeinen Berylls, und findet sich besonders in vielen Gegenden, wo jene Gesteine vorkommen. - Aue bei Schneeberg, St. Yrieix bei Limoges, St. Stephans in Cornwall, Seilitz bei Meissen, Sornzig bei Mügeln, Rasephas bei Altenburg, Morl und Trotha bei Halle, u. a. O.; nach Beryll bei Chanteloube und Tirschenreuth; nach Passauit in der Gegend von Passau.

Anm. Die Thone sind anhangsweise nach dem Kaolin einzuschalten; sie lassen sich grossentheils als Kaolin betrachten, welcher durch kohlensauren Kalk, Magnesia, Eisen- und Manganhydroxyd, feinen Quarzsand und den Detritus anderer Mineralien mehr oder weniger verunreinigt ist. An die unreinen Thone schliesst sich der Lehm an. Die sogenannte Walkerde ist theils ein unreiner Thon, wie die Var. von Nutfield in Surrey, theils der unmittelbare Rückstand der Zersetzung gewisser Silicatgesteine, wie z. B. jene von Rosswein in Sachsen.

Gebrauch. Der Kaolin liefert die Hauptmasse für die Fabrication des Porcellans, wird aber auch zu vielen anderen Gegenständen der feineren Töpferei, zu Steingut, Fayence u. dgl. verwendet. Welche äusserst wichtige Anwendung die Thone zu ähnlichen Zwecken gewähren, ist bekannt, indem die ganze Töpferei und Ziegelei wesentlich auf ihrem Vorkommen beruht. Die feinen feuerfesten Thone werden zu Tabakspfeisen, Schmelzgefässen, feuerfesten Ziegeln benutzt. Ausserdem findet der Thon eine vielsache Anwendung beim Walken der

Tücher, beim Modelliren, bei Herstellung wasserdichter Füllungen; der Leh m insbesonder aber wird zum Pisébau, zu Lehmwänden, Scheunentennen, Luftziegeln und gebrannten Zegeln, als Formmasse und zu vielen anderen Zwecken verwendet. Manche Völker gebrauchsogar den Thon als Nahrungsmittel, oder wenigstens zur Füllung des Magens.

594. Nakrit, Vauquelin. (Pholerit?)

Mikro - oder kryptokrystallinisch; die ausgezeichnete Varietät von Brand bei Freibs. findet sich in kleinen, sechsseitig tafelformigen, nach Des-Cloizeaux rhombischen, aus serzwillingsartig verbundenen Sectoren von fast 60° bestehenden Krystallen, welche keilforz. oder fächerförmig gruppirt, nach der Basis vollkommen spaltbar, gelblichweiss und perlatterglänzend sind, und das sp. Gew. 2,627 haben; gewöhnlich nur derb und eingesprengt sehr feinschuppigen, fast dichten Aggregaten von schneeweisser Farbe, in starkem Lic schimmernd mit Perlmutterglanz; optisch-zweiaxig, die optischen Axen liegen im makred gonalen Hauptschnitt der einzelnen Sectoren; H. = 0,5...1; G. = 2,35...2,63. — Che: Zus. der Var. von Brand, nach Richard Müller: 46,74 Kieselsäure, 39,48 Thonerde, 14 Wasser, also genau diejenige des Kaolins; v. d. L. bläht er sich auf und schwillt au: einer unschmelzbaren Masse; mit Kobaltsolution wird er schön blau; von Schwefelsäure von Salzsäure wird er zersetzt unter Abscheidung von Kieselsäure. Auch andere Varieus: wie z.B. die von Lodève, sowie jene aus Pennsylvanien haben nach den Analysen von Puo und Genth genau die Zusammensetzung des Kaolins. Dagegen liessen manche unter de Namen Nakrit oder Pholerit analysirte Mineralien eine mehr oder weniger abweichende ?.sammensetzung erkennen. — Häufig auf Erzgängen und im Sphärosiderit der Steinkohlformation; Marienberg, Freiberg, Ehrenfriedersdorf, Zwickau, Lodève, Pottsville und Talqua in Pennsylvanien.

Pholerit nannte Guillemin eine weisse Substanz, welche Spalten verschiedener Gesteine der Kohlenformation von Fins (Allier) erfüllt; de Koninck untersuchte später ander belgische Pholerite (weisse wachsähnliche Partieen aus den Spalten eines groben Schiefer von St. Gilles bei Lüttich, schuppig-pulverige Massen, welche zu Bagatelle bei Visé und zu Chartreuse bei Lüttich Hohlräume im Kohlensandstein ausfüllen, schneeweisse milde zutieen im Quarzdiorit von Quenast) und fand, dass dieselben der Kaolinformel entsprechen Diese Massen bestehen u. d. M. aus sechsseitigen Täfelchen, oft nach einer Richtung verlangert, von höchstens 4 Mm. Durchmesser, welche dem rhombischen System angehören. 3ber sehr genau Winkel von 420° haben.

Anm. Manches sog. Steinmark dürfte hierher gehören; so hat z. B. A. Knop : funden, dass das die Topase vom Schneckenstein begleitende Steinmark aus mikroskopisch kleinen rhombischen Tafeln besteht, deren stumpfe Seitenkante 448° misst, während de scharfe Seitenkante oft abgestumpft ist; ebenso wurde von Fikenscher das in den Melaphire von Cainsdorf vorkommende weisse Steinmark als ein kryptokrystallinisches Aggregat erkannt; beide haben die chem. Zus. des Nakrits. Ueberhaupt ist der Nakrit nicht so gr selten, obwohl auch ganz andere Dinge mit diesem Namen belegt worden sind. Kenng" schlägt vor, den Nakrit als selbständiges Mineral fallen zu lassen, und das zu ihm Gerechnete mit dem Kaolin zu vereinigen, welcher nach seiner Beobachtung u. d. M. gleichfalls installinisch erscheint. Auch der Gilbertit von St. Austell in Cornwall ist wenigstens en sehr nabe verwandtes Mineral, hält jedoch nur 4,2 pCt. Wasser; Fischer rechnet ihn zum Margarit. Frenzel bezeichnet mit diesem Namen ein derbes oder krystallinisches Mineral 100 den Zinngängen von Ehrenfriedersdorf, Zinnwald und Pobershau, welches den Zinnstein und Wolframit begleitet, und Pseudomorphosen nach Apatit, Scheelspath und Topas, sowie laut Sandberger, auch nach Zinnwaldit bildet; der aus Topas entstandene sog. Gilbertit waldelt sich weiter in Kaliglimmer um. Graf Limur fand mit dem sächsischen übereinstimmenden Gilbertit auf der Zinngrube Villeder in der Bretagne.

595. Steinmark.

Unter diesem Trivialnamen werden viele, theils schlecht bestimmte, theils schwer bestimmbare Mineralien zusammengefasst, und noch ausserdem als festes und zerreibliches Steinmark unterschieden.

Die folgende Beschreibung bezieht sich nur auf die ausgezeichneten Varietäten aus dem Porphyr des Rochlitzer Berges in Sachsen, welche Breithaupt ihrer Farbe wegen Carnat und Myelin nannte. Der Carnat findet sich derb, eingesprengt, in Trümern und Nestern, ist im Bruch muschelig bis eben, sehr wenig spröd, hat $H.=\frac{1}{2}...3$: $G.=\frac{2}{5}...\frac{2}{6}$; ist fleischroth bis röthlichweiss, matt, kaum in den schärfsten Kanlen

durchscheinend, fühlt sich fein und wenig fettig an, und hängt bald stark, bald fast gar nicht an der Zunge. — Chem. Zus. nach Naschold: 45,09 Kieselsäure, 38,13 Thonerde, 1,79 Eisenoxyd, 0,19 Magnesia, 0,21 Natron, 14,26 Wasser (womit die ältere Analyse von Klaproth gut übereinstimmt), also sehr nahe die Zusammensetzung des Kaolins. Der Myelin findet sich nierförmig, von krummschaliger Structur und derb; Bruch flachmuschelig bis eben; wenig mild; H. = 2,5...3; G. = 2,45...2,50; gelblich- und röthlichweiss bis licht erbsengelb und fleischroth, schimmernd bis matt, im Strich wenig. glänzend; kantendurchscheinend. Nach Frenzel enthält er 14 pCt. nur durch starkes Glühen entweichendes Wasser, übrigens Kieselsäure und Thonerde genau in dem Verhältniss wie der Kaolin. Beide aber, sowohl Myelin wie Carnat, verhalten sich u. d. M. nach Frenzel ebenfalls als kryptokrystallinische Aggregate. Auch ein Steinmark von Saska im Banat hat nach C. v. Hauer genau die Zus. des Kaolins, und ein von Zellner analysirtes Steinmark vom Buchberg bei Landshut, sowie eine weisse, fettig anzufühlende Varietät von Elgersburg, welche von Rammelsberg analysirt wurde, gab fast ganz dasselbe Resultat.

An m. Andere sog. Steinmarke nähern sich der Zusammensetzung: $(A^{12})^2 Si^3 O^{12} + H^2 O$; alle aber dürften Zersetzungsproducte feldspathiger Gesteine sein. Dass auch manche unter dem Namen Nakrit analysirte Mineralien genau die Zusammensetzung des Kaolins besitzen, dies wurde bereits oben bemerkt.

Schon 4867 haben Johnston und Blake vorgeschlagen, die Mineralien Kaolin, Nakrit, Pholerit, Steinmark unter dem Namen Kaolinit zu vereinigen, und die Benennung Kaolin für die mehr oder weniger unreinen, in der Industrie verwendeten Substanzen zu belassen, ein Vorschlag, der mehrfache Billigung erfahren hat.

596. Halloysit, Berthier.

Amorph nach Helmhacker, knollig und nierförmig, bisweilen wie zerborsten, Bruch flachmuschelig; etwas mild; H. = 4,5...2,5; G. = 4,9...2,4; blaulich-, grünlich-, graulich- und gelblichweiss, in blassblau, grün und grau verlaufend; schwach fettglänzend, im Strich glänzender, kantendurchscheinend; im Wasser wird er mehr durchscheinend; klebt mehr oder weniger an der Zunge. — Chem. Zus. nach Analysen von Berthier, Boussingault, Oswald, Dufrénoy, Monheim und Helmhacker im lufttrockenen Zustand: (Al²)Si²O⁷ + 4 H²O, mit 40,84 Kieselsäure, 84,72 Thonerde, 24,47 Wasser; gibt im Kolben Wasser; v. d. L. unschmelzbar, wird mit Kobaltsolution geglüht blau; von concentriter Schwefelsäure wird er vollkommen zersetzt. — La Vouth und Thiviers in Frankreich, Miechowitz in Oberschlesien, Drenkova im Banat; die Vorkommnisse von Angleur bei Lüttich und Housscha bei Bayonne gehören zum Kaolin.

Anm. Der Lenzin von Kall in der Eifel ist nach der Analyse von John Halloysit. — Für den sog. Schrötterit Glocker's von Freienstein in Steiermark (und Cherokee Co. in Alabama) wurde, nachdem schon Rummelsberg und Fischer seine gemengte Natur vermuthet hatten, durch Helmhacker ausführlich nachgewiesen, dass von dem steierischen Vorkommniss die glasglänzende durchsichtige bis beinahe wasserhelle Varietät zum Halloysit gehört, während die damit durch Uebergänge verbundene kreideweisse mattglänzende mit erdigem Bruch aus vorherrschendem Variscit (59 pCt.), viel Diaspor (18 pCt.), wenig Halloysit (6 pCt.) und noch weniger Gyps (über 4 pCt.) und Calcit gemengt erscheint (Min. u. petr. Mitth. 1879. 288).

597. Glagerit, Breithaupt.

Ein dem Halloysit ähnliches amorphes Mineral, welches bei Bergnersreuth unweit Wunsiedel auf Brauneisenerzgängen in knolligen Massen vorkommt. F. Fikenscher unterscheidet er digen und dichten Glagerit. Der erstere ist schneeweiss und feinerdig im Bruch, hat H. = 4, G. = 2,855, klebt stark an der Zunge, und besteht aus 87 Kieselsäure, 44 Thonerde, 24 Wasser, was der Formel $(Al^2)^2 Sl^3 Ol^2 + 6 E^2 O$ entspricht. Der dichte Glagerit tritt innerhalb des erdigen in Körnern und Adern auf, hat ein opalähnliches Ansehen, blaulichweisse Farbe, schwachen Fettglanz, H. = 2,5, G. = 2,83, und ist reicher an Kieselsäure (42,85 pCt.). Wahrscheinlich ist der dichte innerhalb des erdigen durch Imprägnation mit amorpher Kieselsäure gebildet worden.

Anm. Der von Breithaupt bestimmte Malthazit dürfte hier einzuschalten sein; er findet sich derb, in dünnen Platten und als Ueberzug, ist sehr weich, mild und fast geschmei-

dig, leicht zersprengbar, graulichweiss, durchscheinend, wiegt 4,95...2,0, hängt nicht an der Zunge, besteht nach der Analyse von Meissner aus 50,2 Kieselsäure, 10,7 Thonerde, 3,4 Eisen-oxyd, 0,2 Kalk und 35,8 Wasser; ist angeblich unschmelzbar, jedoch nach Fischer leicht schmelzbar zu weissem Email, und in concentrirter Salzsäure vollständig zersetzbar mit Ausscheidung von Kieselflocken. — Fand sich auf Klüften in Basalt bei Steindörfel unweit Bautzen.

598. Kollyrit, Karsten.

Nierförmig und derb; Bruch muschellg bis eben und feinerdig; wenig mild, leicht zersprengbar; H. = 4...2; G. = 2...2,45; schneeweiss, graulich- und gelblichweiss; schimmernd bis matt; kantendurchscheinend bis undurchsichtig; fühlt sich etwas fettig an, klebt an der Zunge; wird im Wasser durchscheinend. — Chem. Zus. nach den Analysen von Klaproth und Berthier: (Al2,28108+9 120, mit nur 44,08 Kieselsäure, 47,98 Thonerde, 37,99 Wasser; v. d. L. ist er unschmelzbar, von Säuren wird er gelöst, die Sol. gibt beim Abdampfen eine Gallert. — Schemnitz in Ungarn, Ezquerra in den Pyrenäen; Weissenfels in Thüringen: dies letztere Vorkommniss hat indessen nach Karsten eine etwas abweichende Zus., mit 23 pCt. Kieselsäure; auch ist wohl Manches mit dem Namen Kollyrit belegt worden, was nicht dazu gehört.

Anm. Anhangsweise ist hier noch der Dilinit zu erwähnen; derb, fest bis erdig: Bruch flachmuschelig; H. = 2...3,5 nach Maassgabe der Consistenz; G. = 2,87...2,84 desgleichen; weiss, matt, undurchsichtig; klebt mehr oder weniger an der Zunge. — Die Analyse von Hutzelmann ergab: 22,40 Kieselsäure, 56,40 Thonerde, 0,44 Magnesia, 24,43 Wasser; eine andere von Karafat lieferte ein sehr ühnliches Resultat, welches ungefähr der Formel (Al?) 26/2 0/13 + 6 1/2 0 entspricht. — Findet sich bei Dilln unweit Schemnitz als Matrix des dortigen Diaspors; ist aber nach Dana wahrscheinlich ein Gemeng von Diaspor mit Kaolin oder Pholerit.

599. Miloschin, v. Herder (Serbian).

Derb, Bruch muschelig und glatt, bisweilen erdig; etwas mild, leicht zersprengbar. H. = 2; G. = 2,48; indigblau bis seladongrün, Strich gleichfarbig, doch etwas lichter, schimmernd bis matt; kantendurchscheinend; hängt an der Zunge, im Wasser zerknistert er. — Chem. Zus. nach Kersten: 27,5 Kieselsäure, 45,6 Thonerde, 8,6 Chromoxyd, 28,3 Wasser; v. d. L. unschmelzbar; von Salzsäure nur unvollständig zersetzbar. — Rudniak in Serbien. — Uebrigens fand Kenngott, dass der amorphen Grundmasse des Miloschins u. d. M. sehr viele grössere und kleinere krystallinische doppeltbrechende Theile eingewachsen sind: der Miloschin ist also kein homogenes Mineral.

600. Montmorillonit, Salvétat.

Derb, sehr weich, zerreiblich und mild, rosenroth; im Wasser zergeht er, ohne plastisch zu werden. — Chem. Zus. nach der Analyse von Damour und Salvetat: ungefähr 50,4 Kieselsäure, 20,9 Thonerde und 29 Wasser, dazu etwas Kalk und Kali, auch ist etwas Kisenoxyd und eine Spur von Magnesia vorhanden. Helmhacker leitet aus seiner Analyse des siebenbürgischen Vorkommnisses im hygroskopisch trockenen Zustand die Formel (Al²)²Si⁷O²⁰ + 2 E²O ab. Im Kolben gibt er viel Wasser und wird graulichweiss; v. d. L. unschmelzbar, brennt sich aber hart; von Salzsäure wird er nur theilweise, von kochender Schwefelsäure aber gänzlich zersetzt. — Montmorillon im Dép. de la Vienne, Confolens im Dép. der Charente, Saint-Jean-de-Côle unweit Thiviers im Dép. der Dordogne, Poduruoj in Siebenbürgen.

Anm. 4. Ein amorphes, weisses oder blau marmorirtes, weiches und geschmeidiges, ganz seifenartig anzufühlendes Mineral, welches sich noch gegenwärtig in der Seifenquelle bei Plombières bildet, ist von Nicklès untersucht worden; es besteht aus 42,30 Kleseisaure, 49,20 Thonerde, \$8,54 Wasser, was sehr nahe der Formel (Al²) Sl⁴ O¹¹ + 42 H²O entspricht. Im Wasser zerfällt es; v. d. L. ist es unschmelzbar; es wird von Salzsäure nicht, wohl aber von helseer Schwefelsäure zersetzt. Nicklès schlug den Namen Saponit vor, welcher aber bereits vergeben war, weshalb die von Naumann eingeführte Bezeichnung Smeg matit vorzuziehen ist.

Anm. S. Tuösit nannte Thomson ein blaulichweisses, steinmarkähnliches Mineral vom G. = 3,5; die Analysen von Thomson und Richardson ergeben ungefähr 44 Kieselsäure, 40 Thonsrde, 44 Wasser, ganz kleine Mengen von Kalk und Magnesia. — Am Ufer des Tweed in Schottland.

601. Razoumoffskin, John.

Dieses von John und Zellner analysirte, weisse und grün gefleckte, einigermassen dem

Pimelith ähnliche Mineral von Kosemitz in Schlesien wird zwar von einigen Mineralogen für einen theilweise entwässerten Pimelith gehalten; allein die chem. Zus. widerspricht dieser Annahme, da sie sehr nahe durch die Formel (Al²) 8i³ 0⁹ + 3 M² 0 dargestellt wird; die Analyse ergab hauptsächlich 54,5 Kieselsäure, 27,25 Thonerde, 14,25 Wasser; die grünliche Farbe rührt von \(\frac{1}{2}\) pCt. Eisenoxydul her. Zum R. rechnet Heimhacker auch ein blass himmelblaues bis azurblaues Vorkommniss von Lading in Kärnten von der Formel (Al²) 8i³ 0⁹, mit welchem Silicat im hygroskopisch trockenen Zustand 6, bei 400° 4 Mol. H²O verbunden sind; die Farbe wird hier durch Kupferlasur hervorgebracht.

Anm. Nahe verwandt ist der sogenannte Chromocker, ein grasgrünes, apfelgrünes bis zelsiggrünes, mattes Mineral von unebenem und erdigem Bruch, welches in kleinnierförmigen Ueberzügen, und als Ausfüllung oder Anflug von Klüften im Porphyr bei Halle und bei Waldenburg in Schlesien, auch bei Creusot in einem Conglomerat vorkommt, und, bei einer ausserdem dem Razoumoffskin sehr ähnlichen Zusammensetzung, 2 bis 40 pCt. Chromoxyd enthält.

602. Cimolit, Klaproth.

Dieses Mineral von der Insel Argentiera erscheint als ein graulichweisser, ziemlich stark an der Zunge hängender und Fett einsaugender Thon, wahrscheinlich das Zersetzungsproduct eines trachytischen Gesteins. Kloproth hat zwei Analysen bekannt gemacht, von welchen die erste sehr genau auf die Formel $(A^{12})^2 \, Si^0 \, O^{24} + 6 \, \Xi^2 \, O$ führt, mit 63,37 Kieselsäure, 23,96 Thonerde, 42,67 Wasser. Auch ein Cimolit von Ekaterinowska führt, zufolge der Analyse von Ilimoff, genau auf dieselbe Formel.

Anm. 1. Zum Cimolit rechnet Rammelsberg auch die Umwandlungssubstanz der bis 1½ Zoll grossen Augitkrystalle vom Berge Hradischt bei Bilin, welche wahrscheinlich mit dem Anauxit Breithaupt's identisch ist. Ebenso sind die bis 3 Cm. langen teselsörmigen Augitkrystalle aus dem basaltischen Gestein der Limburg bei Sasbach am Kaiserstuhl nach Knop in Cimolit umgewandelt, wobei sich der durchschnittlich etwa 3 pCt. betragende Titansäuregehalt der frischen Augite in diesen Pseudomorphosen auf über 9 pCt. angereichert hat.

Anm. 2. Dem Cimolit steht sehr nahe Outschakoff's Pelikanit; amorph, im Bruch muschelig; H. == 3,5; G. == 2,256; grünlich, matt, kantendurchscheinend. --- Chem. Zus.: dieselbe wie der Cimolit, nur mit 4 Mol. (9 pCt.) Wasser; v. d. L. zerknisternd und weiss werdend, unschmelzbar, mit Kobaltsolution blau; ist jedoch mit etwas Quarz gemengt. --- Ein häufiger Bestandtheil des Granits im Gouv. Kiew.

603. Allophan, Stromeyer.

Traubig, nierförmig, stalaktitisch, als Ueberzug, derb und eingesprengt; Bruch muschelig, sprod, leicht zersprengbar; H. = 3; G. = 1,8,...2; lasur-, smalte- und himmelblau, blaulichweiss, spangrun, auch lichtbraun, honiggelb bis rubinroth, selten farblos und wasserhell; Glasglanz, durchsichtig bis durchscheinend. — Chem. Zus, schwankend, doch führen die Analysen mehrer Varietäten ziemlich genau auf die Formel (Al2) Si 05 + 5 II 20, welche 23,84 Kieselsäure, 46,54 Thonerde, 35,68 Wasser erfordert; andere scheinen 6 bis 7 Mol. Wasser zu halten, fast allen aber ist etwas Kupferoxyd, oder auch ein wasserhaltiges Silicat von Kupferoxyd beigemischt. Die blaue Farbe wird durch dieses Kupferoxyd verursacht, welches zwar gewöhnlich aur in geringer Menge (bis zu 2,5 pCt.) vorkommt, in der Var. von Guldhausen bei Corbach aber von Schnabel zu 18 bis 19 pCt. aufgefunden wurde, welche letztere Menge auch eine Varietät von Schneeberg enthielt. Wie schwankend überhaupt die Zus. ist, dies lehren auch die Analysen, welche Northeste mit verschiedenen Varr. von Woolwich angestellt hat. Im Kolben gibt er viel Wasser und wird stellenweise schwarz; v.d.L. schwillt er an, schmilzt aber nicht, wird weiss und färbt die Flamme grün; auch mit Soda zeigt er die Reaction auf Kupfer; in Säuren löslich unter Abscheidung von Kieselgallert, --- Gräfenthal bei Saalfeld, Dehrn bei Limburg in Nassau (hier wasserhell), Gersbach in Baden, Grossarl in Salzburg, Firmi im Dép. des Aveyron; sehr schön im Blauen Stolin bei Zuckmantel, bei Neu-Moldova im Banat und bei Woolwich in England, wo die gelben und rothen Varr. vorkommen.

Anm. 4. Ein dem Allophan sehr ähnliches, jedoch weisses, graues oder braunes Mineral ist der von *Dana* bestimmte und von *Silliman* analysirte Samoit, welcher Stalaktiten in der Lava auf der Insel Upolu bildet.

Anm. 2. Auch das von Weiss unter dem Namen Carolathin eingeführte, und von Somenschein untersuchte Mineral scheint ein dem Allophan sehr nahe verwandtes, mit vielem

Bitumen imprägnirtes Thonerdesilicat zu sein. Es bildet Trümer, Ueberzüge, kugelige und derbe Massen, von muscheligem Bruch, H. = 2,5; G. = 4,545; ist sehr spröd, honiggelb his schmutzig weingelb, schwach fettglänzend und kantendurchscheinend. Es enthält an für Bestandtheilen 29,62 Kieselsäure und 47,25 Thonerde; ausserdem 4,38 Kohlenstoff, sowie 2,42 Wasserstoff und 49,89 Sauerstoff, welche beiden letzteren theils als Wasser, theils is Verbindung mit Kohlenstoff zugegen sind. — In einem Steinkohlenflötz bei Zabrze unwe Gleiwitz.

604. Pyrophyllit, Hermann.

Vielleicht rhombisch, womit auch nach Des-Cloizeaux das optische Verhalten übereisstimmt, doch sind die Dimensionen noch unbekannt; Krystalle sehr undeutlich, lamellar, den und in Trümern von radial stängelig-blätteriger Textur. — Spaltb. monotom sehr vollk., parallel der Axe der Stängel; H.=4; G.=2,78...2,92; mild, in Blättchen biegsam; licht spargrün, apfelgrün bis grünlichweiss und gelblichweiss; perlmutterglänzend; durchscheinen optisch-zweiaxig, die Bisectrix normal auf der Spaltungsfläche. — Nach den Analysen 🚾 Hermann, Rammelsberg, Sjögren, Genth, Brush, Allen, Berlin und Dewalque ist ein Theil de-Pyrophyllits kieselsäureärmer, und führt auf die Formel (Al2) SI3 09 + II2 0 (59,98 pCt. Kieck säure); die Mehrzahl der Pyrophyllite ist aber etwas kieselsäurereicher (66,65 pCt.). u lässt die Formel (Al2) SI4011 + 120, oder vielmehr 12 (Al2) SI4012 erkennen; die meisten enthaten ganz geringe Mengen von Magnesia und Eisenoxyd. Er gibt im Kolben Wasser und wudabei silberglänzend; in der Zange zerblättert er sich, und schwillt unter vielen Windung: zu einer schneeweissen unschmelzbaren Masse auf; mit Kobaltsolution blau; von Schweesäure wird er unvollkommen zersetzt. — Am Ural zwischen Beresowsk und Pyschmins Ottrez in den Ardennen, Westanå in Schonen und Horrsjöberg in Wermland; in Nord-wi Süd-Carolina; bei Villa rica in Brasilien. Nach Genth erscheint ächter Pyrophyllit in dünck: Lagen von sehr zartfaseriger Structur in einem Kohlenflötz bei Mahanov City. Schuylk Co., Pennsylvanien, wo er auch die Abdrücke von Kohlenpflanzen in den dortigen Schiefen bildet.

Anm. 4. Wie der Steatit eine dichte Varietät des Talks ist, so ist wenigstens ein Thei. des Agalmatoliths (Nr. 606) eine dichte Varietät des Pyrophyllits, wie *Brush* gezeigt hat. Es sind dies die schon von *Walmstedt* analysirten, grünlichweissen, z. Th. roth geaderten, durch scheinenden Varietäten, welche sich auch chemisch wie Pyrophyllit verhalten, nur dass we sich v. d. L. nicht aufblähen, was in ihrer dichten Structur begründet ist.

Anm. 2. Talcosit nannte Ulrich das Mineral vom Berg Ida unweit Heathcote in Vitoria, welches dort den Selwynit (ein dem Wolchonskoit ähnliches Mineral) in Trümern durdzieht; sehr ähnlich weissem Glimmer; H. = 1...1,5; G. = 2,46...2,50; ist silberweiss, stant perlmutterglänzend, bläht sich v. d. L. etwas auf, und besteht nach Newbery aus 49 Kiesesaure, 47 Thonerde und fast 4 pCt. Wasser.

605. Anauxit, Breithaupt.

Krystallinisch; bis jetzt nur derb in körnigen Aggregaten, deren Individuen eine seht vollkommene monotome Spaltbarkeit besitzen; H. = 2...3; G. = 2,264...2,376; grünlichweiss perlmutterglänzend, kantendurchscheinend. — Chem. Zus. nach den Analysen r. Hauer. 62,3 Kieselsäure, 24,2 Thonerde, 0,9 Kalk, 42,3 Wasser, was sehr nahe auf die Forme! (Al2) 814 011 + 3 H2 0 führt. Der Anauxit ist somit dem Cimolit sehr ähnlich zusammengesetzt. Gibt im Kolben Wasser und wird schwarz, brennt sich aber in grösserer Hitze weiss und schmilzt in den äussersten Kanten; mit Kobaltsolution wird er blau. — Berg Hradischt bei Bilin in Böhmen, auf einem Gang von verwittertem Basalt (vgl. Anm. 4 zu Nr. 602).

An m.. G üm belit nannte v. Kobell ein von Gümbel bei Nordhalben in Oberfranken endecktes Mineral, welches schmale faserige Lagen im Thonschiefer bildet; die Fasern sind weich und biegsam wie Asbest, grünlichweiss, seidenglänzend und durchscheinend: ihre chem. Analyse ergab: 50,52 Kieselsäure, 34,04 Thonerde, 3,0 Eisenoxyd, 4,88 Magnesia, 3,10 Kali, 7,00 Wasser. Hierher gehört auch nach Gümbel das weisse Versteinerungsmaterial der Graptolithen, sowie der silberartig glänzende Ueberzug über den Kohlenpflanzen der Tarentaise mit H. = 4 und G. = 2,8 (Min. u. petr. Mitth. 4879, 189).

Vorwiegend Kali-Thonerdesilicat.

606. Agalmatolith, v. Leonhard (Bildstein).

Derb, undeutlich schieferig; Bruch ausgezeichnet splitterig; fast mild; H. =1...3;

G. = 2,8...2,9; gelblichgrau bis perlgrau, isabellgelb bis fleischroth, grünlichgrau bis berg- und ölgrün, matt oder schimmernd, durchscheinend bis kantendurchscheinend; fühlt sich etwas fettig an, und klebt nicht an der Zunge. — Chem. Zus. nach den Analysen von Klaproth, John und Vauquelin: ungefähr 55 Kieselsäure, 33 Thonerde, 7 Kali und 5 Wasser; v. d. L. brennt er sich weiss und schmilzt nur in den schärfsten Kanten etwas an; Phosphorsalz zerlegt ihn nicht oder nur in sehr starkem Feuer vor dem Gebläse; in erhitzter Schwefelsäure wird er zersetzt. — China, Nagyag in Siebenbürgen. Ein dem Agalmatolith sehr ähnliches Mineral vom G. = 2,735 und mit 10 pCt. Kali findet sich bei Schemnitz. Auch ein von v. Fellenberg untersuchtes Mineral aus der Moräne des unteren Grindelwaldgletschers steht ihm sehr nahe.

An m. Es unterliegt keinem Zweisel und ist noch besonders durch Scheerer dargethan worden, dass mehre ganz verschiedenartige Mineralien unter dem Namen Agalmatolith ausgeführt und analysirt worden sind; so z. B. der hellgrüne chinesische Agalmatolith, welchen Schneider analysirte, und nicht nur frei von Wasser, sondern auch nach der Formel Mg*81504 zusammengesetzt fand; Wackenroder wies in einem sog. Agalmatolith dasselbe Magnesiasilicat mit eine m Mol. Wasser nach (dies sind demnach specksteinartige Mineralien). Brush zeigte, was schon aus Walmstedt's Analyse folgt, dass die grünlichweissen, durchscheinenden Varietäten dichter Pyraphyllit sind (vgl. die Anm. nach Nr. 604). Kenngott erkannte eine blassgelbe Var. aus China in Dünnschliffen u. d. M. als ein seinschuppiges krystallinisches Aggregat.

Gebrauch. Wird in China zu allerlei Bild- und Schnitzwerken verarbeitet.

607. Onkosin, v. Kobell.

Derb, Bruch unvollk. muschelig bis uneben und splitterig; mild; H. = 2,5; G. = 2,8; licht apfelgrün bis graulich und bräunlich, schwach fettglänzend, durchscheinend. — Chem. Zus. nach v. Kobell's Analyse: 52,52 Kieselsäure, 30,88 Thonerde, 6,38 Kali, 3,82 Magnesia, 0,8 Eisenoxydul und 4,6 Wasser. Schmilzt v. d. L. unter Aufblähen zu blasigem farblosem Glas, wird von Schwefelsäure vollkommen zersetzt, von Salzsäure dagegen nicht angegriffen. — Tamsweg in Salzburg; ist nach Tschermak ein dichtes Aggregat von Kaliglimmer.

Anm. Scheerer hat gezeigt, dass der sogenannte Agalmatolith vom Ochsenkopf bei Schwarzenberg in Sachsen dem Onkosin am nächsten stehen dürfte.

608. Liebenerit, Stotter.

Hexagonal; bis jetzt nur in Krystallen der Form ©P.0P. — Spaltb. prismatisch sehr unvollk., Bruch dicht und splitterig; mild; H. = 3,5; G. = 2,799...2,814; ölgrün und blaulichgrün bis grünlichgrau, schwach settglänzend, kantendurchscheinend; die Durchschnitte zeigen u. d. M. ausgezeichnete Aggregatpolarisation. — Chem. Zus. nach der Analyse von Marignac: 44,66 Kieselsäure, 36,51 Thonerde, 1,94 Eisenoxyd, 1,40 Magnesia, 9,90 Kali, 0,92 Natron, 5,05 Wasser; diejenige von Oellacher stimmt damit sast ganz genau überein. V. d. L. ist er nur in Kanten schmelzbar; von Salzsäure wird er nur unvollständig zersetzt. — Findet sich reichlich eingesprengt in dem an ziegelrothen Orthoklasen reichen Porphyr des Monte Viesena bei Forno und Predazzo im Fleimser Thal in Tirol (vgl. Anm. zu Nr. 609).

609. Gieseckit, Stromeyer.

Hexagonal; bis jetzt nur in eingewachsenen säulenförmigen Krystallen der Comb. cop.0P, nur selten mit Abstumpfungen der Combinationskanten. — Spaltb. nicht beobachtet, Bruch uneben und splitterig oder feinschuppig; mild; H. = 8...3,5; G. = 2,74...2,85; grünlichgrau, schwach glänzend bis matt, kantendurchscheinend bis opak; die Durchschnitte im pol. Licht u. d. M. ganz denen des Liebenerits gleich. — Chem. Zus. nach den Analysen von Stromeyer, v. Hauer und Brush einigermaassen ähnlich der des Liebenerits, jedoch quantitativ mehr oder weniger verschieden, der Wassergehalt schwankt zwischen 5 und 7 pCt. V. d. L. schmilzt er in den Kanten; von Säuren nur wenig angreifbar. — Bei Kangerdluarsuk in Grönland im Porpbyr; bei Diana, I.ewis Co. in New-York, in einem aus Pyroxen und Glimmer bestehenden Gestein.

Anm. Die einander sehr ähnlichen Mineralien Liebenerit und Gieseckit sind wohl jedenfalls als Zersetzungsproducte eines anderen Minerals zu betrachten, als welches man mit grösster Wahrscheinlichkeit den Nephelin anzunehmen pflegt.

640. Killinit, Thomson.

Dieses Mineral wird gewöhnlich in die Nähe des Pinits gestellt, von welchem es jedschon sehr verschieden ist, weil ihm sowohl die Basis als die bas. Spaltbarkeit fehlt, weshes auch nicht als Pseudomorphose nach Cordierit gelten kann. Breit säulenförmige Ind:duen, auch wohl derb, in stängeligen und körnigen Aggregaten; die Individuen zeigen reungleichwerthige Spaltungsflächen, von denen die vollkommenere den breiten Seitenflack parallel und gegen die andere etwa 435° geneigt ist; Bruch uneben; mild; H. = 3,5,... G. = 2,63...2,74; grünlichgrau bis gelblich und bräunlich, schwach durchscheinend. N. den Analysen von Lehunt und Blyth enthält das irische Mineral 48 bis 49 Kieselsäure, 34 The:erde, 2,3 Eisenoxydul, 6,5 Kali, 10 Wasser, sowie ganz geringe Mengen von Kalk und Manesia; ein etwas anderes Resultat (fast 38 Kieselsäure, 88 Thonorde, 5 Kali und 3,6 Wase erhielt Mallet, während Galbraith's Analysen mehr mit den ersteren übereinstimmen. Au. A. Julion fand in dem amerikanischen: 46,80 Kieselsäure, 32,52 Thonerde, 2,33 Eisenoxycz 7,24 Kali, Natron, Kalk, Lithion je unter 4 pCt., 7,66 Wasser, 4,44 organische Substanz, we aus er die Formel H2 K2 (Al 2) 2 815 020 ableitet. Erhitzt wird er schwarz und gibt etwas Wassv. d. L. schwillt er auf, und schmilzt schwierig zu weissem blasigem Email; nur durch Schwfelsäure zersetzbar. -- In Granit eingewachsen zu Killiney und Dalkey bei Dablin, mit Spode men, Granat und Turmalin; auch in den Granitgängen von Chesterfield Hollow, Hampslin Co. in Massachusetts, wo nach A. Julien der Killinit ebenfalls neben frischem Spodus: vorkommt, und dessen Spaltbarkeit noch erkennen lässt, weshalb man mit grösster Wahscheinlichkeit in dem Mineral ein Umwandlungsproduct des Spodumens erblicken mus.

611. Hygrophilit, Laspeyres.

Derbe Partieen von kryptokrystallinisch-schuppiger Zusammensetzung; die Schupper zeigen u. d. M. sehr vollkommene monotome Spalth.; hellgrünlichgrau, ins berggrüne zefärbt, die Substanz selbst farblos und wasserklar, kantendurchscheinend, matt bis schwaschimmernd, im Strich etwas fettglänzend. H. = 2...2,5; G. = 2,670. Im Wasser wewerdend und sich zu schuppigen Häuten abblätternd, schliesslich zu schlammiger Masser westendend. Auffallend stark hygroskopisch, indem das lufttrockene Pulver, wie aus den schsorfältigen Versuchen von Laspeyres hervorgeht, noch über 17 pCt. seines Gewichts an Wasserdampf absorbiren kann. — Chem. Zus. im Mittel: 48,42 Kieselsäure, 32,66 Thonerd-8,26 Eisenoxydul, 4,45 Kalk, 4,72 Magnesia, 5,67 Kali, 4,36 Natron, 9,04 Wasser, woraus men III unenn R² = R, die Formel R²(Al²)³ Si³O²⁷ + 5 II²O ableiten könnte. Vollkommen löslich in octentrirter heisser Salzsäure unter Abscheidung flockiger Kieselsäure, auch löslich in kochender Kalilauge. — Bildet bis kopfgrosse Putzen und Schweife in den Quarzsandsteinen ist Kieselconglomeraten des unteren Rothliegenden zu Halle a.d.S. In den Schichten des Rötheschiefers von Reuschbach in der Pfalz fand Gümbel eine dem Hygrophilit ähnlich in Wasser

612. Bravaisit, E. Mallard.

rasch zu feinsten Splitterchen zerbröckelnde Substanz.

Dünne, sehr feinschieferige Lagen von grauer, schwach grünlicher Farbe, an den Raudern vollkommen durchsichtig, aus sehr zarten, stark doppeltbrechenden, meist parallelet Fasern zusammengesetzt, deren rhombische Natur wenig zweifelhaft ist. H. $\rightleftharpoons 4...2...6$ $\rightleftharpoons 2.6$; im feuchten Zustand klebrig, fettig und seifenähnlich anzufühlen. — Chem. Zust., 4 Kieselsäure, 18,9 Thonerde, 4,0 Eisenoxyd, 2,0 Kalk, 3,3 Magnesia, 6,5 Kali, 13,8 Weser, was auf die Formel \mathbb{R}^2 (Al²) 2 Sl⁹0 2 8 + 4 \mathbb{R}^2 0 führt. Gibt beim Erhitzen Wasser und schmilt leicht zu einer weissen Kugel; durch Säuren angreifbar, aber nicht völlig zersetzbar. — In bituminösem Schiefer und kieseligem Kalk zu Noyant, Dép. Allier (Bull. soc. min. I.5,.

643. Pinitoid, A. Knop.

Anscheinend amorph, allein bei starker Vergrösserung feinschuppig krystallinisch; bildet nicht nur einen diffusen Gemengtheil mancher Thonsteine, sondern erscheint auch mehr seibständig in Thonsteinen und Thonsteinporphyren in der Form lenticularer, bis ein paar Zoll grosser Concretionen von rauher, oder striemiger und glatter Oberfläche, und von flachmuscheligem feinerdigem Bruch; H. = 2,5; G. = 2,788; dunkel olivengrün, lauchgründigrün, grünlichgrau bis grünlichweiss, durch Eisenoxyd bisweilen roth gefleckt, matt. in Strich glänzend, fettig anzufühlen, an der feuchten Zunge haftend, angehaucht thonig riechend. — Chem. Zus. nach Knop: 47,7 bis 49,7 Kieselsäure, 24 bis 34 Thonerde, 6,6 bis 8,9 Eisenoxydul, 5,8 Kali, 4,5 Natron, 4,2 bis 4,9 Wasser; doch ist er häufig mit kleinen pyramidalen

Quarzkrystallen gemengt. — Findet sich in den Felsit-Tuffen oder Thonsteinen der Gegend von Chemnitz in Sachsen, und in manchen Porphyren, welche durch die parallel liegenden flachen Linsen eine plane Parallelstructur erhalten.

Vorwiegend Kalk-Thonerdesilicat.

614. Chalilith, Thomson.

Derb, Bruch flachmuschelig und splitterig; H. = 4,5; G. = 2,252; dunkelröthlichbraun; Glas - bis Fettglanz; kantendurchscheinend. — Chem. Zus. nach Thomson: 36,56 Kieselsäure, 26,2 Thonerde, 40,28 Kalk, 9,28 Eisenoxyd, 2,72 Natron, 46,66 Wasser; v. Hauer fand gar kein Eisenoxyd und Natron, sondern 38,56 Kieselsäure, 27,74 Thonerde, 42,04 Kalk, 6,85 Magnesia, 44,32 Wasser. — V. d. L. wird er weiss, und schmilzt mit Borax zu farblosem Glas. — Sandy Brae, Antrim in Irland.

615. Stolpenit oder Bol von Stolpen.

Mit dem Bol verhält es sich wie mit dem Steinmark, d. h. viele Dinge sind unter diesem Namen aufgeführt worden, ohne dass ihre specifische Identität in allen Fällen nachgewiesen wurde, oder vielleicht nachgewiesen werden kann, was bei solchen porodinen Gebilden nur dann möglich ist, wenn die chemische Analyse mit der Untersuchung der physischen Eigenschaften Hand in Hand geht. Während die meisten Bole neben der Thonerde so viel Eisenoxyd enthalten, dass sie an anderer Stelle aufgeführt werden müssen, ist an gegenwärtigem Ort aber der gelblichweisse bis gelbe Bol von Stolpen zu erwähnen, welcher nach Rammelsberg nur eine Spur von Eisenoxyd, dafür aber fast 4 pCt. Kalk hält, und sich dadurch vor allen übrigen auszeichnet. — Die Analyse ergab: 45,92 Kieselsäure, 22,44 Thonerde, 3,90 Kalk, 25,86 Wasser.

Vorwiegend Eisenoxyd-Thonerdesilicat.

616. Bergseife, Hausmann.

Derb; Bruch muschelig oder eben, dicht oder feinerdig; H. = 4...2, mild; pechschwarz und blaulichschwarz, matt, im Strich fettglänzend, undurchsichtig; sehr fettig anzufühlen, schreibend aber nicht abfärbend; an der Zunge klebend, im Wasser zerknisternd. — Chem. Zus. unbestimmt; wesentlich aus Kieselsäure (44 bis 46), Thonerde (47 bis 26), Eisenoxyd (6 bis 40) und Wasser (43 bis 25) bestehend. — Olkusz in Polen, Bilin und Stirbitz bei Aussig in Böhmen, Insel Skye. Manche sog. Bergselfe ist nur schwarzer, von Bitumen und Kohle gefärbter fetter Letten oder Thon.

Gebrauch. Die Bergseife wird zum Waschen und Walken grober Zeuge benutzt.

647. Plinthit, Thomson.

Derb; Bruch flachmuschelig und erdig; H. = 2...3; G. = 2,34; ziegelroth und bräunlichroth; undurchsichtig, schimmernd bis matt, nicht an der Zunge klebend. — 'Chem. Zus. nach Thomson: 30,88 Kieselsäure, 20,76 Thonerde, 26,46 Eisenoxyd, 2,6 Kalk, 49,6 Wasser; v. d. L. wird er schwarz, aber nicht magnetisch; schmilzt weder für sich noch mit Borax, noch mit Phosphorsalz. — Antrim in Irland, Quiraing auf Skye.

Anm. Was Thomson Erinit genannt hat, ist ein dem vorigen sehr ähnliches Mineral und vielleicht nur eine Varietät des Bols (vgl. über ein anderes als Erinit bezeichnetes Mineral S. 539); G. = 2; roth. — Chem. Zus. nach Thomson: 47,0 Kieselsäure, 48,5 Thonerde, 6,4 Eisenoxyd, 4 Kalk, 25,3 Wasser. — Antrim in Irland.

648. Bol.

Derb in Nestern und Trümern; Bruch muschelig; mild oder wenig spröd; H. = 1...2; G. = 2,2...2,5; leberbraun bis kastanienbraun einerseits, und isabellgelb anderseits; schwach settglänzend, im Strich glänzender, kantendurchscheinend bis undurchsichtig; sühlt sich mehr oder weniger settig an, klebt theils stark, theils wenig oder gar nicht an der Zunge (Fettbol) und zerknistert im Wasser. — Chem. Zus. schwankend, doch sind die Bole im Allgemeinen wasserhaltige Silicate von Thonerde und Eisenoxyd, der Bol von Stolpen (Nr. 615) bildet eine Ausnahme (doch besitzen nach Kenngott die von ihm quantitativ untersuchten Bole auch einen Gehalt von Kalk, wie der Stolpener). Die meisten Varr. sühren 41 bis 42 Kieselsäure, 20 bis 25 Thon-

erde, 24 bis 25 Wasser und den Rest Eisenoxyd. Andere Varr., wie z. B. der F. von Oravicza und der von Sinope, enthalten nur 34 bis 32 Kieselsäure und 47 bis 21 Wasser. Der sog. Fettbol von der Halsbrücke bei Freiberg führt nur 3 pCt. Thonerd V. d. L. brennen sie sich hart, sind aber theils schmelzbar, theils unschmelzbar: we Säuren werden sie mehr oder weniger vollständig zersetzt. — Der Fettbol zu Freiber auf Erzgängen, die übrigen Varr. theils im Kalkstein (Miltitz und Scheibenberg in Sachsen Oravicza im Banat), theils in Basalt und basaltischen Gesteinen.

Gebrauch. Als braune Farbe; ehemals spielte auch der Bol eine grosse Rolle in der Heilkunde. Die eigentliche terra sigillata, oder der Sphragid von Lemnos, ist jedoctetwas verschiedenes Mineral, von gelblichgrauer Farbe mit etwa 8 pCt. Wasser und 66 km selstinge

619. Eisensteinmark, Schüler (Teratolith).

Derb; Bruch uneben bis flachmuschelig und feinerdig; H. = 2,5...3; G. = 3,5; vendelblau bis perlgrau und pflaumenblau, oft röthlichweiss geadert und gefleckt; Str gleichfarbig; matt, undurchsichtig; fühlt sich rauh und mager an. — Chem. Zus. nachelber Analyse von Schüler ungefähr: 41,7 Kieselsäure, 22,8 Thonerde, 43,0 Eisenoxyd, 3.0 Kalander and Angnesia, 4,7 Manganoxyd, 44,2 Wasser. — Planitz bei Zwickau in Sachsen.

Gebrauch. Auch dieses Mineral wurde sonst, unter dem Namen Sächsische Wun!

erde, als Arzneimittel gepriesen und gebraucht.

620. Gelberde, oder Melinit.

Derb, bisweilen dickschieferig; Bruch feinerdig; H. = 4...2; G. = 2,2; ockergebatt, nur auf den schieferigen Ablösungsflächen schwach schimmernd, undurchsichtig: betwas fettig anzufühlen, klebt an der Zunge, und zerfällt im Wasser zu Pulver. — Chez Zus. nach der Analyse von Kühn: 33,23 Kieselsäure, 44,24 Thonerde, 37,76 Eisenoxyd. b. Magnesia, 43,24 Wasser. V. d. L. ist sie unschmelzbar, brennt sich roth und im Redschwarz; in Salzsäure ist sie z. Th. löslich. — Amberg, Wehrau, Blankenburg. — Nach Kennyund Hausmann ist die Gelberde nur ein durch Eisenoxydhydrat gefärbter Kaolin, und dahr mit diesem zu vereinigen.

Gebrauch. Als gelbe Farbe zum Anstreichen.

Vorwiegend Mangan-Thonerdesilicat.

621. Karpholith, Werner.

Mikrokrystallinisch; bis jetzt wohl nur in fein nadel- und kurz haarförmigen individuen, welche zu büschelförmig-faserigen, und diese wiederum zu kleinen eckirkörnigen Aggregaten verbunden sind; doch gibt Kenngott ein rhombisches, an allen Seitenkanten abgestumpstes und durch die Basis begrenztes Prisma von 111°27'a. Nach H. Fischer löschen die Nadeln indessen, wie sich an den richtig gelagerten constatiren lasse, schief (unter etwa 24°) aus. — Bruch der Aggregate radialfasens H. = 5...5,5; G. = 2,935; strongelb in das wachsgelbe geneigt, lebhaft grüngelb Strich farblos; Seidenglanz; durchscheinend. — Chem. Zus.: der K. bestehl all Kieselsäure, Thonerde, Oxyden von Eisen und Mangan, sowie Wasser, welches ers in der Rothgluth völlig entweicht (bei 500° nur 1,2 pCt.), weshalb es als chemisch gebunden betrachtet wird. Steinmann, Stromeyer und v. Hauer geben Eisen und Mangal als Oxyd an, nach v. Kobell ist letzteres als Oxydul zugegen. Bülowius stellte fest, dan das Eisen sowohl als Oxyd wie als Oxydul, das Mangan nur als Oxydul vorkommi, and fand in der Var. von Wippra: 38,02 Kieselsäure, 29,40 Thonerde, 2,89 Eisenovid. 4,07 Eisenoxydul, 11,78 Manganoxydul, 1,80 Magnesia, 0,56 Alkalien, 10,17 Wasser. in guter Uebereinstimmung ergab der K. von Schlaggenwald nach Stromeyer u. a. 36,15 Kieselsäure, 28,67 Thonerde, 10,78 Wasser. Die Formel ist darnach: $\mathbb{I}^4\mathbb{R}(\mathbb{R}^2)$ Si² \mathbb{O}^{10} , worin R vorwiegend = Mn und Fe, und (R²) = (Al²) und (Fe²); der von Stromeyer und v. Hauer bemerkte Fluorgehalt rührt von etwas beigemengten Fluorit her; der aus den Ardennen enthält kein Eisenoxydul. Im Kolben gibt er Wasser v. d. L. schwillt er an und schmilzt zu trübem bräunlichem Glas; mit den Plüssel deutliche Manganreaction; von Säuren kaum angreißbar. — Schlaggenwald in Böhmen,

mit blauem Flussspath, ein altbekanntes Vorkommniss; Lossen fand ihn in der Gegend von Biesenrode bei Wippra am südöstlichen Harz, wo er in den Quarznestern des dortigen Schiefergebirges parallelfaserige, schmale und meist geknickte Trümer von lebhaft gelblichgrüner Farbe und ausgezeichnetem Seidenglanz bildet (Z. geol. Ges., 1870. 454). Mit Quarz innig gemengt in Geschieben bei Meuville in den Ardennen (L. L. de Koninck, Bull. acad. Belge (2) Bd. 47, Nr. 5).

Vorwiegend Metalloxydsilicate.

622. Nontronit, Berthier.

Derb und in Nieren, oft wie zerborsten; Bruch uneben und splitterig; weich, mild, fettig anzufühlen; G. = 2,08; strohgelb bis gelblichweiss und zeisiggrün, schimmernd bis matt, im Strich fettglänzend, undurchsichtig, im Wasser wird er durchscheinend unter Entwickelung von Luftblasen. — Chem. Zus. etwas schwankend, doch nach den Analysen von Berthier, Jacquelain, Biewend, Thorpe, Schrauf ziemlich genau: wasserhaltiges Eisenoxydmetasilicat, (Fe²) Sl³0⁹ + 5 M²0, mit 44,88 Kieselsäure, 37,20 Eisenoxyd, 20,92 Wasser. V. d. L. zerknistert er, wird dann gelb, braun, endlich schwarz und magnetisch, ohne zu schmelzen; in erhitzten Säuren leicht löslich unter Abscheidung von Kieselgallert. — Nontron im Dép. der Dordogne, Andreasberg am Harz, Tirschenreuth in Bayern, Heppenheim in Baden, Mugrau im Böhmerwald (sog. Chloropal, schwefelgelb).

Anm. Das von Bernhardi und Brandes unter dem üblen Namen Chloropal aufgeführte, von Anderen Unghwarit genannte Mineral ist nach v. Kobell nicht sehr wesentlich verschieden vom Nontronit. Es findet sich derb, von muscheligem bis splitterigem und erdigem Bruch; H. = 2,5...4,5; G. = 2,4...2,2; zeisiggrün bis pistazgrün, z. Th. braun gefleckt, im Strich lichter; wenig glänzend bis schimmernd, im Strich glänzender, kantendurchscheinend bis undurchsichtig, klebt schwach an der Zunge. — Chem. Zus. nach der Analyse von v. Kobell: (Fe2) Si3 O9 + 3 H2 O, was 45,7 Kieselsäure, 40,6 Eisenoxyd, 48,7 Wasser erfordert; dagegen findet v. Hauer die Formel Fe Sis 07+3 M20, mit 23,5 Eisen oxydul, 47,6 Wasser, woraus Kenngott auf eine schwankende und veränderliche Zusammensetzung des Minerals schliesst, was auch durch die Analysen von Hiller vollkommen bestätigt wird, welche jedoch ebenfalls Eisenoxyd ergaben. Doch ist das Mineral meist innig mit Opal gemengt, in welchen es sogar übergeht, woraus auch der oft weit grössere Gehalt an Kieselsäure zu erklären ist. V. d. L. ist er unschmelzbar, wird sogleich schwarz und magnetisch; von Salzsäure wird er theilweise zersetzt; in concentrirter Kalilauge wird er sogleich dunkelbraun, was nach v. Kobell sehr charakteristisch ist. — Unghwar und Munkacz in Ungarn, Haar und Leitzersdorf bei Passau, Meenser Steinberg bei Göttingen, hier mit Opal auf Klüften von Basalt.

623. Pinguit, Breithaupt.

Derb, in Trümern, bisweilen in Ausfüllungs-Pseudomorphosen nach Flussspath; Bruch flachmuschelig oder uneben und splitterig, geschmeidig, leicht zersprengbar; H. = 4; G. = 2,3...2,85; zeisiggrün und dunkel ölgrün, Strich lichter, schimmernd mit Fettglanz, kantendurchscheinend bis undurchsichtig; fühlt sich sehr fettig an, klebt nicht an der Zunge und erweicht sehr langsam im Wasser. — Chem. Zus. der Var. von Wolkenstein nach Kersten: 36,90 Kieselsäure, 4,80 Thonerde, 29,50 Eisenoxyd, 6,40 Eisenoxydul, 25,44 Wasser, ganz kleine Mengen von Manganoxydul und Magnesia; gibt im Kolben viel Wasser; v. d. L. schmilzt er nur in den Kanten; mit Phosphorsalz Kisenfarbe und Kieselskelet; von Salzsäure wird er zersetzt unter Abscheidung von Kieselpulver. — Wolkenstein, Tannhof bei Zwickau, Suhl.

Anm. Gramenit (richtiger Graminit) nannte Krantz ein grasgrünes, sehr weiches und mildes Mineral, welches bei Menzenberg im Siebengebirge Trümer und Mandeln in einer Wacke bildet, und nach Bergemann's Analyse dem Pinguit sehr nahe verwandt ist; ein ähnliches Mineral fand Collins auf den Eisensteinlagern von Smallacombe bei Bovey, Tracey in Devon.

624. Hisingerit, Berzelius (Thraulit).

Nierförmig mit rauher Oberfläche und derb; Bruch muschelig; spröd; H.=3,5...4; G.=3,6...3; pechschwarz, Strich leberbraun bis grünlichbraun, Fettglanz oder fettartiger Glasglanz, undurchsichtig. — Die chem. Zus. dieser amorphen Gebilde, welche wahrscheinlich Umwandlungsproducte augitischer Mineralien sind, ist quantitativ recht wechselnd; im Allgemeinen sind es wasserhaltige Silicate von Eisenoxyd und Eisenoxydul (Magnesia). Cleve und

E. Nordenskiöld haben viele Analysen veranstaltet. Die Var. von Riddarhytta enthält nordeve: 35,02 Kieselsäure, 4,20 Thonerde, 39,46 Eisenoxyd, 2,20 Eisenoxydul, 0,80 Magnesia 24,70 Wasser; die Var. von Bodenmais (der Thraulit) hat nach Hisinger und v. Kobell ein abweichende Zus., indem sie aus 34,28 Kieselsäure, 42,79 Eisenoxyd, 5,70 Eisenoxydul, 15. Wasser besteht. Noch anders ist nach Lindström und Arppe das Vorkommniss von Origiz zusammengesetzt. Rammelsberg glaubt, dass man aus vielen Analysen im Ganzen die Fortal (R (Fe²) Si³ O¹ 0) + 9 T² O ableiten könne. Jene Schwankungen der chem. Zus. können nicht fremden, weil der schwedische Hisingerit nach H. Fischer u. d. M. gar nicht homogen ist. Kolben gibt er Wasser, und zwar einen Theil schon unter, den anderen Theil erst über! C.; v. d. L. auf Kohle schmilzt der von Bodenmais schwer zu einer stahlgrauen Perle. segegen der schwedische sich nur in Kanten rundet, aber magnetisch wird; von Säuren bezersetzbar mit Abscheidung von Kieselschleim. — Riddarhytta, Längban, Bodenma Orijärfvi; Degerö (hier der sog. Degeröit), Gillinge-Grube in Westmapland (hier der schllingit).

Anm. 4. Dem Hisingerit ist der schwarze Melanolith sehr verwandt, welche dünnen Platten auf Syenit bei Cambridge in Massachusetts vorkommt, das G. = 2,69 und, De Abzug des beigemengten kohlensauren Kalks, eine dem Hisingerit ziemlich nahe kommen Zus. hat. Desgleichen der etwas röthlich-schwarze und durchscheinende, derbe Melagsider it mit 7,39 Kieselsäure, 75,48 Eisenoxyd, 4,84 Thonerde, 13,83 Wasser von Mineral H. Delaware Co., Pennsylvanien.

Anm. 2. Der auf den Erzgängen von Przibram vorkommende theils dichte, theils dige, von Rouss benannte Lillit bildet traubige und nierförmige Gestalten, fühlt sich matan, hat H. = 2, G. = 3,0428, ist schwärzlichgrün, im Strich dunkel graugrün, und besteht matan, hat H. = 2, G. = 3,0428, ist schwärzlichgrün, im Strich dunkel graugrün, und besteht matan, hat H. = 2, G. = 3,0428, ist schwärzlichgrün, im Strich dunkel graugrün, und besteht matan, hat H. = 2, G. = 3,0428, ist schwärzlichgrün, im Strich dunkel graugrün, und besteht matan, hat H. = 2, G. = 3,0428, ist schwärzlichgrün, im Strich dunkel graugrün, und besteht matan, hat H. = 2, G. = 3,0428, ist schwärzlichgrün, im Strich dunkel graugrün, und besteht matan, hat H. = 2, G. = 3,0428, ist schwärzlichgrün, im Strich dunkel graugrün, und besteht matan, hat H. = 2, G. = 3,0428, ist schwärzlichgrün, im Strich dunkel graugrün, und besteht matan, hat H. = 2, G. = 3,0428, ist schwärzlichgrün, im Strich dunkel graugrün, und besteht matan, hat H. = 2, G. = 3,0428, ist schwärzlichgrün, im Strich dunkel graugrün, und besteht matan, hat H. = 2, G. = 3,0428, ist schwärzlichgrün, im Strich dunkel graugrün, und besteht matan, hat H. = 2, G. = 3,0428, ist schwärzlichgrün, im Strich dunkel graugrün, und besteht matan, hat H. = 2, G. = 3,0428, ist schwärzlichgrün, im Strich dunkel graugrün, und besteht matan, hat H. = 2, G. = 3,0428, ist schwärzlichgrün, im Strich dunkel graugrün, und besteht matan, hat H. = 2, G. = 3,0428, ist schwärzlichgrün, im Strich dunkel graugrün, und besteht matan, hat H. = 2, G. = 3,0428, ist schwärzlichgrün, im Strich dunkel graugrün, im Strich dunkel g

625. Bergholz, oder Xylotil, Glocker.

Derb, plattenförmig, von sehr zartfaseriger, und zwar sowohl gerad- als krummfaser, Textur, die Fasern meist fest verwachsen, zuweilen fadig aufgelockert; mild, in dünnen Spenen etwas biegsam, weich und sehr weich; G. = 1,5 (2,40...2,56 nach Kenngott, die grünkt Var. am schwersten); holzbraun, bald lichter, bald dunkler, auch bräunlichgrün, schimmen und matt, im Strich etwas glänzend, undurchsichtig; klebt etwas an der Zunge. — Chem. Zunach der Analyse von Thaulow: 55,54 kieselsäure, 49,50 Eisenoxyd, 45,07 Magnesia, 46.3 Wasser; doch haben spätere Untersuchungen von C. v. Hauer gelehrt, dass das Mineral eitetwas schwankende Zusammensetzung bei fast 22 PCt. Wasser (einschliesslich des hyposkopischen) besitzt, und meist noch etwas Eisenoxydul enthält; der Gehalt an Kieselsäure und Magnesia ist in diesen letzteren Analysen geringer. Im Kolben gibt es Wasser und wird rottlich; von Salzsäure wird es ziemlich leicht zersetzt, mit Hinterlassung eines Kieselskeletwelches aus lauter parallelen Fasern besteht, die u. d. M. aus kleinen aneinander gereihler Kugeln zusammengesetzt erscheinen. — Sterzing in Tirol.

Anm. 4. Nach Kenngott ist es sehr wahrscheinlich, dass das Bergholz von Sterzing e.s. metasomatische Bildung nach Chrysotil ist, indem das Eisenoxydul in Eisenoxyd überginzwährend ein Theil der Magnesia entfernt wurde. Aus Erdmann's Analyse des Bergkorker von Dannemora aber ergibt sich, dass auch dieses Mineral dem Xylotil sehr nahe steht: seiz Wassergehalt beträgt fast 44,6 pCt.

An m. 2. Sehr ähnlich ist *Hermann*'s Xylit. Formen wie die des Bergholzes; H.=3 G. = 2,935; nussbraun, schimmernd, undurchsichtig. — Chem. Zus. nach *Hermann*: 44.85 Kieselsäure, 37,84 Eisenoxyd, 5,42 Magnesia, 6,58 Kalk, 4,86 Kupferoxyd, 4,70 Wasser. Wir im Kolben dunkler; schmilzt schwer an den äussersten Kanten; von Säuren wenig angreifbar. — Wahrscheinlich vom Ural.

626. Umbra, Hausmann.

Derb; Bruch flachmuschelig und höchst feinerdig; mild; H.=4,5; G.=2.2; leberbraun bis kastanienbraun, matt, im Strich etwas glänzend, undurchsichtig, klebt stark an der Zunge, und fühlt sich etwas rauh und mager an; im Wasser zeigt sie sehr lebhafte Entwicklung von Luftblasen. — Chem. Zus. nach Klaproth: 48 Kieselsäure, 5 Thonerde, 48 Kiesenot) der 20 Manganoxyd, 44 Wasser. Victor Merz fand über 52 pCt. Kisenoxyd, 44,5 Manganoxyd und nur 3 Thonerde. — Insel Cypern; ist vielleicht nur ein Gemeng von Thon mit Kisen- und Manganhydroxyd.

Gebrauch. Als braune Farbe; was jedoch unter dem Namen kölnische Umbra in den Handel kommt, ist eine aus Braunkohle bereitete Farbe.

Anm. 4. Das schon lange als Terra di Siena bekannte Mineral ist später von Rowney unter dem Namen Hypoxanthit eingeführt worden. Es findet sich derb, ist im Bruch muschelig und feinerdig, hat H. = 2, G. = 3,46, ist bräunlichgelb, matt, wird im Strich glänzend, klebt stark an der Zunge, und absorbirt viel Wasser. — Chem. Zus. nach Rowney: 44,44 Kieselsäure, 9,47 Thonerde, 65,85 Eisenoxyd, 0,53 Kalk, 48,00 Wasser; gibt im Kolben Wasser, brennt sich nussbraun, ist unschmelzbar, wird, im Red.-F. geglüht, magnetisch, und bleibt unverändert in concentrirter Salzsäure. Wird sowohl im rohen, als im gebrannten Zustand als Malerfarbe benutzt.

Anm. 2. Sartorius v. Waltershausen hat ein kastanienbraunes bis leberbraunes, im durchscheinenden Licht blutrothes, amorphes Mineral von H. = 2,5, G. = 2,743 aus der Tuffbildung vom Capo Passaro in Sicilien unter dem Namen Siderosilicit eingeführt; besteht aus 34 Kieselsäure, 48,5 Eisenoxyd, 7,5 Thonerde, 40 Wasser.

627. Klipsteinit, v. Kobell.

Scheinbar amorph; derb, dicht, im Bruch flachmuschelig; H. = 5,5; G. = 3,5; spröd, dunkel leberbraun in röthlichbraun und grau verlaufend, Strich röthlichbraun, fettglänzend, auch metallisch schimmernd, undurchsichtig, selten in scharfen Kanten durchscheinend. — Chem. Zus. nach v. Kobell: 25,0 Kieselsäure, 32,47 Manganoxyd, 4,6 Eisenoxyd, 4,7 Thonerde, 25,0 Manganoxydul, 2,0 Magnesia, 9 Wasser. V. d. L. schmilzt er zu schwarzgrauer wenig glänzender Schlacke; das Pulver wird von Salzsäure unter Chlorentwickelung leicht gelöst mit Abscheidung von schleimigem Kieselpulver; mit concentrirter Phosphorsäure gibt er eine violette Lösung. — Bildet ein über fussmächtiges Lager über Rotheisenstein bei Herborn in Nassau.

Anm. 4. Fischer befand den Klipsteinit als ein Gemeng von rothbraunen oder gelblichen isotropen und von schwarzen opsken Partikelchen; auch die Chlorentwickelung mit Salzsäure, welche einem reinen Silicat nicht zukommen kann, spricht, wie er mit Recht bemerkt, gegen die Homogenität des Minerals.

Anm. 2. Schwarzen Mangankiesel nannte v. Leonhard ein noch ziemlich unvollständig bekanntes Mineral. Derb und als Anflug oder Ueberzug; Bruch unvollkommen muschelig bis eben; weich; eisenschwarz, Strich gelblichbraun, halbmetallisch glänzend, undurchsichtig. — Chem. Zus. nach einer Analyse von Bahr: 36,20 Kieselsäure, 4,41 Thonerde, 0,70 Eisenoxyd, 42,00 Manganoxyd, 0,57 Magnesia, 0,70 Kalk, 9,48 Wasser; v. d. L. schwillt er an und schmilzt im Red.-F. zu einem grünen, im Ox.-F. zu einem schwarzen Glas; in Säuren leicht löslich. — Klapperud in Dalekarlien, Schweden. Diese Substanz ist wahrscheinlich aus der Oxydation manganreicher Bisilicate, wie des Manganaugits (Rhodonits) hervorgegangen; hierher scheint auch der Stratop eit von Pajsberg, sowie der Neotokit von der Erik Mattsgrube in Schweden und von Gäsböle in Finnland zu gehören.

628. Wolkonskoit, Kammerer.

Derb, nierförmig, in Trümern und Nestern; Bruch muschelig bis uneben, wenig spröd; H. = 2...2,5; G. = 2,2...2,3; gras- und smaragdgrün bis pistaz- und schwärzlichgrün, Strich gleichfarbig, doch lichter; schimmernd bis matt, im Strich glänzend; fühlt sich etwes fettig an; klebt nicht an der Zunge. — Chem. Zus.: wesentlich ein wasserhaltiges Silicat von Chromoxyd und etwas Eisenoxyd (auch wenig Thonerde, Magnesia und andere Bestandtheile); für welches jedoch keine stöchiometrische Formel möglich ist, da die Analysen von Berthier, Kersten, Rimoff und Iwanow zu sehr differiren, und das Mineral jedenfalls ein Gemeng von schwankender Zusammensetzung sein dürfte. V. d. L. unschmelzbar; mit Phosphorselz Reaction auf Chrom und Kieselskelet. — Gouv. Perm in Russland, am Berge Efimyatskaja im Ochansker Kreise, in Sandschichten der unteren Dyas.

629. Röttisit, Breithaupt.

Röttisit nannte Breithaupt ein auf einem Gang bei Röttis unweit Reichenbach im Voigtland vorkommendes Mineral. Dasselbe ist (auch nach Bertrand's optischer Untersuchung) amorph, findet sich derb, in linsen- und keilförmigen Massen, auch eingesprengt; hat muscheligen bis erdigen Bruch; H. = 2...2,5; G. = 2,35...2,37; ist smaragd- bis apfelgrün, im Strich apfelgrün, schimmernd bis matt, durchscheinend bis undurchsichtig, ziemlich leicht zersprengbar, und besteht nach einer Analyse von Winkler hauptsächlich aus 43,67 Kieselsäure, 35,87 Nickeloxyd und 44,48 Wasser; doch ist auch etwas Thonerde und Eisenoxyd,

Phosphorsäure und Arsensäure, wenig Kobaltoxydul und Kupferoxyd vorhanden. Findet sich in Begleitung des Konarits (nicht Komarits, da der Name von xovaços, immergrün, stammt, eines fast genau ebenso zusammengesetzten Minerals von pistaz- bis zeisiggrüner Farbe (G.=2,54...2,62), welches kleine Körner und Krystalle von vollkommen monotomer Spaltbarkeit bildet, und nach Kenngott wohl nur das krystallinische Vorkommen derselben Substanz ist; zufolge Bertrand sehr stark doppeltbrechend und zwar negativ und wahrscheinlich hexagonal.

Anm. Hier würde wohl auch das von *C. Schmidt* unter dem Namen Pimelith aus Schlesien analysiste Mineral einzureihen sein, welches 54,63 Kieselsäure, 32,66 Nickeloxyd bei nur 5 pCt. Wasser enthält.

630. Uranophan, Websky.

Krystallinisch und wahrscheinlich rhombisch; allein bis jetzt nur in mikroskopisch kleinen nadelförmigen Krystallen beobachtet, an denen es jedoch Websky gelang, bei hunderfacher Vergrösserung die Combination OPOO.OOP.POO zu erkennen, wobei OOP = 446°, und POO in der Polkante etwas weniger als 90° misst. Im Ganzen erscheint das Mineral derb, dicht oder kryptokrystallinisch, und nur in kleinen lockeren Partieen feindrusig; die Spallbarkeit der kleinen Krystalle ist brachydiagonal, der Bruch der dichten Aggregate uneben und flachmuschelig; H. = 2,5; G. = 2,6...2,7; honiggelb bis zeisiggrün und schwärzlichgrün, matt, doch die Krystalle glänzend. — Nach den Analysen von Grundmann besteht das Mineral im reinen Zustand, d. h. nach Abzug von mancherlei Beimengungen, aus 47,0 Kieselsäure, 6,4 Thonerde, 53,33 Uranoxyd, 5,07 Kalk, 4,46 Magnesia, 4,83 Kali und 45,44 Wassen, welche Zusammensetzung sich etwa durch die Formel Ca³ (U²)5 816 030 + 48 12 0 ausdrücken lässt, welche vielleicht zu Ca U² Sl² O¹¹¹ + 6 12 0 vereinfacht werden darf. Schwärzt sich beim Erhitzen und wird braun; zersetzbar durch Säuren unter Abscheidung flockiger Kieselsäure— Kleine derbe Massen in den Apophysen eines feinkörnigen Granits bei Kupferberg in Schlesien (Z. geol. Ges., 4859, 384, und 4870, 92).

Anm. Sehr nahe verwandt dem Uranophan, zufolge H. v. Foullon damit identisch, ist dasjenige Mineral von Wölsendorf in Bayern, welches Boricky mit dem Namen Uranotilbelegt hat. Dasselbe bildet in kleinen Quarzdrusen über dem dortigen Fluorit höchst feine, citrongelbe Krystallnadeln, welche nach v. Zepharovich dem rhombischen System angehören (cop ca. 164°, nach Schrauf's abweichender Aufstellung = 97°), und zu radialen oder sternformigen Aggregaten verbunden sind; G. = 3,959. — Chem. Zus. nach drei Analysen: 43,78 Kieselsäure, 0,45 Phosphorsäure, 66,75 Uranoxyd, 0,54 Thonerde, 5,27 Kalk, 42,67 Wasser (N. Jahrb. f. Min., 4870. 780), woraus sich wohl die Formel CaU2Si2O11 + 6 120 ableiten lässt. welche auch von Genth aufgestellt wird. Nach Weisbach stimmt ein in dem Bergwerk Weisser Hirsch bei Neustädtel in schön gelben, haarförmigen Krystallen vorkommendes Uranem ganz mit dem Uranotil überein, indem es das G. = 3,87 besitzt, und nach Winkler 13,02 Kieselsäure, 63,93 Uranoxyd, 3,03 Thonerde und Eisenoxyd, 5,18 Kalk, 44,55 Wasser enthált F. A. Genth befand das Vork. aus Nordcarolina, welches dort wachsglänzende strohgelbe bis citrongelbe anscheinend amorphe Massen um Gummit bildet (G. = 3,834), ganz genau übereinstimmend zusammengesetzt mit 13,95 Kieselsäure, 66,98 Uranoxyd, 6,51 Kalk, 12,56 Wasser. — Findet sich nach Schrauf auch zu Joachimsthal; ferner auf der Flatrock-Mine, Mitchell Co., Nordcarolina.

631. Bismutoferrit, Frenzel (Grune Eisenerde).

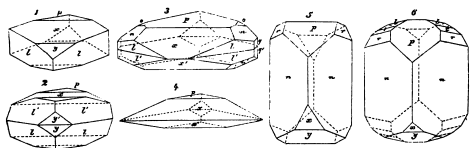
Mikro- und kryptokrystallinisch; meist derb und eingesprengt in sehr feinkörnigen bis dichten und erdigen Aggregaten, in deren Hohlräume bisweilen kleine Krystalle eintreten, welche monoklin zu sein scheinen. — Bruch der derben Massen uneben und erdig; H. = 3,5; G. = 4,48; zeisiggrün bis olivengrün, Strich lichter, schimmernd bis matt, kantendurchscheinend bis undurchsichtig. — Chem. Zus. nach Frenzel: 24,05 Kieselsäure, 42,83 Wismuthoxyd und 33,42 Eisenoxyd, was sehr nahe dem Verhältniss Bl2 (Fe²)² Sl4 0¹⁷ entspricht. — Schneeberg in Sachsen auf Erzgängen, oft innig mit Hornstein oder Chalcedon gemengt.

Anm. Dergleichen mit Bismutoferrit und anderen Dingen gemengter Hornstein ist ex was früher von Schüler analysirt und mit dem Namen Hypochlorit belegt wurde. Eine Var. von Schneeberg hat H. = 6, G. = 2,9...3, und soll nach Schüler's (etwas zweiselhaster Analyse aus 50,24 Kieselsäure, 43,03 Wismuthoxyd, 40,54 Eisenoxydul, 44,65 Thonerde, 9,62 Phosphorsäure bestehen. Da aber dieser Schneeberger Hypochlorit nach Fischer's mikroskopischer Untersuchung ein mehrsaches Gemeng ist, so lässt sich gar keine bestimmte Zusammensetzung erwarten; Frenzel sand z. B. in einem Exemplar 88,45 Kieselsäure, 6 Eisen-

Dreizehnte Ordnung: Verbindungen von Silicaten mit Titanaten, Zirkoniaten, Niobaten, Vanadinaten.

632. Titanit, Klaproth (Sphen, Greenovit).

Monoklin; nach den Messungen von Des-Cloizeaux ist $\beta=85^{\circ}$ 22'; A.-V. = 0,4272: 1: 0,6575; ∞ P (l) 133° 52', $\frac{1}{2}$ P ∞ (x) 55° 21', $\frac{1}{2}$ P ∞ (y) 34° 21', 0P (P), $\frac{1}{2}$ P ∞ (r) 113° 30', die Hemipyramide $\frac{3}{2}$ R2 (n) 136° 12', ferner 4R4 (s) 67° 57', ∞ R3 (M) 76° 7' und ∞ P ∞ (q) sind diejenigen Formen, welche in den Combb. gewöhnlich vorwalten 1); diese erscheinen sehr manchfaltig, doch grossentheils entweder horizontal säulenförmig, durch Vorwalten der genannten und anderer Hemidomen mit 0P; oder tafelartig, wenn das Hemidoma $\frac{1}{2}$ P ∞ oder 0P vorwalten; sehr oft geneigt säulenförmig durch Vorherrschen von $\frac{3}{2}$ R2, bisweilen auch durch Vorherrschen von 4R4, selten vertical säulenförmig durch ∞ P und ∞ P ∞ . Zwillings-Axe die Normale der Basis (oder Zwillings-Ebene die Basis), Berührungsund Durchkreuzungs-Zwillinge. Die nachstehenden Holzschnitte zeigen einige der gewöhnlichsten Formen, deren Bilder meist aus G. Rose's Abhandlung entlehnt sind.

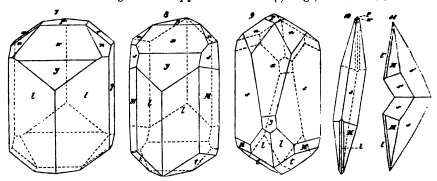




- Fig. 1. ∞P.0P.1P∞.P∞; die schiefe Basis P ist in dieser, wie in allen folgenden Figuren, mit Ausnahme von Fig. 5, 6 und 9, nach hinten einfallend zu denken.
- Fig. 2. Ein Durchkreuzungs-Zwilling zweier Krystalle von der Form wie in Fig. 1; der rinnenartige einspringende Winkel der Flächen x und x' misst 101° 26', der ebenfalls einspringende Winkel der Flächen y und y' 120° 34'.
- Fig. 3. 0P. \(\frac{1}{2}P\infty\). \(\infty\)P\infty\). \(\frac{1}{2}P\infty\). \(\frac{1}P\infty\). \(\frac{1}{2}P\infty\).
- Fig. 4. Ein ähnlicher Zwilling, dessen Individuen die Comb. Fig. 1 zu Grunde liegt.
- Fig. 5. $\frac{3}{2}$ P2.0P.P ∞ . $\frac{1}{2}$ P ∞ . \mathbb{R}^{∞} ; diese und die folgende Figur sind in einer solchen Stellung gezeichnet, dass die Hemipyramide n als verticales Prisma erscheint, und die schiefe Basis P sehr stark nach vorn abfällt.
- Fig. 6. Comb. wie Fig. 5, mit ∞P (l) und -2P2 (t); diese und ähnliche Combb. kommen besonders an dem in Gesteinen eingewachsenen braunen und gelben Titanit vor. Die Kante zwischen l und t wird an Krystallen von Wermsdorf in Mähren abgestumpft durch die Hemipyramide -5P4.

⁴⁾ Wir halten diejenige Stellung, in welcher G. Rose die Krystalle beschrieb, für weit naturgemässer als jene, welche von Des-Cloizeaux und Schrauf gewählt wurde. — Hessenberg geb eine vollständige Uebersicht aller bekannten Formen, deren nicht wenige erst von ihm entdeckt worden sind (Min. Mitth., Heft XI, 4873. 28). Ihre Zahl beträgt gegenwärtig 44. Schon früher hatte V. v. Zepharovich am Titanit 40 verschiedene Partialformen aufgezählt. Ueber die Krystalle des Nasjam'schen und Ilmengebirges vgl. Jeremgjew in Verh. d. min. Ges. Petersb. (2) XVI. 4884. 234. — Arzruni zog aus den Messungen eines Krystalls aus einem Auswürfling von Procida und

Fig. 7. $\infty P. \infty R \infty . 0P. \frac{1}{4} P \infty . P \infty . \frac{3}{4} R 2 . R \infty$; vertical-säulenförmig, wie auch Fig. 8, welche meist dieselben Formen, jedoch statt des Klinodomas $R \infty (r)$ die psitive Hemipyramide 4R4 (s), und ausserdem noch das Klinoprisma $\infty R 3$. sowie die negative Hemipyramide -2R2 (t) zeigt; $M : M = 76^{\circ}$ 7'.



- Fig. 9. Diese Fig. ist so gezeichnet, dass die Hemipyramide 4 \Re 4 (s) als verticales Prise erscheint; sie stellt die Comb. $4\Re$ 4.0 \Pr 1. $2\Re$ 2. $2\Re$ 2. $2\Re$ 3. $2\Re$ 3. $2\Re$ 4. $2\Re$ 4. $2\Re$ 5. $2\Re$ 5. $2\Re$ 5. $2\Re$ 5. $2\Re$ 6. $2\Re$ 6
- Fig. 40. 4P4.00P3.00P.0P.4P00; von Schwarzenstein in Tirol, nach Hessenberdie Hemipyramide 4P4 (s) erscheint als geneigtes Prisma, weil die Vertickaxe senkrecht steht.
- Fig. 44. Ein Contact-Zwilling der Comb. Fig. 40; ebendaher nach *Hessenberg: ik* beiderseitigen klinodiagonalen Polkanten der prismatisch erscheinender Hemipyramide s bilden einen Winkel von 420° 34'; auch kommen volkkommene Durchkreuzungs-Zwillinge vor, in welchen beide Individuen über die Zwillings-Ebene hinaus verlängert sind.

$l: l = 133^{\circ} 52'$	$P: r = 146^{\circ}45'$	$P: x = 140^{\circ}43'$
M:M=767	n: n = 136 12	P: y = 119 43
s:s = 67 57	r: n = 152 46	$P: l = 85 \ 45$
M: s = 159 39	n: y = 141 44	x: l = 121 33
s: P == 106 5	$n:P \Longrightarrow 1 LL K6$	u: l = 139 26

Die Krystalle erscheinen aufgewachsen und eingewachsen; auch derb in schaligen Aggregaten. — Spaltb. in manchen Varr. prismatisch nach ∞ P, in anderen klinodomatisch nach ∞ 0 443°30′, unvollk.; H. = 5...5,5; G. = 3,4...3,6; verschiedentlich gefärbt, besonders gelb, grün und braun, auch roth (Greenovit), zuweilen zweifarbig; Glasglanz, zuweilen diamantartig, oft fettartig; halbdurchsichtig bis undurchsichtig; optisch-zweiaxig, die optischen Axen liegen in der Ebene des klinodiagonalen Hauptschnitts, und ihre Bisectrix (c) ist fast normal auf der Fläche α . $\alpha: c = 39^{0}17$. $\alpha: a = 21^{0}$; sehr starke Axendispersion, $\varrho > v$. In den dunkleren Varietäten ist der Pleochroismus: α (in den lang rhombischen Schnitten der parallel der kurzen Diagonale schwingende Strahl) röthlichbraun, α 0 grünlichgelb, α 0 a. — Die pellucideren meist gelblichgrünen, aufgewachsenen Krystalle bilden die Sphen genannte Varietäldie impelluciden eingewachsenen von vorwiegend braunen Tönen heissen Titanit— Chem. Zus. nach den Untersuchungen von H. Rose und anderer Chemiker: Ca Si Ti 0 = Ca Si 205 + Ca Ti 205, vierfach kieselsaurer und titansaurer Kalk (sog. Quadrisilicate), mit 30,27 Kieselsäure, 44,54 Titansäure, 28,22 Kalk, von welchem letz-

mehrer von Ponza den gewagten Schluss, dass der sublimirte Titanit ein etwas anderes Axenverhältniss besitze, als der in den älteren massigen Gesteinen und krystallinischen Schiefern vorkommende, weil im Vergleich mit den Jeremejew'schen Resultaten — in der dritten Decimele sich kleine Abweichungen ergeben (Sitzgsber. Berl. Akad. 4882. 369).

teren in den braun gefärbten Varietäten einige Procent durch Eisenoxydul vertreten werden, d. h. es ist FeSi Ti O⁵ vorhanden. In dem Titanit aus dem Syenit des Plauenschen Grundes bei Dresden fand Groth 5,83 Eisenoxyd, 2,44 Thon- und Yttererde, sowie nur 34,46 Titansäure; vielleicht ist es hier die sechswerthige Gruppe CaSi, welche durch (Al²), (Fe²) u. s. w. vertreten wird; minder wahrscheinlich ist, dass 2 (R2) für 3 des vierwerthigen Ti eintreten. Titanit aus dem Syenit des Biellesischen enthält nach Cossa auch Yttrium und Cermetalle. V. d. L. schmilzt er an den Kanten unter einigem Aufschwellen zu dunklem Glas; mit Phosphorsalz gibt er im Red.-F., zumal bei Zusatz von Zinn, die Reaction auf Titan; durch Salzsäure nur unvollständig, durch Schwefelsäure vollkommen zersetzbar, welche die Titansäure löst, während sich Gyps bildet; das Pulver reagirt nach Kenngott stark alkalisch. — St. Gotthard u. a. Punkte in der Schweiz; Obersulzbachthal im Pinzgau, Pfunders- und Pfitsch-Thal in Tirol, Arendal, Achmatow'sche Gruben in den Nasjam'schen Bergen und Ilmengebirge; bei Eganville, Renfrew Co. in Canada, Krystalle von 20-80 Pfund Gewicht; im Syenit und Phonolith häufig, doch nur in kleinen Krystallen eingewachsen; überhaupt besonders gern in hornblendehaltigen Gesteinen, fast nie in augitführenden.

- Anm. 4. Mit dem Namen Leukoxen hatte Gümbel trübe grauweisse Umwandlungsrinden bezeichnet, welche um mikroskopische Individuen von Titaneisen in diabasischen u. a. Gesteinen in weiter Verbreitung bekannt geworden waren. Ein ähnliches Umwandlungsproduct, welches in Form einer weissen, schwach grünlichen, innen radialfaserigen, nach aussen durch allmähliche Uebergänge körnigen Zone. Körner von Rutil, auch von Titaneisen zu umhüllen pflegt, wurde von v. Lasaulx Titanomorphit genannt und auf Grund einer unrichtigen Analyse Bettendorff's als das reine Calciumtitanat Ca Ti²O⁵ erachtet (Z. f. Kryst. IV. 1880. 162). Nach Cathrein's Untersuchungen (ebendas. VI. 244) ist der sog. Leukoxen nichts anderes als ein Aggregat von Titanit; nach Abzug verschiedener Beimengungen erhielt er als Zus. der reinen Substanz: 33,26 Kieselsäure, 41,12 Titansäure, 25,62 Kalk; ganz ausserordentlich zarte zierliche sagenitische Netzwerke und Gitter von Rutil (z. B. in einer Betheiligung von 19 pCt.) sind häufig diesem feinkörnigen Titanit-Aggregat eingelagert. Ferner that derselbe Forscher dar, dass auch der sog. Titanomorphit dem Titanit angehört, mit welchem auch die chem. Analyse — im Gegensatz zu der zugestandenermaassen falschen von Bettendorff - völlig übereinstimmt; auch hierin finden sich vielfach feine Rutilprismen. — Nach Paul Mann entsteht in portugiesischen Foyaiten bisweilen Rutil als Umwandlungsproduct aus rissigem Titanit, wobei sich auch zugleich kohlensaurer Kalk und wohl etwas amorphe Kieselsäure bildet. Diller beobachtete in Hornblendegraniten der Troas eine Entstehung von gelblichen Anatas-Kryställchen aus Titanit. - Merkwürdig ist, dass der Titanit der Gesteine sich bisweilen mit einem trüben körnigen Umwandlungsproduct umgibt, welches mit dem Leukoxen oder Titanomorphit die allergrösste Aehnlichkeit besitzt.
- Anm. 2. Den oben erwähnten, von Groth (N. J. f. Min. 4866. 44) ausführlich beschriebenen Titanit aus dem Plauen'schen Grund, welcher auch sehr deutlich nach 322 spaltet, belegt Dana mit dem besonderen Namen Grothit.
- Anm. 3. Der Greenovit wurde von Breithaupt zuerst für eine manganhaltige Varietät des Titanits erkannt; die Analysen von Delesse und Marignac zeigten, dass ein Theil des Kalks durch 4 bis 8 pCt. Manganoxydul ersetzt wird, daher das Mineral fleisch- bis rosenroth erscheint: St. Marcel in Piemont.
- Anm. 4. Guiscardi beschrieb unter dem Namen Guarinit ein in kleinen angeblich tetragonalen Tafeln krystallistrendes schwefelgelbes Mineral von ähnlicher Zusammensetzung wie der Titanit, dessen Substanz er daher für dimorph halt; es findet sich in den sogenannten Auswürflingen des Monte Somma, zum Theil mit honiggelbem Titanit. V. v. Lang erkannte jedoch durch optische Untersuchung den rhombischen Charakter der Krystalle (Tschermak's Miner. Mitth., 1871. 81; 1874. 285). Die wegen Materialmangels unvollständige Analyse ergab 33,64 Kieselsäure, 33,92 Titansäure, 28,91 Kalk (95,57).

633. Yttrotitanit, Scheerer (Keilhauit).

Monoklin, nach der Angabe von Groth völlig isomorph mit Titanit, indem $\beta=5$ und A.-V. = 0,430: 1: 0,649; bildet z. Th. recht grosse Krystalle; auch derb; H. = ...7; G. = 3,54...3,72; bräunlichroth bis dunkelbraun, Strich schmutziggelb; auf Spaltungsflächen glasglänzend, ausserdem fettglänzend, durchscheinend bis undurchsich. — Chem. Zus. nach den Analysen von Erdmann, Forbes und Rammelsberg: durchschnitt. ca. 30 pCt. Kieselsäure, 28 Titansäure, 6 Thonerde, 7 Eisenoxyd, 9 Yttererde und Cerus 49 Kalk, 4 Kalk oder Magnesia. Man kann vielleicht die Formel Ca²(Al, Fe, Y)² (Sl, Tl '30's stellen, nach welcher das Mineral als sesquioxydreicher Titanit (vgl. diesen) erschiene. In glaubt überhaupt den Yttrotitanit mit dem Titanit vereinigen zu können. V. d. L. scher mit Blasenwerfen ziemlich leicht zu einer schwarzen glänzenden Schlacke; von Borat er gelöst und zeigt dabei die Eisenfarbe, welche im Red.-F. blutroth wird; mit Phosphots Kieselskelet und in der inneren Flamme ein violettes Glas; mit Soda die Reaction auf Man. Das feine Pulver wird von Salzsäure schwierig aber vollständig gelöst. — Auf Buö bei Ardal in Norwegen, sowie an mehren anderen Punkten zwischen Arendal und Kragerö.

634. Schorlomit, Shepard (Ferrotitanit).

Regulär, nach Shepard und Dauber; ©0 und ©0.202; jedoch sehr selten krystsit, meist derb. — Spaltb. nicht bemerkbar, Bruch muschelig; H. = 7...7,5: 11 = 3,78...8,86; pechschwarz, Strich schwärzlichgrau, stark glasglänzend, undurchsichtiz-Chem. Zus. der Var. aus Arkansas nach Rammelsberg, womit die Analysen von White Crossley und Knop recht wohl übereinstimmen: 26,09 Kieselsäure, 24,34 Titansäure, 14 Eisenoxyd, 29,38 Kalk, 4,87 Eisenoxydul, 4,36 Magnesia. Claus analysirte den Schort vom Kaiserstuhl und fand ziemlich übereinstimmende Resultate, nur enthält er 29,55 kiessäure und blos 25,48 Kalk, aber 4,22 Alkalien. V. d. L. schmilzt er sehr schwer and Kanten oder (nach Claus) ziemlich leicht zu einer schwarzen, nicht magnetischen Schlackmit Borax gibt er im Ox.-F. ein gelbes, im Red.-F. ein grünes Glas; mit Phosphorsalz und etw Zinn im Red.-F. ein violettes Glas. Von Salzsäure wird er nur wenig angegriffen. — Mage Cove in Arkansas, mit dunkelbraunem Granat, Arkansit und Eläolith; am Kaiserstuhl überhaup! 1-2 überschaffhausen im Phonolith, und am Horberig bei Oberbergen, an beiden Orten mehriamit Melanit oder Augit verwechselt. Ja, nach Knop kommt am Kaiserstuhl überhaup! 1-2 üchter Schorlomit vor.

An m. Des-Cloizeaux hält den Schorlomit für einen titanhaltigen Granat; Rammeister macht darauf aufmerksam, dass, wenn man die Hälfte des Titans als Ti 2 O³ annimmt, alsd:: R (Ca): (Fe²), (Ti²): Si, Ti sehr nahe 3: 4: 3 wird, wie es die Granatformel verlangt. 6^{rc} bringt ihn mit dem Yttrotitanit in eine Verbindung und erinnert daran, dass Titanit nach eur Beobachtung G. Rose's aus dem geschmolzenen Zustand in regulärer Form krystallisirt.

635. Tschewkinit, G. Rose.

Derb, und wie es scheint amorph; Bruch flachmuschelig; H. = 5...5,5; G. = 4.5: 4,55; sammetschwarz, Strich dunkelbraun, starker Glasglanz, fast ganz undurchsichtig.—Chem. Zus. der Var. von Miask nach Analysen von H. Rose: wesentlich 24 Kieselsäure, 21: Titansäure, 45,09 Ceroxyd, Lanthanoxyd und Didymoxyd, 44,24 Eisenoxydul, 3,5 Kalk. etw. Manganoxydul, Magnesia und sehr wenig Kali und Natron; also wohl jedenfalls die Verbidung eines Silicats mit einem Titanat. Dafür spricht auch die von Damour ausgeführte Anlyse der Var. von Coromandel, welche nach Des-Cloizeaux mikroskopische Körner einst doppeltbrechenden Minerals einschliesst, woraus sich der fast 8 pCt. betragende Gehalts Thonerde erklären dürfte. Hermann fand dagegen für die Var. von Miask etwas andere Brutate als H. Rose, und namentlich fast 24 pCt. Thoroxyd. V. d. L. erglüht er schnell. bissich ausserordentlich auf, und wird sehr schwammig und porös; stärker erhitzt wird er gellschmilzt aber noch nicht, was erst in der stärksten Weissglühhitze erfolgt; mit Salzsäure klatinirt er in der Wärme. — Sehr selten, im Granit des Ilmengebirges bei Miask, und an dir Küste von Coromandel.

636. Mosandrit, Erdmann.

Monoklin nach Weibye, von Des-Cloizeaux für rhombisch gehalten, nach den neuers Untersuchungen von Brögger (Z. f. Kryst. II. 4878. 275) in der That monoklin; darnach $\beta = 74^{\circ}$ 24½; A.-V. = 4,0844: 4:0,8435. Formen wie in nachstehender Fig.:

COP(t) 88°36', COP(a), COP(a)

Zwillinge nach dem Orthopinakoid. Gewöhnlich derb in lamellaren Massen. - Spaltb. ziemlich vollk. orthodiagonal, Bruch uneben; H. = 4; G. = 2,98...3,03; röthlichbraun bis gelblichbraun, Strich hellgelb; Glanz glasartig auf den Spaltungsflächen, fettartig im Bruch; kantendurchscheinend, nur in sehr dünnen Lamellen durchsichtig. Eine in der Symmetrie-Ebene gelegene Elasticitätsaxe bildet mit der Verticalaxe 21° 80'; stark pleochroitisch: weingelb und dunkelorangeroth. — Chem. Zus. nach den Analysen von Berlin: 29,98 Kieselsäure, 9,90 Titansäure, über 26 Cer-, Lanthan- und Didymoxyd, 49 Kalk, fast 3 Natron, ein wenig Eisenoxyd, Magnesia und Kali nebst 8,90 pCt. Wasser. Im Kolben gibt er Wasser; v. d. L. schmilzt er leicht unter Aufblähen zu einer bräunlichgrünen Perle; von Salzsäure wird er zersetzt unter Abscheidung von Kieselsäure; die Sol. ist dunkelroth, wird aber beim Erwärmen gelb. - Selten, im Syenit der Insel Lamö bei Brevig in Norwegen, mit Leukophan, Spreustein, Eukolit und violblauem Fluorit; auch auf der kleinen Insel Låven im Langesundsfjord.

a

637. Eudialyt, Stromeyer.

Rhomboëdrisch; R 73°30′; A.-V. = 1:2,1117; gewöhnliche Comb. R. 0R. ∞P2. 1R (P, o, u und z in beistehender Figur), ausserdem noch bekannt nach Miller, v. Lang und v. Kokscharow ∞R , $\frac{1}{2}R$, $-\frac{1}{2}R$, $-\frac{1}{2}R$, $-\frac{1}{3}R$, R3, ²/₃P2; die Krystalle ziemlich gross; auch derb in körnigen Aggregaten. — Spaltb. basisch, deutlich, 1R (z) weniger deutlich, auch prismatisch nach Damour; Bruch uneben; H. = 5...5,5; G. = $0:z=148^{\circ}38'$ 2.84...2,95; dunkel pfirsichblüthroth bis bräunlichroth; Glasglanz; o: P=112 18 schwach durchscheinend bis undurchsichtig; Doppelbrechung posi-Nach H. Fischer enthält der Eudialyt u. d. M. viele Mikrolithen

von Arfvedsonit, auch etwas Feldspath und Sodalith. — Die Analyse des grönländischen Eudialyts von Rammelsberg, welche ungefähr das Mittel derjenigen von Damour und Nylander darstellt, ergab: 49,92 Kieselsäure, 16,88 Zirkonsäure, 6,97 Bisenoxydul, 1,15 Manganoxydul, 11,11 Kalk, 12,28 Natron, 0,65 Kali, 1,19 Chlor, 0,37 Glühverlust. Nimmt man an, dass das Chlor von beigemengtem Sodalith herrührt, so vereinfacht

sich die von Rammelsberg gegebene Formel zu Na²R²(Si, Zr)⁶O¹⁵, worin R == Ca, Fe, und das At.-Verh. von Si: Zr = 6: 1. Lorenzen gibt eine etwas andere Formel. V. d. L. schmilzt er ziemlich leicht zu graugrünem Email; durch Phosphorsalz wird er aufgelöst, wobei die ausgeschiedene Kieselsäure so stark anschwillt, dass die Perle ihre Kugelform verliert; von Salzsäure wird er vollständig zersetzt unter Bildung von Kieselgallert. - Kangerdluarsuk in Grönland, Insel Sedlovatoi im weissen Meer, Magnet Cove in Arkansas; Brevig in Norwegen, hier als Scheerer's brauner Eukolit, welcher nach Möller, Damour, Des-Cloizeaux und Nylander krystallographisch mit Eudialyt identisch ist, und auch chemisch damit übereinstimmt (nur sind unter R einige Procent Cer und Lanthan begriffen). Der einzige auffallende Unterschied besteht nach Des-Cloizeaux darin, dass der Eukolit ne gative Doppelbrechung besitzt.

638. Kataplëit, Weybie.

Hexagonal; P 114° 43' nach Dauber; A.-V. = 1:1,3593; Krystalle äusserst selten, 0P.∞P. P, tafelförmig, auch wohl noch mit 2P und 4P, gewöhnlich nur derb, in schaligen oder lamellaren Aggregaten. Sjögren fand an Tafeln von 5 Mm. Dicke und 2-4 Cm. Grösse P: 0P = 422° 26' (422° 40' nach Dauber), P: 00P = 447° 34', P Polk. 430° 4', A.-V. = 4:4,3628; auch gibt er zwei (aber wohl noch fragliche) Zwillingsgesetze an, nach 2P und nach P. Spaltb. prismatisch nach cop, deutlich, auch pyramidal nach P; Bruch splitterig; H. = 6; G. = 2,8; heligelb bis licht gelblichbraun, auch graulichblau; schwach glasglänzend, kantendurchscheinend bis undurchsichtig; Doppelbrechung positiv. -- Chem. Zus.: die Analysen von Sjögren und Rammelsberg differiren beträchtlich, indem der Erstere im Mittel 46,67 Kieselsäure und 29,57 Zirkonsäure, der Letztere 39,78 Kieselsäure und 40,42 Zirkonsäure fand; ausserdem 8 bis 40 Natron, 4 Kalk und 9 Wasser; Rammelsberg leitet aus seiner Analyse die Formel 2 Na⁴ Ca (Si, Zr) 9 O²¹ + 9 M² O ab; v. d. L. schmilzt er leicht zu weissem Email, in Salzsäure zersetzt er sich mit Gallertbildung. — Im Syenit von Lamö bei Brevig mit Zirken Mosandrit, Tritomit.

639. Oerstedit, Forchhammer.

Tetragonal, P 84° 25', gewöhnliche Comb. P. ∞ P

640. Wöhlerit, Scheerer.

Monoklin nach Des-Cloizeaux, welcher, nachdem früher Weibye und Dauber das Mirral für rhombisch erklärt hatten, durch genaue optische Untersuchungen (der Dispersion auf die Annahme einer monoklinen Krystallreihe geführt wurde, und solche auch durch Messagen bestätigte; da zu beiden Seiten der Verticalaxe fast gleich geneigte Flächen vorkomme so ist die frühere Deutung der Formen erklärlich. Nach Des-Cloizeaux ist $\beta = 70^{\circ}$ is. folglich wird 0P : 00P00 = 109° 15', -P00 : 00P00 = 136° 42', 0P : 00P = 403° 34'. A-V. = 1,0554: 1: 0,7092. Die von mehren verticalen Prismen, Hemipyramiden, Hemidomet Klinodomen und den drei Pinakoiden gebildeten Combinationen sind ziemlich complicir: allein deutliche Krystalle sind äusserst selten, gewöhnlich nur undeutlich tafel- und säule:förmige Individuen; meist derb und eingesprengt. Spaltb. klinodiagonal deutlich, prismatisch nach ∞ P unvollk., und orthodiagonal noch schwieriger; Bruch muschelig; H. = 5...6 G. = 3,44; wein- und honiggelb bis gelblichbraun; Fettglanz im Bruch; durchscheinend — Die Ebene der optischen Axen ist rechtwinkelig auf 🗠 🏵 und fast parallel dem Hemidoma — Poo, die spitze Bisectrix steht normal auf der Orthodiagonale. — Chem. Zus. nach den Analysen von Scheerer, Hermann und Rammelsberg stellt der Letztere die Formei 9 R Si $0^3 + 3$ R Zr $0^3 + 8$ Nb² 0^6 auf, wobei R = Ca, Na² und sehr wenig Fe; dem entspricht die mit den Analysen recht gut stimmende Zusammensetzung: 27,97 Kieselsäure, 48,96 Zirkonsäure, 43,98 Niobsäure, 27,84 Kalk, 8,88 Natron, 2,97 Eisenoxydul. V. d. L. zu gelblichen Glas schmelzend; von concentrirter Salzsäure zersetzt unter Abscheidung von Kieselssur und Niobsäure. — Bei Brevig in Norwegen, im Syenit.

644. Ardennit, v. Lasaulx.

Rhombisch; nach den Messungen eines einzigen kleinen Krystalls durch G. vom Rath, dessen Gestalt einigermaassen an die Krystalle der Lievrits erinnerte, ist $\infty P = 430^{\circ}$ (nach Pisani 181° 2'), P = 112° 10'; auch $P_{\frac{3}{4}}$, $P_{\frac{3}{4}}$ 4 : 0,3435; übrigens kennt man nur dickfaserige oder dünnstängelige Aggregate. deren Individuen brachydiagonal vollkommen, prismatisch noch deutlich spaltbar sind; H. = 6.... G. = 3,620...3,662; dunkel kolophoniumbraun bis fast schwefelgelb; die dunklere Var. durchsichtig, die helle undurchsichtig; fettglänzend. — Chem. Zus. der dunkleren Var. nach der Analyse von Bettendorff: 27,84 Kieselsäure, 24,22 Thonerde und Eisenoxyd, 26,70 Manganoxydul, 2,47 Kalk, 3,04 Magnesia, 9,20 Vanadinsäure, 2,76 Arsensäure, 5,04 Wasser, welches letztere nur durch anhaltendes Glühen ausgetrieben wird; frühere Analysen ergaben sich als frei von Arsensäure. In den lichteren Varietäten ist ein grösserer Theil der Vanadinsäure durch Arsensäure ersetzt, auf deren Gegenwart überhaupt erst Pisani aufmerksam machte; eine solche ergab sogar 9,83 Arsensäure und nur 0,53 Vanadinsäure; diese Var. des Arsen-Ardennits, welche auch die spec. leichtere ist, scheint nach v. Lasaulx aus dem Vanadin-Ardennit hervorgegangen zu sein. - V. d. L. sehr leicht mit Kochen zu schwarzem Email schmelzend; unangreifbar durch Säuren. — Auf einem Quarzgang bei Ottrez in den Ardennen. wo er von v. Lasaulx und Pisani gleichzeitig aufgefunden wurde.

Vierzehnte Ordnung: Titanate u. Verbindungen von Titanaten mit Niebaten u. s. w. 642. Perowskit, G. Rose.

Regulär (vgl. Anm.); verschiedene Formen, besonders $\infty 0\infty$, 0, $\infty 0$, sechs verschiedene Tetrakishexaëder $\infty 0n$, auch mehre Ikositetraëder und ein paar Hexakisoktaëder, doch am gewöhnlichsten Hexaëder; die reichhaltigste Combination ist die jenige vom Wildkreuzjoch in Tirol, welche Hessenberg beschrieben und abgebildet hal;

v. Kokscharow, welcher die uralischen Krystalle untersuchte, betrachtete anfangs den Perowskit wegen der regelmässig gekreuzten Streifung auf den Hexaëderflächen, ferner wegen der Unvollzähligkeit der Flächen verschiedener $\infty 0n$ und m0n, sowie wegen der einspringenden Nähte an den Hexaëderkanten als der dodekaëdrischen Hemiëdrie unterworfen und seine Krystalle als gekreuzte Penetrationszwillinge. Die Krystalle sind klein und gross, auf- oder eingewachsen; auch nierförmig und derb. - Spaltb. hexaedrisch; H. = 5,5; G. = 3,95...4,1; graulichschwarz bis eisenschwarz oder auch dunkel röthlichbraun, selten hyacinthroth, pomeranzgelb und honiggelb; Strich graulichweiss; metallartiger Diamantglanz, undurchsichtig oder auch (der braune) kantendurchscheinend, der gelbe bis halbdurchsichtig; doppeltbrechend nach Des-Cloizeaux, Hessenberg und v. Kokscharow. — Chem. Zus. nach den Analysen von Jacobson und Brooks, von Damour und Seneca: Titansaurer Kalk, CaTiO3, mit 59,53 Titansäure und 40,47 Kalk, von welchem letzteren ein kleiner Theil durch 2 bis 6 pCt. Eisenoxydul ersetzt wird. V. d. L. ganz unschmelzbar, mit Borax und Phosphorsalz die Reactionen auf Titansäure; von Säuren wird er nur sehr wenig angegriffen, durch Schmelzen mit saurem schweselsaurem Kali aber vollständig zerlegt. — In einem Chloritschieserlager der Nasämsker Berge bei Achmatowsk am Ural; in Chloritschiefer am Rympfischwäng bei Zermatt in der Nähe des Adlerpasses in 2900 Mr. Höhe; Monte Lagazzolo im Malencothal (Sondrio); bei Pfitsch in Tirol; Magnet Cove in Arkansas. Nachdem Bořicky mikroskopischen Perowskit als Gemengtheil eines nephelinführenden Pikrits vom Devim bei Wartenberg in Böhmen gefunden, solchen auch Hussak in mehren Nephelinbasaltlaven der Eifel und des Laacher Sees, sowie in Melilithbasalten der schwäbischen Alb beobachtet, hat er sich in sämmtlichen anderen Melilithbasalten constant gefunden; er bildet hier häufig sehr scharfe Oktaëderchen, auch unregelmässig ästige Formen, violettgrau oder graulich-rothbraun, von rauher Schliffobersläche.

Anm. Der Gegensatz zwischen dem unzweifelhaft regulären Charakter der Krystalle und ihrem optischen Verhalten hat manche Untersuchungen und Deutungen im Gefolge gehabt. Die honiggelbe bis röthlichbraune durchscheinende Varietät von Zermatt, welche nierförmige Massen bildet, an denen sich zuweilen kleine Hexaëder erkennen lassen, erweist sich nach Des-Cloizeaux wie ein optisch-zweiaxiges Mineral von rhombischer Krystallform; das gleiche bestätigte derselbe für die durchscheinenden Varietäten vom Ural. Hessenberg befand einen ihm als entschieden regulär geltenden Krystall vom Wildkreuzjoch als optisch-einaxig (d. h. wie später berichtigt wurde, als optisch-zweiaxig mit kleinem Axenwinkel) und nahm eine innere Umlagerung der kleinsten Theile, ohne Aenderung des chemischen Bestandes, als die Ursache dieser anomalen optischen Erscheinung an. Nachdem v. Kokscharow früher an der regulären Natur des Minerals festgehalten hatte, versuchte er später die Krystallisation desselben auf das rhombische System zu beziehen, indem er die Flächen des Würfels als diejenigen der drei Pinakoide, die des Oktaëders als Pyramidenflächen, die des Dodekaëders als diejenigen eines Prismas, eines Makro - und eines Brachydomas annahm und zu 2 Zwillingsgesetzen gelangte (Zwillings-Ebene einerseits Poo, anderseits Poo), wobei er im Falle der grössten Complication die Krystalle als Sechslinge - nach beiden Gesetzen zugleich gebildet - betrachtete (vgl. N. J. f. Min. 1878. 88). Des-Cloizeaux gab dagegen, indem er sich ebenfalls für das rhombische System bekannte, darauf auf Grund der optischen Eigenschaften den Krystallen eine andere Deutung: die Würfelflächen müssten als OP und 0P, die Dodekaëderflächen als ∞P∞, ∞P∞ und P, die Oktaëderflächen als 2P∞ und 2P∞ aufgefasst werden (N. Jahrb. f. Min. 4878, 43, 872). Spätere, sehr ausführliche Untersuchungen, welche namentlich auf den beim Aetzen hervortretenden Zwillingsleisten und Eindrücken, auch auf optischen Studien beruhen, haben dann Baumhauer zu dem Resultat geführt, dass letztere Auffassung die richtige sei; zugleich gelangte er auf die Annahme zweier Zwillingsgesetze, nämlich Zwillings-Ebene einmal cop (an den Krystallen von Zermatt vorherrschend) und alsdann P (letzteres, bei denen von Achmatowsk vorwaltend, auch schon von Des-Cloizeaux als Zwillingsgesetz erkannt); vgl. Z. f. Kr. IV. 187, auch N. J. f. Min. 1880. II. 139. — In einer umfangreichen Abhandlung (Göttingen 1882) hat sich darauf Ben Saude mit dem P. beschäftigt; nach ihm fordert die optische Beschaffenheit die Annahme eines optisch-zweiaxigen Systems und zwar des rhombischen, während die Symmetrie der mit Flusssäure erzeugten Aetzfiguren mit einem solchen nicht ohne weiteres in Einklang zu bringen ist, auch die mit Kalihydrat

hervorgebrachten Aetzfiguren nicht ausschliesslich auf ein rhombisches System verweises Nach Tschermak ist dagegen der Würfel des P. die Combination der 3 monoklinen Piuskoide; die opt. Axenebene ist das Klinopinakoid, die opt. Axen stehen nahezu normal auf 🗤 und co-Poo, Zwillingsbildung erfolgt nach OP, co-Poo und den Prismenflächen. Nur die Synmetrieverhältnisse und Vertheilung der Flusssäure-Eindrücke werden unmittelbar dieser Aznahme gerecht, die Kalihydrat-Aetzfiguren müssen dabei schon als höher pseudosymmetrisch gelten; desgleichen ist auch die optische Anlage, welche auf ein zweiaxig-rhombisches Syste: zu deuten scheint, darnach nur pseudosymmetrisch (Min. u. petr. Mitth. V. 194). — Vielleict: gelingt es, sagt C. Klein mit Recht, wie beim Boracit, so beim Perowskit, das der Form wirklich zugehörige reguläre Verhalten auch in optischem Sinne zu erzielen, und damit wurauch hier das seither Unerklärte verschwinden. Er neigt sich zu der Annahme, dass da-Krystallsystem des P. ursprünglich nach den Anforderungen des regulären Systems zu Stan:gekommen ist, und dass spätere Umstände, wie Aenderung der Temperatur u. s. w. das B-stehenbleiben dieser ersten Anordnung nicht gestattet haben; in Folge einer molekularen Umlagerung wäre alsdann eine neue Gleichgewichtslage entstanden, aus welcher sich das optisch-Verhalten erklären würde (N. Jahrb. f. Min. 4884, I. 249). Leider ist es bis jetzt nicht gelunges diesen Wechsel beim Erhöhen der Temperatur wieder, wie beim Boracit, in rückläufiger Ar zur Darstellung zu bringen. — Hautefeuille hat übrigens künstliche Perowskitkrystalle dargestellt, welche gleichfalls reguläre Formen, dennoch aber doppelte Lichtbrechung zeigen.

643. Dysanalyt, A. Knop.

Regulär, einzig beobachtete Form $\infty000$, vormals zum Perowskit gerechnet. Spaltbarkeit hexaëdrisch; G. =4,43; eisenschwarz. — Chem. Zus. nach der Analyse von Knop, 2-400 berechnet: 41,47 Titansäure, 23,23 Niobsäure, 5,72 Ceroxyde, 19,77 Kalk, 5,84 Eisenoxydul, 0,48 Manganoxydul, 3,57 Natron, woraus sich die Formel 6RT103, + RNb206 ableitet. welche den wegen der Schwierigkeit der Trennung von Titan und Niob so genannten Dysamlyt dem Pyrochlor nahe verwandt erscheinen lässt. Aufschliessbar durch Schmelzen mizweifach schwefelsaurem Kali. — Im körnigen Kalkstein von Vogtsburg am Kaiserstuhl Z (Kryst. I. 4877. 284).

644. Pyrochlor, Wöhler.

Regulär, O, selten mit untergeordneten Flächen von 👓 oder 202 und anderen Formen Krystalle eingewachsen, auch dergleichen Körner. — Spaltb. oktaëdrisch, kaum wahrnehmbar Bruch muschelig, spröd; H. = 5; G. = 4,48...4,37, die Var. von Frederiksvärn 4,228; dunkel röthlichbraun und schwärzlichbraun, Strich hellbraun, Fettglanz, kantendurchscheinend und undurchsichtig. — Chem. Zus., mit welcher sich Wöhler, Hermann, Chydenius und namentlich Rammelsberg beschäftigt haben, sehr complicirt; für die Varietät von Miask ergaben vier neuere Analysen von Rammelsberg im Mittel: 58,49 Niobsäure, 40,47 Titansäure, 7,56 Thorsäure, 14,21 Kalk, 7,0 Ceroxydul, 1,84 Eisenoxydul, 0,25 Magnesia, 5,01 Natron und 0,70 Wasser; ein Fluorgehalt wurde nicht direct bestimmt, doch nimmt R. an, dass nicht Natron sondern Fluornatrium vorhanden sei, was also 6,77 pCt. ergeben würde. Die Analyse von Wöhler stimmt damit gut überein. In der Var. von Brevig fand Rammelsberg 58,27 Niobsäure. 5,88 Titansäure, 4,96 Thorsäure, 40,93 Kalk, 5,50 Ceroxydul, 5,53 Eisenoxydul und Uranbioxyd, 5,34 Natron, 8,75 Fluor, 4,53 Wasser; eine Analyse von Chydenius stimmt damit der Hauptsache nach. Ueber das weitere Detail der Zusammensetzung müssen wir auf Rammelsberg's Abhandlung (Ann. d. Phys. u. Ch., Bd. 144. 1872. 191) verweisen. — V. d. L. wird er gelb und schmilzt schwer zu einer schwarzbraunen Schlacke; der von Miask verglimmt vorher wie mancher Gadolinit; mit Borax gibt er ein Glas, welches im Ox.-F. röthlichgelb, im Red.-F. dunkelroth ist; die Varietät von Brevig und Frederiksvärn gibt die Reaction auf Uran. Von concentrirter Schwefelsäure wird das Pulver mehr oder weniger leicht zersetzt. — Miask am Ural, Brevig und Frederiksvärn in Norwegen, in Granit oder Syenit eingewachsen.

Anm. 4. Unter dem Namen Hatchettolith führte Lawrence Smith ein gelbbraunes harzglänzendes reguläres (0.0000) Mineral auf, mit muscheligem Bruch, dem G. = 4,8...4,9 und H. = 5, welches nach seiner und O. D. Allen's Analyse vorwiegend ein wasserhaltiges Niobat und Tantalat von Uranbioxyd und Kalk ist; der Letztere fand u. a. 34,24 Niobsäure. 29,83 Tantalsäure, 45,50 Uranbioxyd, 8,87 Kalk, 4,49 Wasser (Glühverl.). Das Löthrohrverh. ist dem des Pyrochlors ähnlich, und Allen glaubt, dass der Hatchettolith durch Zersetzung aus einem Mineral hervorgegangen sei, welches im wesentlichen die Constitution und Kry-

271

stallform des Pyrochlors besessen habe. Findet sich mit Samarskit zusammen in den Glimmergruben von Mitchell Co. in Nord-Carolina.

Anm. 2. Pyrrhit hat G. Rose ein in kleinen, pomeranzgelben Oktaëdern bei Alabaschka unweit Mursinsk vorkommendes, sehr seltenes Mineral genannt, mit welchem Teschemacher ähnliche, den Azorit von der Insel S. Miguel begleitende Krystalle vereinigt, die nach Hayes hauptsächlich aus Niobsäure und Zirkonsäure bestehen. Nach G. vom Rath scheint der Pyrrhit auch im Granit von S. Piero auf Elba als grosse Seltenheit vorzukommen; Schrauf bestimmte die Härte der kleinen Krystalle von S. Miguel zu 5,5 und gab auch ihr Verhalten vor dem Löthrohr an. Corsi ist der Ansicht, dass G. Rose's uralischer und vom Rath's elbanischer Pyrrhit zum Mikrolith gehören, während der von S. Miguel etwas anderes zu sein scheine.

645. Polykras, Scheerer.

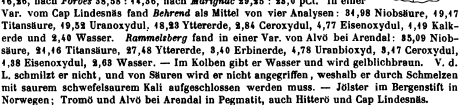
Rhombisch, ähnlich dem Columbit; sechsseitig dünn-taselsörmige, häusig geknickte und gebogene, z. Th. über zollgrosse Krystalle der Comb. ©P©. ©PP. 2P©, mit noch anderen Flächen, darin ©P 440°, brachyd. Polk. von P 452°, 2P© 56°; ©P© stets vertical gestreist.

— Spaltb. unbekannt, Bruch muschelig; H. = 5...6; G. = 5...5,45; schwarz, Strich graulichbraun, undurchsichtig, in ganz seinen Splittern gelblichbraun durchscheinend. — Die Analyse einer krystallisirten (und einer derben) Var. führte Rammelsberg auf das Resultat, dass der Polykras, welchen Scheerer vorher qualitativ untersucht hatte, eine wasserhaltige Verbindung von Titanaten und Niobaten des Yttriums, Erbiums, Cers, Urans und Eisens sei. In der krystallisirten Abänderung betrug die Titansäure 26,59, Niobsäure 20,35 (auch 4,0 Tantalsäure). Yttererde 23,82, Erbinerde 7,53, Uranbioxyd (Uranoxydul) 7,70, Wasser 4,02. Eine Analyse von Blomstrand ergibt ziemlich übereinstimmende Resultate. V. d. L. zerknistert er hestig; rasch bis zum Glühen erhitzt verglimmt er zu einer graubraunen Masse; er ist unschmelzbar, und wird von Salzsäure nur unvollständig, von Schweselsäure aber vollständig zersetzt. — Hitterö in Norwegen, in Granit eingewachsen; Slettåkra im Kirchspiel Alsheda in Jönköping.

646. Euxenit, Scheerer.

Rhombisch nach Dahll, Breithaupt und Groth; der Letztere theilt (Min.-S. d. Univ. Strassburg 255) die beistehende Abbildung eines Krystalls mit, woran $m = \infty P$ (ca. 140°), $b = \infty P \infty$, $d = 2 P \infty$ (52°), p = P (102° 58'); p : b = 103° 6'; A.-V. = 0,364: 4: 0,303; die Messungen Breithaupt's stimmen damit ziemlich gut überein, während die Angaben von Greg und Dahll

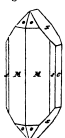
sehr abweichen. Die seltenen Krystalle finden sich eingewachsen; das Mineral erscheint aber gewöhnlich derb, ohne Spur von Spaltbarkeit; Bruch unvollk. muschelig; H. = 6,5; G. = 4,6...4,99; bräunlichschwarz, Strich röthlichbraun, metallartiger Feltglanz, undurchsichtig, nur in feinen Splittern röthlichbraun durchscheinend. – Chem. Zus. nach Scheerer, Strecker, Forbes, Dahll, Blomstrand, Marignac und Rammelsberg: wesentlich titansaure und niobsaure Yttererde (Erbinerde) und Uranbioxyd; das Quantitätsverhältniss der Niobsäure und Titansäure beträgt nach Strecker 37,46: 46,26, nach Forbes 38,58: 44,36, nach Marignac 29,25: 23,0 pCt. In einer



647. Aeschynit, Berzelius.

Rhombisch; OP (M) 128° 6′, 2POO (x) 73° 10′ nach v. Kokscharow; A.-V. = 0,4864: 1: 0,6736; bis jetzt nur krystallisirt, gewöhnliche Comb. OP.2POO, wozu sich noch OPOO, OP2 und zuweilen P gesellt, wie in umstehender Figur, welche den Typus der säulenförmigen Krystalle von Miask wiedergibt; die neuerdings gefundenen Krystalle von Hitterö, an welchen Brögger OP 128° 34′, 2POO 73° 16′, P (o: o) 137° 14′ maass, und noch u. a. OP3 (69° 23′) und POO auffand (A.-V. = 0,4816: 1: 0,6725), sind nach dem horizontal gestreiften Pinakoid OP0O breit tafelförmig und zeigen in der Prismenzone OP3 vorherrschend, auch 0P vor-

handen (Z. f. Kryst. III. 484). Die Krystalle sind meist sehr unvollkommen ausgebildet. beweilen gebogen und sogar zerbrochen, selten glatt, meist rauh oder vertical gestreift. weingewachsen in Feldspath. — Spaltb. angeblich makrodiagonal, kaum bemerkbar, Bruch weingewachsen in Feldspath.



vollk. muschelig; H. = 5...5,5; G. = 5,06...5,28, nach Hermann 4,9...5 eisenschwarz bis braun, Strich gelblichbraun, unvollk. Metallglanz bis braun, schwach kantendurchscheinend bis undurchsichtig. — Chem. Zunach den vier Analysen von Marignac besteht der Aeschynit aus 22,64 Thesäure, 45,75 Thorsäure, 28,84 Niobsäure, 48,49 Ceroxydul, 5,60 Lanthant: Didymoxyd, 4,42 Yttererde, 2,75 Kalk, 3,47 Eisenoxydul, 4,07 Wasser. Mediesen und Rammelsberg's Analyse ergibt sich die Formel R²(R³)² Nb⁶ (Tl, Th³) worin R = Ca, Fe, (R²) = (Ce, La, Y)². Im Kolben gibt er etwas Wasser. Spur von Flusssäure; v. d. L. schwillt er auf, wird gelb oder braun, bleibt sifest unschmelzbar; mit Borax und Phosphorsalz gibt er die Reaction auf Tit von Salzsäure wird er gar nicht, von Schwefelsäure nur theilweise zere: — Miask am Ural; in mineralreichen Pegmatitgängen auf Hitterö.

Anm. Ueber gegenseitige (ziemlich entfernte) Beziehungen zwischen den A.-Verhh. Aeschynit, Euxenit, Polykras hat sich *Brögger* in Z. f. Kryst. III. 483 ausgelassen.

648. Polymignyt, Berzelius.

Rhombisch; P (a) Polk. 486° 28' und 446° 22', OOP 409° 46'; die Krystalle stellea Comb. OPO. OPO. OP. P. z. Th. mit noch anderen Prismen dar, sind languation etwas breitsäulenförmig, vertical gestreift und eingewachsen. — Spaltb. makndiagonal unvollk., brachydiagonal kaum bemerkbar, Bruch muschelig; H. = 6' G. = 4,75...4,85; eisenschwarz und sammetschwarz, Strich dunkelbraun, hametallischer Glanz, undurchsichtig. — Chem. Zus.: nach Berzelius wesentlig 46,30 Titansäure, 44,44 Zirkonsäure, 44,5 Yttererde, 4,4 Kalk, 42,2 Eisenoxia

2,7 Manganoxyd und 5,0 Ceroxyd; zur Zeit der Analyse waren jedoch die Trenungsmethoden solcher Körper noch sehr unvollkommen. V. d. L. ist er für sich unverandelich; von concentrirter Schwefelsäure wird das Pulver zersetzt. — Frederiksvärn in Norwegen im Syenit.

649. Mengit, G. Rose.

Rhombisch; P Polkk. 454°27′ und 404° 40′, OOP 436°20′; die Krystalle stellen die Coml OOP.OOP3.OOPOO.P dar, sind klein, kurzsäulenförmig, glatt und eingewachsen. — Spallbnicht bemerkbar, Bruch uneben; H. = 5...5,5; G. = 5,48; eisenschwarz, Strich kastanierbraun, halbmetallischer Glanz, undurchsichtig. — Chem. Zus. noch nicht genau bekand doch dürfte sie wesentlich in Titansäure, Zirkonsäure und Eisenoxyd bestehen; v. d. L für sich ist er unschmelzbar und unveränderlich; von conc. Schwefelsäure wird er in der Wärme fast völlig gelöst. — Miask am Ural, in Albit eingewachsen; Insel Groix im Dép. Merbihan (nach Graf Limur).

Sechste Classe: Organische Verbindungen und deren Zersetzungsproducte.

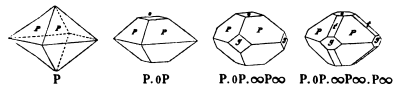
Mineralien, hervorgegangen aus organischen Stoffen, sämmtlich vollständig oder mit Hinterlassung von mehr oder weniger Asche verbrennlich.

1) Salze mit organischen Säuren.

650. Mellit, Hauy (Honigstein).

Tetragonal; $P93^{\circ}5'$ nach Dauber, $93^{\circ}4'$ nach v. Kokscharow; A.-V. nach ersterer Angabe 4:0,7454; doch sind die Kantenwinkel an einem und demselben Krystall ziemlich schwankend; auch sollen nach Jenzsch die meisten Krystalle aus zwei mit einander verwachsenen Individuen zusammengesetzt sein. Die Grundform erscheint theils selbständig, theils in Comb. mit 0P, auch wohl mit ∞P (t) und $\infty P\infty$ (g). die Basis 0P ist stets convex gekrümmt.

Die Krystalle sind gewöhnlich einzeln eingewachsen, selten zu kleinen Gruppen oder Drusen verbunden; auch kleine derbe Aggregate von körniger Zusammensetzung.



— Spaltb. pyramidal nach P sehr unvollk., meist nur muscheliger Bruch, wenig spröd; H. = 2...2,5; G. = 1,5...1,6, nach Kenngott 1,574...1,642; honiggelb bis wachsgelb, selten fast weiss, Fettglanz, halbdurchsichtig bis durchscheinend; optischzweiaxig nach Jenzsch, einaxig nach Des-Cloizeaux und zwar negativ, jedoch mit auffallenden Anomalieen, welche wohl in der unregelmässigen Bildung der Krystalle und der Zusammenhäufung zahlreicher kleinerer zu einem grösseren Individuum begründet sind. — Chem. Zus. nach den Analysen von Wöhler und Iljenkow: (Al2) Cl2 Ol2 + 18 M2 O, mit 44,31 Thonerde, 40,32 Honigsteinsäure (Mellitsäure Cl2 O9), 45,37 Wasser. Im Kolben gibt er Wasser; v. d. L. verkohlt er ohne merklichen Geruch, auf Kohle brennt er sich zuletzt weiss und verhält sich dann wie reine Thonerde; in Salpetersäure leicht und vollständig löslich, so auch in Kalilauge. — Artern in Thüringen und Luschitz in Böhmen, in Braunkohle; Walchow in Mähren, in der Kohle des Quadersandsteins; Malöwka im Gouv. Tula, in der Steinkohle der carbonischen Formation.

Anm. Die Mellitsäure oder Honigsteinsäure ist von C. Friedel und Crafts durch Oxydation des Hexamethylbenzols vermittels Kaliumpermanganats synthetisch dargestellt worden (Bull. soc. min. III. 4880. 489); durch Diffusion zwischen mellitsaurem Kalium oder Natrium und einer wässerigen Lösung von Aluminiumchlorid wurde auch Mellit in künstlichen Krystallen erhalten (ebendas. IV. 4881. 26).

651. Oxalit, Breithaupt (Humboldtin).

Haarformige Krystalle; traubig, in Platten, derb und eingesprengt, von faseriger und feinkörniger bis erdiger und dichter Textur, als Beschlag und Anflug, recht ähnlich dem Gelbeisenerz; Bruch der Aggregate uneben bis erdig, mild in geringem Grade; H. = 2; G. = 2,15...2,25; ockergelb bis strohgelb, schwach fettglänzend bis matt, undurchsichtig. — Chem. Zus. nach den Analysen von Rammelsberg: Verbindung von 2 Mol. oxalsauren Eisenoxyduls und 3 Mol. Wasser, 2 Fe C²O⁴ + 3 H²O, mit 42,14 Eisenoxydul, 42,10 Oxalsäure (C²O³), 45,79 Wasser; v. d. L. auf Kohle wird er erst schwarz, denn roth; mit Borax oder Phosphorsalz gibt er die Reactionen auf Eisen; in Säuren ist er leicht löslich; auch von Kali wird er zerlegt, indem sich Eisenoxyd abscheidet, welches anfangs grün ist, bald aber rothbraun wird. — Kolosoruk bei Bilin, Gross-Almerode in Hessen, Duisburg, überall in Braunkohle.

Anm. Brooke hat unter dem Namen Whewellit auch einen oxalsauren Kalk, angeblich aus Ungarn, beschrieben, welcher auf Kalkspath vorkommt, monokline Krystallformen hat (∞ P 400° 36'), und nach Sandall der Formel Ca C2OK+ H2O entspricht. Ausgezeichnet grosse herzförmige Zwillingskrystalle desselben, selbst bis zu 35 Mm. lang und 42 Mm. dick, fand Weisbach auf einer Kluft im Liegenden eines Steinkohlenflötzes zu Burgk im Plauenschen Grunde bei Dresden (N. Jahrb. f. Min. 4884. II. 48).

2) Kohlen.

652. Anthracit (Kohlenblende).

Amorphe und, wie es scheint, ursprünglich phytogene Substanz; derb und eingesprengt, selten in stängeligen Formen, als Ueberzug und pulveriger Beschlag. Bruch muschelig; spröd; H. = 2...2,5; G. = 4,4...4,7; eisenschwarz bis graulichschwarz; Strich graulichschwarz; starker metallartiger Glasglanz, undurchsichtig. Fischer befand die Anthracite frei von jenen mikroskopischen rothen und gelben Harzpartieen, welche von der Steinkohle stets umschlossen werden. — Chem. Zus.: Kohlenstoff, meist über 90 pCt., mit wenig Sauerstoff und Wasserstoff, und mit Spuren von Stick-

stoff, ausserdem mit Beimengungen von Kieselsäure, Thonerde, Eisenoxyd; er is Pflanzensubstanz, welche ihren Sauerstoff- und Wasserstoffgehalt fast gänzlich verloren hat; verbrennt schwer mit schwacher Flamme und ohne zu backen; gibt im Kolbe: etwas Feuchtigkeit aber kein brenzliches Oel; Kalilauge ist ohne Wirkung. — In der silurischen, devonischen und Steinkohlen-Formation ganze Nester. Stöcke und Lagen bildend, auch, jedoch selten und nur in kleineren Partieen, auf Gängen und Lagen Rhode Island und Pennsylvanien in Nordamerika; Schönfeld, Wurzbach, Lischwitt Französische und Piemontesische Alpen.

Gebrauch. Der Anthracit liefert für manche Feuerungen ein sehr brauchbares Branmaterial.

Anm. Als mäusserstes Glied in der Reihe der amorphen Kohlenstoffe bezeicher. Inostranzeff eine schwarze, diamantartig-metallglänzende Kohle von dem n.-w. Urdes Onega-Sees, wo dieselbe nach ihm zur huronischen Formation gehört; sie ist häre als Anthracit (3,5...4) und spec. schwerer (frisch 1,84, nach dem Trocknen 1.94 und enthält nur 0,40 Wasserstoff, 0,44 Stickstoff, keinen Sauerstoff, ist also procentarisch so reich an Kohlenstoff, wie die besten Graphite; verbrennt nur bei starke Sauerstoffzustrom mit blendend weisser Flamme (N. Jahrb. f. Min. 1880, I. 67).

653. Schwarzkohle (Steinkohle).

Nicht krystallinische, ursprünglich phytogene Substanz; derb, in mehr ode weniger mächtigen, oft viele Quadratmeilen ausgedehnten Lagern, den sogenann: Kohlenflötzen, auch in Lagen, Trümern, Schmitzen, Nestern und eingesprengt: häuß: als Phytomorphose. Dicht, schieferig oder faserig, oft parallelepipedisch abgesonder u. d. M. bei gehöriger Vorbereitung vegetabilische Textur zeigend. Nach den seit wichtigen mikroskopischen Untersuchungen von Fischer und Rüst (Z. f. Kryst. VII. 209 machen Harze und Kohlenwasserstoffe, in Form von verbrennbaren rothen cylindrischen Körpern und Strängen, sowie von leuchtend gelben Körnchen einen wesentlichen Bestandtheil der Steinkohle aus; diese Substanzen, grösstentheils isotrop, verhalten sich chemisch analog dem Bernstein. Bruch muschelig bis uneben oder faserig: wenig spröd bis mild; H. = 2...2,5; G. = 1,2...1,5; schwärzlichbraun, pechschwarz graulichschwarz bis sammetschwarz, Strich bräunlich- bis graulichschwarz, Glasglani und Fettglanz, die faserige Seidenglanz. — Chem. Zus.: Kohlenstoff vorherrschend, nit Sauerstoff, etwas Wasserstoff und sehr wenig Stickstoff, ausserdem verunreinigende Beimengungen von Erden, Metalloxyden und Schwefelmetallen, zumal Bisenkies: 🕸 Verhältniss der Bestandtheile äusserst schwankend: 74 bis 96 pCt. Kohlenstoff, 3 bis 20 pCt. Sauerstoff, 4 bis 54 pCt. Wasserstoff, 1 bis 30 pCt. Asche. Verbrennt leicht mit starker Flamme und mit aromatischem Geruch; färbt Kalilauge nicht braun; entwickelt im Kolben mit Schwefelpulver geglüht Schwefelwasserstoff; nach Frémy gibt die Schwarzkohle in einem Gemeng von concentrirter Schwefelsäure und Salpetersäure eine schwärzlichbraune Lösung von Ulminsubstanz, welche durch Wasser gefällt wird. — Man unterscheidet in technischer Hinsicht besonders fette (bitumenreiche) und magere (bitumenarme) Kohle oder anderseits Backkohle, Sinterkohle und Sandkohle, und nach gewissen äusseren Eigenschaften Glanz - oder Pechkohle, Kärnelkohle (worin zufolge Fischer und Rüst die eigentliche Kohlemasse gegenüber der Menge der eingelagerten kleinen gelben und rothen Harzcylinder sogar zurücktritt. Grobkohle, Blätterkohle, Faserkohle, Russkohle, Schieferkohle. - In Sachsen bei Dresden, Zwickau, Lugau, Schönfeld; Böhmen, Schlesien, Westphalen, Rheinpreussen, Belgien, Frankreich, England, Schottland, überhaupt in der Steinkohlenformation aller Länder, bisweilen auch in anderen Formationen, z. B. im Rothliegenden (Saarbrücken Böhmen), Rhät (Schonen), Lias (Banat), braunen Jura (Ostindien) und Wealden (Grafschaft Schaumburg).

Gebrauch. Die Steinkohlen werden theils unmittelbar, theils im verkokten Zustand als Brennmaterial, sowie zur Darstellung des Leuchtgases benutzt; als Nebenproduct bei der Fabrication von Kokes und Leuchtgas wird der Steinkohlentheer gewonnen, aus welchem Ben3) Harze. 753

zol, Nitrobenzol, Anilin, Carbolsaure u.a. wichtige Stoffe dargestellt werden; die Kännelkohle wird auch zu Knöpfen, Dosen und anderen Utensilien verarbeitet.

654. Braunkohle (Lignit).

Deutlich phytogenes Fossil, oft noch die äussere vegetabilische Form, sehr häufig die vegetabilische Structur erhalten; derb, Textur dicht, holzartig oder erdig; Bruch muschelig, holzartig oder uneben; holzbraun bis pechschwarz; zuweilen Fettglanz, meist schimmernd oder matt; weich, oft zerreiblich; G. = 1,2...1,4. — Chem. Zus. ähnlich jener der Schwarzkohle, doch ist das Verhältniss des Sauerstoffs und Wasserstoffs grösser; verbrennt leicht mit stinkendem Geruch, färbt Kalilauge tief braun, wobei, wie Kaufmann fand, nach Maassgabe des höheren oder geringeren Alters der Braunkohle, 2 bis 75 pCt. ausgezogen werden; mit Schwefel erhitzt gibt sie viel Schwefelwasserstoff. — Man unterscheidet besonders muschelige Braunkohle (Gagat), holzige Braunkohle, Bastkohle (Wetterau), Nadelkohle (Lobsan), Moorkohle, Papierkohle, erdige Braunkohle. In der Braunkohlenformation (Tertiärformation) aller Länder. Nach J. Hirschwald ist auf der Grube Dorothee bei Clausthal die vor höchstens 4 Jahrhunderten verstürzte Zimmerung aus Fichtenholz im Lauf der Zeit in ächte Braunkohle umgewandelt worden.

Gebrauch. Die Braunkohlen gestatten wesentlich dieselbe Benutzung wie die Steinkohlen; auch werden sie bisweilen als Düngemittel, zur Vitriol- und Alaunbereitung, und die erdige Braunkohle als braune Farbe (Kölnische Umbra) gebraucht; durch trockene Destillation wird das Paraffin gewonnen; die feste, compacte Braunkohle (Gagat, Jayet) wird in Asturien, sowie bei Sainte-Colombe im Dép. de l'Aude zu Knöpfen, Rosenkränzen, Kreuzen, Trauerschmuck u. dgl. verarbeitet.

Anm. Stellt man den Gehalt an Kohlenstoff, Sauerstoff, Wasserstoff bei der unzersetzten Holzfaser, dem Torf, der Braunkohle, Steinkohle und dem Anthracit zusammen, so erhält man folgende Tabelle, aus welcher sich ergibt, dass in fortlaufender Reihe stets das nächstfolgende Glied aus dem Voranstehenden durch eine procentarische Anreicherung des Kohlenstoffs unter Ausscheidung der übrigen Bestandtheile hervorgeht.

	Holzfaser	Torf	Braunkohle	Steinkohle	Anthracit
C	51,4 bis 52,6	50 bis 58	55 bis 75	74 bis 96	über 90
0	43 - 42	35 - 28	26 - 19	. 20 - 3	3 bis 0
H	6 - 5,5	7 - 5	6 - 3	5 - 0.5	3 - 0.5

8) Harze.

655. Bogheadkohle, Bituminit, Traill. Torbanit.

Derb, in ganzen Flötzen von 1½ bis 2 Fuss Mächtigkeit; Bruch einerseits dickschieferig, anderseits eben oder muschelig, Bruchstücke scharfkantig; weich und schneidbar, zäh und schwer zersprengbar; G. = 1,284; schwärzlichbraun bis leberbraun; schimmernd bis matt, im Strich gelblichgrau und wenig glänzend; nur in ganz scharfen Kanten röthlichbraun durchscheinend. Im sehr dünnen Schliff wird sie nach Fischer zur Hauptsache heller bis tiefer honiggelb durchscheinend und scheint aus eckigen isotropen Körnchen zu bestehen. Diese ganz eigenthümliche Masse, welche zwischen Brandschiefer und Asphalt zu stehen scheint, enthält nach Matter 60 bis 65 Kohlenstoff, über 9 Wasserstoff, 4 bis 5,5 Sauerstoff und 18 bis 24 pCt. Asche. Sehr leicht entzündlich, brennt mit weisser Flamme und starkem Rauch, und liefert ein vortreffliches Leuchtgas. Durch Aether wird nichts, durch reines Terpentinöl ein wie Copal riechender harzartiger Körper ausgezogen. — In der Steinkohlenformation von Torbanehill, bei Bathgate in Linlithgowshire (Schottland); bei Pilsen in Böhmen, bei Kurakina unweit Tula und bei Murajewna im Gouv. Rjäsan in Russland.

Anm. Die Bogheadkohle ist kaum als Steinkohle, in der gewöhnlichen Bedeutung des Wortes, zu betrachten, obgleich sie der Steinkohlenformation angehört. Schon Bennet zeigte, dass sie in ihrer mikroskopischen Structur wesentlich von aller Stein-Naumann-Zirkel, Mineralogie. 12. Auß.

kohle abweicht. Weil sie weit mehr Wasserstoff als Sauerstoff enthält, ist sie nach dem Vorgang von Kenngott hier zu den Harzen gestellt. Liversidge vereinigt mit in auch den sog. Kerosene-Shale von Neu-Süd-Wales (auch Wollongongit geheissen).

656. Bernstein (Succinit).

In rundlichen und stumpfeckigen Stücken und Körnern, auch in getropften u. geflossenen Gestalten, ganz wie Baumharz, zuweilen Insekten, Pflanzentheile, Luftblaeinschliessend; Bruch vollk. muschelig; wenig spröd; H. = 2...2,5; G. == 4...4,4: bniggelb bis hyacinthroth und braun einerseits, bis gelblichweiss anderseits, zuweigeflammte oder gestreiste Farbenzeichnung, Fettglanz, durchsichtig und durchscheiner bis fast undurchsichtig; manche Varr., zumal aus Sicilien, zeigen blaue Fluorescea gerieben gibt er einen angenehmen Geruch und wird negativ-elektrisch. Sorby gwahrte u. d. M. oft in grosser Menge Höhlungen, welche entweder mit Gas, oder L einem Liquidum (Wasser), oder mit einer libellenführenden Flüssigkeit erfüllt sind Erscheinungen der Doppelbrechung in dem Bernstein führt er auf die in Folge der Vlumverminderung bei der festwerdenden Harzmasse eingetretene Spannung zurück. -Chem. Zus. nach Schrötter: C¹⁰ M ¹⁶0, oder vielmehr C¹⁰ M ⁶⁴0 ⁴, mit 78,93 Kohlenster 10,55 Wasserstoff und 10,52 Sauerstoff; seine näheren Bestandtheile sind Bernsteisäure, ein ätherisches Oel, zweierlei Harze und ein unlöslicher bituminöser Stotf: schmilzt bei 287° (dagegen Copal schon bei 200° bis 220°), brennt mit heller Flamcund angenehmem Geruch; beim Schmelzen entweichen Wasser, brenzliches Oel un Bernsteinsäure. Der Bernstein, ein von urweltlichen Coniferen abstammendes fossils Baumharz, findet sich wesentlich in der Braunkohlen- und Diluvialformation viele: Länder; besonders aber im nordöstlichen Deutschland, in Preussen, Curland, Livland in Sicilien am Simeto bei Catania, und in Spanien. Bei dem Dorfe Gluckau unwer Danzig ist ein fast 12 Pfund schweres Stück sehr reinen Bernsteins gefunden worde: für welches 12000 Mark geboten wurden; auch im tertiären Kalkstein bei Lember. kommen Bernsteinstücke vor.

Gebrauch. Der Bernstein wird besonders zu allerlei Schmucksachen, zu Perlen, Knöpfen Pfeifen- und Cigarrenspitzen, Rosenkränzen u. s. w. verarbeitet; auch braucht man ihn Räucherpulvern, Lackfirniss, zur Bereitung der Bernsteinsäure und des Bernsteinöls.

Anm. 4. Es sind wahrscheinlich mancherlei sehr verschiedene fossile Harze von gelber Farbe und bernsteinähnlichem Ansehen, welche unter dem Namen Bernstein aufgeführt werden; wenigstens ist vieler sogenannter Bernstein nicht eigentlicher und wirklicher Bernstein. Nicht selten finden sich in den Sammlungen Stücke von Copal unter dem Namen Bernstein niedergelegt, doch kommt auch fossiler Copal oder Copalin in tertiärem Thon ax Highgate Hill unweit London vor; führt nach Johnston auf die Formel Copalin in tertiären.

Anm. 2. Euosmit nennt Gümbel ein Erdharz, welches in der Braunkohle bei Thunsenreuth unweit Erhendorf in Bayern vorkommt. Dasselbe bildet theils pulverige, theils fest Massen in den Klüften der von Cupressinoxylon subaequale gelieferten Lignitstämme; Bruch muschelig; spröd und leicht zersprengbar; H. = 4,5; G. = 4,2...4,5; braungelb; gerieben stark elektrisch; wohlriechend. — Chem. Zus. nach Wittstein: 84,89 Kohlenstoff, 44,73 Wasserstoff und 6,88 Sauerstoff; es schmilzt bei 77° C. und verbrennt mit stark leuchtender Flamme unter sehr aromatischem Geruch; in Aether sowie in Alkohol wird es vollständigelöst.

657. Dopplerit, Haidinger.

Amorph, derb und in Trümern; im Bruch muschelig; geschmeidig und elastisch wie Kautschuk; H. = 0,5; G. = 1,089; braunlichschwarz, im Strich dunkel holzbraun; Glasglanz etwas fettartig; in dünnen Lamellen röthlichbraun durchscheinend. An der Luft schwinde er, und zerfällt in kleine, stark glänzende Stücke; auch wird er durch ganz gelinde Erwärmung und durch Auspressung entwässert, und verliert dabei 66 (bei 100° C. bis 79) pCt. an Gewicht. Der Rückstand ist wenig spröd, sammetschwarz, stark glänzend, hat H. = 2...2,5. G. = 1,466, und verbrennt oder verglimmt mit dem Geruch des brennenden Torfes. In Was-

3) Harze. 755

ser, Alkohol und Aether unlöslich; nach Mühlberg besteht er aus 56,46 Kohlenstoff, 38,06 Sauerstoff, 5,48 Wasserstoff und einer Spur von Stickstoff. Demel's Elementar-Analyse der bei 400° getrockneten Substanz (von Aussee) ergab die Formel C¹²H¹⁴O⁶; der Aschengehalt beträgt 5,4 pCt. und besteht weitaus vorwiegend aus Kalk, daneben aus Thonerde und Eisenoxyd, auch etwas Schwefelsäure. Scheint eine sehr homogene Torfmasse zu sein, welche ihre fast gelatinöse Beschaffenheit einer grossen Menge von absorbirtem Wasser verdankt. — In einem Torflager bei Aussee, sowie bei Gonten unweit Appenzell, Obbürgen in Unterwalden und bei Berchtesgaden; nach Kaufmann auch mehrorts in den tertiären Pechkohlen und in der diluvialen Schieferkohle von Uznach.

658. Asphalt (Erdpech).

Derb, eingesprengt, in Trümern und Adern, auch in getropften und geslossenen Gestalten; Bruch muschelig, zuweilen im Inneren blasig; mild; H. = 2; G. = 4,4...1,2; pechschwarz, settglänzend, undurchsichtig, doch bisweilen nach H. Fischer im Dünnschliss honiggelb werdend und dann als amorph sich erweisend; riecht, zumal gerieben, stark bituminös. — Chem. Zus.: Kohlenstoff, Sauerstoff und Wasserstoff in nicht ganz bestimmten Verhältnissen; schmilzt bei etwa 100°, entzündet sich leicht und verbrennt mit heller Flamme und dickem Rauch; löst sich zum grösseren Theil in Aether mit Hinterlassung eines in Terpentinöl löslichen Rückstandes, des Asphaltens. — Aus Erzgängen und Lagern; in Sandstein- und Kalksteinschichten, welche er z. Th. imprägnirt; auch in selbständigen Ablagerungen von gang- und lagerartiger Natur: Avlona in Albanien, Insel Trinidad, Todtes Meer; Pyrimont bei Seyssel im Dép. de l'Ain, Val Travers in Neuschatel; Lobsan im Elsass; Bentheim in Hannover, hier gangförmig; Dannemora in Schweden; Gegend von Grossnaja zwischen dem Terek und Argun.

Gebrauch. Als Deckmaterial für Dächer, Plattformen und Altane, zu Trottoirs und Strassenpflaster; zu wasserdichtem Kitt, zum Kalfatern und Betheeren der Schiffe, zu schwarzem Firniss, schwarzem Siegellack, zu Fackeln u. s. w.

Anm. 4. Albertit hat man ein bei Hilsborough in Albert-County (in Neubraunschweig) vorkommendes asphaltähnliches Mineral genannt, welches schon von Wetherill unter dem Namen Melanasphalt aufgeführt worden war. Es findet sich in Trümern und Adern, welche von einem gemeinschaftlichen gangähnlichen Stamm auslaufen, der durch den Bergbau schon 4000 Fuss tief verfolgt worden ist, ohne an Mächtigkeit abzunehmen; das pechschwarze Pulver schmilzt in der Wärme und liefert eine Menge von brennbarem Gas, mit Hinterlassung einer leichten voluminösen Kohle. Nach Wetherill besteht es aus 86,037 Kohlenstoff, 8,962 Wasserstoff, 2,920 Stickstoff, 4,974 Sauerstoff und 0,4 Asche. Hitchcock vermuthet, dass der Albertit aus Petroleum entstanden ist, welches in eine Spalte des Gebirges injlicirt worden war, während Peckham glaubt, dass das Bitumen aus tiefer liegenden bituminösen Schichten in die Spalten destillirt wurde. Der sehr ähnliche Grahamit in West-Virginien erscheint gleichfalls als Spaltenausfüllung.

Anm. 2. Walait ist ein stark glänzendes, dem Asphalt ähnliches Harz, welches als dünner Ueberzug auf Dolomit- oder Kalkspathkrystallen in der Rossitz-Oslawaner Steinkohlenformation vorkommt; der krystallinische Habitus der Substanz, welchen Helmhacker für einen ihr eigenthümlichen hielt, kommt nach v. Zepharovich von der Abformung sehr kleiner Rhomboëder jener Mineralien her.

659. Piauzit, Haidinger.

Derb, von vielen parallelen Klüften durchzogen, fast wie Schieferkohle erscheinend; Bruch unvollk. muschelig; mild; H.=4,5...2; G.=4,48...4,22; schwärzlichbraun, Strich gelblichbraun, Fettglanz, in dünnsten Kanten etwas durchscheinend. Er schmilzt bei 345° und verbrennt dann unter eigenthümlichem aromatischem Geruch mit lebhafter Flamme und starkem russendem Rauch, ist vollständig löslich in Aether und in Aetzkali, und bildet Trümer in der Braunkohle bei Piauze nördlich von Neustadt in Krain, auch bei Tüffer in Steiermark.

660. Ixolyt, Haidinger.

Amorph und derb; Bruch muschelig; H.=4; G.=4,008; hyacinthroth, Strich ockergelb, Fettglanz; zwischen den Fingern gerieben gibt er aromatischen Geruch; erweicht bei 67°, ist aber bei 460° noch fadenziehend. — Oberhart bei Gloggnitz in Oesterreich, in Braunkohle.

Anm. 4. Ein ähnliches Harz ist dasjenige, welches v. Zepharovich unter dem Nam-2 Jaulingit, nach seinem Fundort Jauling bei St. Veit in Nieder-Oesterreich, eingeführt hat. Es bildet theils Knollen, theils Trümer und Anflüge in Lignitstämmen, ist hyacinthroth, stanfettglänzend, im Strich gelb; sehr spröd, leicht zersprengbar; H. = 2...8; G. = 4,098...4.4.1 brennt mit rothgelber, stark rauchender Flamme. — Nach Rumpf auch bei Oberdorf unvel Voitsberg in Steiermark zugleich mit Hartit.

Anm. 2. H. Höfer beschrieb unter dem Namen Rosthornit ein neues Harz aus deschwarzen eocänen Braunkohle von Guttaring in Kärnten. Dasselbe bildet innerhalb der Kobelinsenförmige Körper bis zu 6 Zoll Durchmesser und 4 Zoll Dicke, lässt sich mit dem Fingenagel ritzen, hat G. == 4,076, ist rothbraun, im Strich hellbraun bis pomeranzgelb, fettglazend, in Splittern weingelb durchscheinend, und besteht nach der Elementar – Analyse von Mitteregger aus 84,42 Kohlenstoff, 44,04 Wasserstoff und 4,57 Sauerstoff, was der Formei CM 100 entspricht. An der Luft erhitzt entwickelt es aromatisch riechende weisse Dames und verbrennt dann mit gelber russender Flamme ohne Rückstand (N. Jahrb. f. Min., 48,74, 36.

Anm. 3. Siegburgit nennt v. Lasaula: ein kohlenstoffreiches, leicht schmelzbarund brennbares Harz von H. = 2...2,5, welches als kleine goldgelbe bis hyacinthrothe Kurchen das Cäment sandiger Concretionen der Tertiärformation bei Siegburg unweit Bonn bidet (N. J. f. Min. 1875. 128); nach den noch nicht abgeschlossenen Untersuchungen von Khger und Pitschki findet sich unter den Destillationsproducten Styrol und Zimmtsäure und lied
hier vielleicht ein fossiler Storax vor (Ber. d. chem. Ges. XVII. 1884, 2742).

661. Retinit, v. Leonhard. •

Rundliche Massen, stumpfeckige Stücke, derb, eingesprengt und als Ueberzug; Brech muschelig bis uneben, auch erdig; sehr leicht zersprengbar, spröd, der erdige mild; H.= 4,5...2; G.=4,05...4,45; gelblich bis braun in verschiedenen Nüancen; Fettglanz, oft nur schimmernd, der erdige matt, doch im Strich wenig glänzend; durchscheinend bis undurchsichtig.— Chem. Zus. sehr verschieden, da, wie es scheint, verschiedene fossile Harze mil dem Namen Retinit belegt worden sind; die muschelige gelbliche Var. von Walchow un Mähren entspricht nach Schrötter der Formel: C12 160, mit 80,88 Kohlenstoff, 10,14 Wasserstoff und 8,98 Sauerstoff, sie schmilzt bei 250° und verbrennt mit stark russender Flamme, doch trennt Schrötter diese Var. als ein eigenthümliches Harz unter dem Namen Walchowit von den übrigen Retiniten, welche sich nach Hatchett und Johnston ganz anders verhalten.— Halle, Walchow, Bovey in Devonshire.

Anm. Tas manit nennt Church ein röthlichbraunes Harz, welches am Merseyfluss in Tasmanien innerhalb eines Schieferthons zahlreiche Lamellen oder Schuppen bildet, und auf 79,34 Kohlenstoff, 40,44 Wasserstoff, 4,93 Sauerstoff und 5,32 Schwefel besteht (nach Newte ist der Tasmanit ein bituminöser papierkohlen-ähnlicher Schiefer). — Ein ähnliches, ebenfalls schwefelhaltiges und von Tschermak Trinkerit genanntes Harz findet sich in kleiner länglichen Knollen in der Braunkohle von Carpano in Istrien, sowie im schwarzen Mergel der Gosaubildung bei Gams, unweit Hieflau in Steiermark.

662. Krantzit, Bergemann.

Faustgrosse, meist längliche und abgerundete, zuweilen selbst stalaktitisch geformte Stücke, und kleine Körner; weich, schneidbar, elastisch; G. = 0,968; äusserlich gelb, braun bis schwarz, rauh und undurchsichtig; innerlich röthlich, stark glänzend und durchsichtig. Chem. Zus. nach Landolt: 79,25 Kohlenstoff, 40,44 Wasserstoff und 40,84 Sauerstoff, entsprechend ungefähr der Formel C¹⁰ H¹⁶0; schmilzt bei 224° C.; in Aether nur zu 6, in Alkohol zu 4 pCt. löslich, schwillt es in Terpentinöl zu einer hellgelben elastischen Masse an. — Dieses dem Walchowit einigermaassen ähnliche Harz findet sich in der Braunkohle von Lattorf, bei Nienburg unweit Bernburg. Nach Spirgatis ist der sogenannte unreife Bernstein Ostpreussenmit dem Krantzit identisch (Sitzgsb. d. Münchener Akad. 4872. 200).

Anm. Der Bombiccit in der Braunkohle von Castel Nuovo im oberen Arnothal bildet farblose trikline Krystalle, welche bei 75° schmelzen, sich in Schwefelkohlenstoff, in Aether und Alkohol leicht lösen, und nach Bechi aus 74,56 Kohlenstoff, 40,7 Wasserstoff und 44,74 Sauerstoff bestehen.

663. Pyroretin, Reuss.

Derb, in nuss- bis kopfgrossen Knollen oder in mehrzölligen Platten; Bruch muschelig, ausserst spröd und zerbrechlich, und leicht zu pulverisiren; H. = 2; G. = 1,05...1,18, pechschwarz, im Strich dunkel holzbraun, schwach fettglänzend; leicht entzündlich und mit hel-

ler, stark rauchender Flamme verbrennend unter Entwickelung eines aromatischen Geruchs. Wahrscheinlich ein durch Einwirkung des Basalts erzeugtes Educt der Braunkohle. — Findet sich in der Braunkohle zwischen Salesl und Proboscht unweit Aussig in Böhmen.

664. Idrialit, Schrötter.

Derb, theils selbständige Knollen, theils Anflüge auf Ganggestein bildend, von blätterigem Gefüge, mild; H. = 4...4,5; G. = 4,4...4,6; pistaziengrün, gewöhnlich verunreinigt durch Gangschiefer mit Zinnober und dann graulich- bis bräunlichschwarz; matt bis fettglänzend; löslich in concentr. heisser Schwefelsäure mit tief indigoblauer Farbe; gibt beim Verbrennen oder Destilliren ein feinschuppiges strohgelbes Destillationsproduct, welches reines Idrialin ist (nach Goldschmidt von der Zusammensetzung C⁸⁰ H³⁶ O²) und hinterlässt gewöhnlich die Verunreinigung als braunrothe Asche (Scharizer in Verh. geol. R.-Anst. 4884. 885). — Idria in Krain, vgl. Quecksilberlebererz.

4) Kohlenwasserstoffe.

665. Hartit, Haidinger.

Paraffinähnliche krystallinische Substanz, welche die Klüfte und Risse der Braunkohle und des bituminösen Holzes ausfüllt, und eine schalige Zusammensetzung aus lamellaren Individuen erkennen lässt; selten frei auskrystallisirt; doch hat Rumpf an dem Hartit von Oberdorf deutliche bis 8 Mm. lange und 4 Mm. breite Krystalle entdeckt, beschrieben und abgebildet; sie sind triklin, säulenförmig oder tafelförmig, und werden vorherrschend von den drei Pinakoiden 0P, coPco und coPco gebildet, zu denen sich noch einige untergeordnete Formen gesellen; 0P: $\infty P \infty = 88^{\circ} 80'$ oder 91° 30′, 0P: $\infty P \infty = 74^{\circ} 30'$ oder 105° 30′, $\infty P \infty$: coPoo = 80°48' oder 99°42'. - Spaltb. makrodiagonal vollk., brachydiagonal minder deutlich. Der Hartit ist mild, aber unbiegsam; H. = 1,5; G. = 1,040...4,051; weiss, doch durch Bitumen oder Kohle auch grau, gelb oder braun gefärbt; schwacher Fettglanz, durchscheinend, überhaupt weissem Wachs sehr ähnlich; die Lamellen zeigen nach Konngott im polarisirten Licht elliptische Farbenringe. - Chem. Zus. nach Schrötter und Ullik: 87,8 Kohlenstoff und 42,2 Wasserstoff, also C5 H8 (wie Fichtelit), oder vielleicht C6 H10; er schmilzt bei 74° und verbrennt mit stark russender Flamme; in Aether ist er sehr reichlich, in Alkohol viel weniger löslich. - Oberhart bei Gloggnitz in Oesterreich, und Rosenthal bei Köflach, sowie Oberdorf bei Voitsberg in Steiermark.

Anm. Aragotit, auf Zinnober von der Reddington-Mine, und im Dolomit von New-Almaden in Californien, bildet heilgelbe Schuppen, welche in Aether, Alkohol und Terpentinöl unlöslich sind; er ist ein flüchtiger, nach *Dana* dem Idrialit nahestehender Kohlenwasserstoff.

666. Fichtelit, Bromeis.

Bildet krystallinische Lamellen, deren Formen nach Clark monoklin (OOP 83°) und hemimorphisch in der Richtung der Orthodiagonale sind, oder auch dünne Krusten und Anflüge im bituminösen Holz eines Torflagers bei Redwitz in Bayern, ist weiss, perlmutterglänzend, geruch- und geschmacklos, schwimmt auf Wasser, sinkt im Alkohol unter, schmilzt bei 46° und erstarrt wiederum krystallinisch. — Chem. Zus.: C⁵ 18, mit 87,48 Kohlenstoff, 42,87 Wasserstoff nach Clark; in Aether ist er sehr leicht löslich wird ein Körnchen auf einer Glasplatte in Aether gelöst, so bleibt es lange halbflüssig und zäh, bevor es wieder krystallinisch wird. — Auch im Torfmoor von Holtegaard in Dänemark (Forchhammer's Tekoretin).

667. Könleinit, Schrötter (Scheererit z. Th.).

Kleine nadelförmige und lamellare Krystalle von monoklinen Formen, als Anflug und Ueberzug auf Klüften und eingewachsen zwischen den Fasern von bituminösem Holz; weich, spröd, fettig anzufühlen; G. = 4...4,2 (Breithaupt); weiss, Diamant- und Fettglanz, durchsichtig bis durchscheinend; geruchlos. — Chem. Zus. nach den Analysen von Kraus und Trommsdorff: 92,84 Kohlenstoff und 7,69 Wasserstoff, also vielleicht C⁵ 4; schmilzt bei 408° bis 444°; löslich in Aether; wird ein Körnchen auf einer Glasplatte in Aether gelöst, so scheidet es sich sogleich wieder in fester Form aus. — Uznach in der Schweiz und Redwitz in Bayern.

Anm. Der eigentlich zuerst von Stromeyer so benannte Scheererit von Uznach schmilzt bei 45° und hat auch eine andere Zusammensetzung, nämlich CM4, daher Schrötter vorgeschlagen bat, die vorher beschriebene und bis dahin als Scheererit aufgeführte Substanz mit dem Namen Könleinit zu belegen.

668. Ozokerit, Glocker (Erdwachs, Paraffin).

Derb, nach Magnus und Huot bisweilen faserig; nach Fischer u. d. M. ein filze Fasergewebe allerfeinster doppeltbrechender, wie es scheint, gerade auslöschen-Nädelchen. Hauptbruch vollk. flachmuschelig, Querbruch splitterig; sehr weich. schmeidig und biegsam, zwischen den Fingern geknetet klebrig; G. = 0,94...0,97: i. i reflectirten Licht lauchgrün bis grünlichbraun, im transmittirten Licht gelblichbraun hyacinthroth; im muscheligen Bruch bis stark glänzend, im splitterigen schimmens kantendurchscheinend in hohem Grade; riecht angenehm aromatisch. — Chem. Zenach den Analysen von Magnus, Malaguti, Schrötter und Johnston gleich dem kunlichen Paraffin — Cⁿ M²ⁿ (also ganz ähnlich dem Elaterit), mit 85,7 Kohlenstoff und 14 Wasserstoff; in der Var. von Baku fand Fritsch auch 2,64 Sauerstoff; schmilzt äusserleicht zu einer klaren öligen Flüssigkeit, welche beim Abkühlen erstarrt; bei höher Temperatur verbrennt er mit heller Flamme meist ohne Rückstand; in Terpentino er leicht, in Alkohol und Aether sehr schwer löslich. — Slanik in der Moldau, Bonlaw in Galizien, Newcastle in England, Wettin, Baku am Kaspi-See. — Das sog. Nef gil von der Insel Tschelekän im Kaspi-See ist nach v. Bär und Fritzsche identisch w dem Ozokerit. — In Aether äusserst leicht lösliches Paraffin als wachsähnliche gel:lichweisse, durchsichtige Tafeln (schmelzend bei 56°, sich verflüchtigend bei ca. 300 fand Silvestri in Hohlräumen einer basaltischen Lava bei Paternò am Aetna.

Gebrauch. In der Moldau wird er zur Darstellung von Kerzen benutzt.

669. Hatchettin, Conybeare.

Wallrath- oder wachsähnliche Substanz, weich und biegsam; G.=0,6; gelblichweiß wachsgelb bis grünlichgelb, schwach perlmutterglänzend, durchscheinend bis fast undurtsichtig, fettig anzufühlen, geruchlos; fängt bei ca. 57° an zu schmelzen. Cosali befand dunvollk. spaltbaren Blättchen, welche am Monte Falò bei Savigno im Bolognesischen wurdurcheinander gelagert formlose Aggregate bilden, doppeltbrechend mit 2 symmetrisch gegidie Normale zur Spaltfläche austretenden Axen. — Chem. Zus.: nach einer Analyse von Jeitston dürfte der Hatchettin die Zusammensetzung des Ozokerits haben, doch gilt dies nur welcher vom Loch Fyne, nicht aber von der von Merthyr-Tydvil, welche ein etwas andere Verhalten zeigt und daher wohl auch anders zusammengesetzt sein dürfte. Nach Boricky ensteht der Hatchettin, welcher sich im unteren Silur Böhmens mit Ozokerit findet, aus diesen und stellt nur die reinere, deutlicher krystallinische Var. desselben dar. — Findet sich such bei Wettin, und auf der Grube l'Espérance bei Seraing.

670. Pyropissit, Kenngott (Wachskohle).

Derb, in ganzen Schichten, zufolge H. Fischer isotrop; Bruch uneben und feinerdig; sehr weich, leicht zu zerbröckeln, sehr mild und fast geschmeidig; G. = 0.9: schmutziggelb bis lichtgelblichbraun, matt, im Strich glänzend. Bei einer geringen Wärme entwickelt er weisse, schwere Dämpfe, in der Flamme verbrennt er mit nicht unangenehmem Geruch, und in einem offenen Gefäss schmilzt er zu einer pechähnlichen Masse. Durch Aether lässt sich ein wachsartiger Bestandtheil (30 pCt.) ausziehen, welcher nach Brückner ein sehr zusammengesetzter Körper ist. — Gerstewitz unweit Weissenfels in Thüringen, Helbra bei Eisleben, Zweifelsreuth im Braunkohlenbassin von Eger.

Anm. Freiesleben kannte den Pyropissit von Helbra schon seit dem Jahre 1800: ausführlich behandelt sein Vorkommen Emil Stöhr (N. Jahrb. f. Min., 4867. 403). Vergl. Zincken, Physiographie d. Braunkohle 1867. 239.

674. Elaterit (Elastisches Erdpech).

Derb, eingesprengt, nierförmig, als Ueberzug; zufolge H. Fischer isotrop; geschmeidig. oft etwas klebrig, elastisch wie Kautschuk, sehr weich; G. = 0,8...4,28; schwärzlichbraun röthlich- und gelblichbraun, Fettglanz, kantendurchscheinend bis undurchsichtig, stark bituminös riechend. — Chem. Zus. wesentlich: Cn Man, mit geringer Beimengung einer sauerstoffhaltigen Verbindung; Johnston fand in weichem klebendem Elaterit 85,47 Kohlenstoff, 43,28 Wasserstoff. — Castleton in Derbyshire auf Bleierzgängen, Montrélais im Dép. der unteren Loire auf Quarz- und Kalkspathgängen, Newhaven in Connecticut,

672. Erdől (Petroleum, Bergől, Steinől, Naphtha).

Dünn- oder dickflüssig, farblos oder gelb und braun, durchsichtig bis durchscheinend; G. = 0,7...0,9; an der Luft sich leicht verflüchtigend mit aromatischbituminösem Geruch. - Chem. Zus.: wesentlich Kohlenstoff und Wasserstoff, in verschiedenen Verhältnissen; aus den Untersuchungen der amerikanischen Erdöle hat sich ergeben. dass darin viele homologe Kohlenwasserstoffe Cn 12n+2 enthalten sind, angefangen von dem gasförmig sich entwickelnden Aethylhydrür €2 116 bis zum Cethylhydrür C16 M34. Leicht entzündlich und mit aromatischem Geruch verbrennend. Man unterscheidet: Naphtha, wasserhell und sehr flüssig; Steinöl, gelb und noch vollk. flüssig, und Bergtheer, gelblich- bis schwärzlichbraun, mehr oder weniger zähflüssig; auf Klüften und Spalten des Gesteins hervordringend, theils mit, theils ohne Wasser. - In Braunschweig und in Hannover (Peine, Hildesheim, Lehrte), auch im Elsass an vielen Punkten (z. B. Bechelbronn); Häring und Tegernsee in den Alpen; in den Apenninen an mehren Orten; in vielen Steinkohlenwerken; Baku u. a. O. am Kaspisee, wo jährlich an 250000 Pud Naphtha gewonnen werden; Ost- und West-Galizien, zumal die Gegend von Boryslaw bei Drohobycz, wo mehre tausend Schächte sowohl Petroleum als auch Ozokerit liefern. Eine wahrhaft colossale Production findet in den Vereinigten Staaten Nordamerikas und in Canada statt.

Gebrauch. Als Brenn- und Beleuchtungsmaterial, als Arzneistoff, als Auflösungsmittel von Harzen, als Bewahrungsmittel der Metalloide, zur Bereitung von Firnissen.

Anm. Vieles, was unter dem Namen Bergöl oder Petroleum in den Handel kommt, ist eigenflich schon als tropfbar-flüssiger Bergtheer zu betrachten, wie denn überhaupt tropfbar-flüssiger und zähflüssiger Bergtheer zu unterscheiden sind, von welchen sich der erstere an das Bergöl, der andere an den Asphalt anschliesst.

Anhang.

Der folgende Anhang führt in alphabetischer Aneinanderreihung eine Anzahl von Mineralien auf, welche entweder ausserordentlich selten, oder bezüglich ihrer Eigenschaften noch nicht nach allen Richtungen hin genügend bekannt sind, oder in der dies-Elementen zu Grunde gelegten Gruppirung noch nicht mit erforderlicher Sicherheit ein-Stellung erhalten konnten, oder endlich ihrer Selbständigkeit nach noch als zweiselba: gelten müssen. Für sie ist meist nur eine ganz kurze Charakteristik, daneben die leich zugängliche Quelle angegeben, wo Specielleres zu ersehen ist.

Adelpholith, tetragonal, bräunlich, ein wasserhaltiges niobsaures Eisen und Mangan von Luzrinmäki in Finnland; A. E. Nordenskiöld, Poggend. Ann. Bd. 122. 615.

Aenigmatit (Kölbingit), ein monoklines epidotähnliches Silicat von Kangerdluarsuk in Größland; Breithaupt, Berg- und hüttenm. Zeitg. XXIV. 898.

Amesit, grünes, talk- oder chloritähnliches Mineral von Chester in Massachusetts (Shepard L Pisani, Comptes rendus, Tome 83, Nro. 2, p. 466; Z. f. Kryst. I. 4877. 223.

Anthosiderit nannte Hausmann ein in schwach seidenglänzenden, feinfaserigen, blumigstrablige-Aggregaten von ockergelber bis gelblichbrauner Farbe ausgebildetes Mineral von Antonio Preira in Minas Geraes (Brasilien) von H. = 6,5, G. = 3; von Säuren zerlegbar; die Analyse von Schnedermann lieferte ca. 60,3 Kieselsäure, 35 Eisenoxyd, 3,6 Wasser. H. Fischer erkanzdasselbe indessen als ein entschiedenes Gemeng von Magnesiaglimmer und Fibrolith.

Arsenargentit; so bezeichnet J. B. Hannay kleine nadelförmige Krystalle, welche in derben Arsen (wahrscheinlich von Freiberg) eingewachsen sind, und die Zus. Ag³As (mit 84,2 Sübet. 18,8 Arsen), sowie das G. = 8,825 haben; Mineralog. Magaz. 1877. Nro. 5. S. 149.

Attakolith (Blomstrand), derb, lachsfarbig, wesentlich ein Kalk-Thonerdephosphat von Wesland

Barcenit, eine mit Zinnober und mit Antimonoxyd innig gemengte Substanz von Huitzuco Mexico, welche nach J. W. Mallet ein Gemeng von Antimonsaure mit einem antimonsaure Salz von Kalk und Quecksilber ist (und wohl auf Selbständigkeit keinen Anspruch hat; Amer. journ. of sc. (3), XVI. 806, October 4878; Z. f. Kryst. III. 4879. 78.

Beccarit, eine angebliche »Zirkonvarietät « Grattarola's, bestehend aus 30,3 Kieselsäure. 62.1 Zirkonsäure, 2,5 Thonerde, 3,6 Kalk; H. = 8; unschmelzbar und unlöslich, aber olivengrun

und optisch zweiaxig; als Geröll bei Point de Galles; Z. f. Kryst. IV. 1880. 398.

Bertrandit (Damour), rhombische, glänzende, z. Th. gelbliche Kryställchen, nach ∞P∞ tafelförmig; H. über 6; in Salpetersäure unlöslich, unschmelzbar; die Zus. aus 49 Kieselsäure 🤼 Beryllerde, 4,4 Eisenoxyd, 6,9 Wasser, mit der Formel H2Be4 Si2O9, wurde dem Mineral einen Platz hinter dem Humit anweisen; sehr selten auf Quarz oder Feldspath in Pegmatitgangen in der Gegend von Nantes; vgl. N. Jahrb. f. Min. 4885. I. 494.

Bernardinit (Stillmann), fast weisses, zerreibliches, leichtes und poröses Harz, auf dem Bruch schwach faserig, bestehend aus 64,5 Kohlenstoff, 9,2 Wasserstoff, 26,8 Sauerstoff; aus San Bernardino Co., Californien. Amer. journ. (3) Bd. 48. 57; Z.f. Kryst., IV. 4880. 380; V. 4884. 341.

Bismutosphaerit (Woisbach) ist das Worner sche Arsenikwismuth, welches zu Neustadtel bei Schneeberg vorkam; seine concentrisch feinfaserigen krummschaligen braunen Kügelchen sind nach Winkler Bl2 C 05; Jahrb. f. d. Berg- u. Hüttenwes. i. Kgr. Sachsen 4877. Z. f. Kryst. I. 1877. 394; dieselbe Substanz bildet Pseudomorphosen nach einem anscheinend tetragonalen Mineral zu Guanaxuato.

Brackebuschit (Döring), dem Descloizit nahe stehend, kleine schwarze gestreifte Prismen aus dem Staat Cordoba in Argentinien, für welche die Zus. R3 V208 + H20 angegeben wird, worin R = Pb, Mn, Fe, Zn, Cu (Z. geol. Ges. 4880. 744).

Calcoferrit (Blum), ein gelbes, blätteriges, dem Delvauxit chemisch sehr ähnliches Phosphal

von Battenberg im Leiningenschen.

Castillit, silberhaltiges und wahrscheinlich mit anderen Schwefelverbindungen gemengtes Bunt-

kupfererz von Guanesivi, Mexico.

Chlorastrolith (Jackson), hellblaulichgrüne, radialstrahlige, schön polirbare, kleine Geschiebe. von H. = 5...6, aus dem Trapp stammend, von den Ufern der Isle Royale, Lake Superior; ein eisenoxydhaltiges Kalkthonerdesilicat.

- Chonikrit (v. Kobell), weiss, von Porto Ferrajo auf Elba, ist ein zersetzter und mit sog. Pyrosklerit gemengter Feldspath.
- Cirrolith (Blomstrand), dicht, blassgelblich, von Westanå in Schweden, ein wasserhaltiges Kalk-Thonerdephosphat.
- Connellit (Dana), schön blaue, durchscheinende, spitze hexagonale Kryställchen aus Cornwall, sollen aus Kupfersulphat und -Chlorid bestehen.
- Cooksit (Brush), farblose hexagonale Säulen mit basischer Spaltb., wurmförmig gekrümmt, auch knäuelähnliche Aggregate, biegsam, aber nicht elastisch; H. = 2,5; G. = 2,7; die Zus. nähert sich der eines lithionhaltigen Glimmers (2,82 Li); blättert sich wie Vermiculit v. d. L. auf und färbt die Flamme intensiv carminroth; grünen und rothen Turmalin zu Paris und Hebron in Maine bedeckend und verkittend, wahrscheinlich daraus entstanden.
- Cossyr1t nennt H. Förstner ein Mineral aus den Rhyolithlaven der Insel Pantelleria, worin er eine trikline Hornblende zu erkennen glaubt, bei welcher indessen gerade das charakteristische. auch hier spaltbare OP nicht ca. 134°, sondern 114°9′ beträgt, und die Zwillingsebene OPO ist; die schwarzen kaum 1,5 Mm. langen Kryställchen enthalten 83,87 Eisenoxydul, 7,97 Eisenoxyd, 5,29 Natron (Z. f. Kryst. V. 1881. 348).
- Cuspidin (Scacchi), spiessige blass rosenrothe, auch wasserhelle und weisse, monokline Krystalle, vollk. basisch spaltbar; besteht aus 2 Ca 0. 81 02, worin ungefähr 1 des Ca 0 durch Ca F2 ersetzt ist; theils in Drusen aufgewachsen, theils mit Biotit und Hornblende die körnige Masse von Auswürflingen in den Tuffen der Somma am Vesuv bildend; vom Rath, Z. f. Kryst. I. 487. 398; VIII. 4834. 38.
- Davreuxit, dünnfaserige weisse Aggregate aus den Quarzgängen der Ardennenschiefer von Ottré und Salm-Château, völlig asbestähnlich, aber ein wasserhaltiges Manganoxydul-Thonerdesilicat mit geringer Menge von Magnesia; das Analysenmaterial war mit nicht wenig Quarz verunreinigt; die Fasern löschen parallel und senkrecht zur Längsrichtung aus. M. L. L. de Koninck, Bull. acad. de Belgique (2) Bd. 48. Nr. 8; Z. f. Kryst. IV. 4880. 414.
- Diamagnetit Shepard's, von Monroe in New-York, ist nach Dana eine Pseudomorphose von Magnetit nach Lievrit.
- Duporthit nennt Collins grünlich- oder bräunlichgraue Fasern, welche höchstens 4½ Zoll mächtige Gänge im Serpentin von Duporth bei St. Austell in Cornwall bilden. H. = 2; G. = 2,78. Besteht hauptsächlich aus 49,2 Kieselsäure, 27,3 Thonerde, 6,2 Eisenoxydul, 14,44 Magnesia, 4 Wasser; steht wohl am nächsten dem S. 638 erwähnten Neolith, welcher jedoch Magnesia und Thonerde in anderem Verhältniss enthält. Mineral. Magaz. 1877. Nr. 7. 226.
- Eggonit, anscheinend rhombische, und gewissen Combinationen des Baryts ähnliche, wohl aber trikline, sehr kleine, lichtgraubraune Kryställchen, durchsichtig bis durchscheinend, welche dem Kieselzink vom Altenberg auf- und eingewachsen sind. H. = 4...5. Wahrscheinlich ein Cadmium haltiges Silicat. Schrauf, Z. f. Kryst. III. 4879. 353; N. Jahrb. f. Min. 4880. I. 34.
- Empholit (Igelström), ein dem Davreuxit ähnliches wasserhaltiges Thonerdesilicat von Horrsjöberg in Wermland (Bull. soc. min. VI. 1883. 40).
- Enophit und Lernilith, zwei serpentinartige, zum Chlorit hinneigende Mineralien aus dem Serpentin von Krzemze, s.-w. von Budweis (Schrauf, Z. f. Kryst. VI. 345).
- Erdmannit (Esmark), ein dunkel lauchgrünes Mineral (G. = 3,388), welches mit Melinophan auf Stokö in Norwegen vorkommt; eine unvollständige Analyse von Blomstrand schien es in die Nähe des Orthits zu stellen; eine neuere von Nils Engström ergibt eine Formel, welche nach ihm vielleicht derjenigen des Datoliths am nächsten steht (Z. f. Kryst. III. 1879. 200).
- Erythrozinkit (Damour), dünne rothe durchsichtige Platten in den Spalten eines sibirischen Lasursteins, besteht wesentlich aus S, Zn und Mn, ist einaxig positiv wie der Spiauterit und wahrscheinlich ein manganhaltiger Wurtzit (Bull. soc. min. III. 4880. 456; auch Des-Cloizeaux ebendas. IV. 4884. 40).
- Eukrasit, ein schwarzbraunes, schwach durchscheinendes, fettglänzendes (rhombisches?) Silicat (46,20 Si O²) von Th O² (35,96), Oxyden des Cers, Lanthans, Yttriums, Eisenoxyd, Kalk, mit 9,45 Wasser. S. R. Paikull, Stockh. geol. För. Förh. III. 350; Z. f. Kryst. II. 4878. 308.
- Euralit (F.J. Wiik), delessit- oder epichloritähnliche Substanz auf den Klüften eines Hypersthengesteins von Eura in Finnland.
- Franklandit, verfilzte, weisse Massen von langfaseriger Zusammensetzung aus Tarapaca in Peru, mit H. = 4, leicht löslich in verdünnter Salzsäure; soll nach J. E. Reynolds ein Kalknatronborat Na⁴Ca²Bi²O ²² + 45 H²O sein, ähnlich dem Ulexit. Phil. Magaz. (5) III. 4877. 284.
- Fredricit, ein als eisenschwarze, unregelmässige Körner und Knoten im Geokronit auf dem Friedrichsschacht der Erzgrube Fahlun eingewachsenes, 3,34 pCt. Blei und 1,44 Zinn führendes silberhaltiges Fahlerz. Sjögren, Stockholm Geol. För. Förh. V. 82.
- Freyaltth (Esmark), harzartig glänzendes, braunem Thorit ahnliches Mineral von Brevig. Bull. soc. minér. I. (4878). 33; vgl. auch Z. f. Kryst. III. 637.
- Ganomalith (A. E. Nordenskiold), derbe Massen, aber auch tetragonal-prismatische Krystalle (spaltb. recht deutlich nach ∞P und θP), farblos oder weisslich, stark fettglänzend, durchsichtig; H. = ca. 3; G. = 5,72...5,76; optisch einaxig positiv; ergab bei der Analyse von Lindström: 48,38 Kieselsäure, 68,30 Bleioxyd, 9,84 Kalk, 2,29 Manganoxydul, ganz kleine Mengen von CuO, Al²O³, Fe²O³, MgO, P²O⁵, Cl; daraus wird die Formel Pb³Sl²O⁷ + R²Sl O⁴ abzuleiten

versucht. Schmilzt leicht in dünnen Splittern schon in der Kerzenflamme; leicht löslich i Salpetersäure, unter Abscheidung von Kieselgallert. Zu Jakobsberg und zu Längban in Schwden, hier auch der ähnliche 24 pCt. Baryt haltige Hyalotekit (vgl. Z. f. Kryst. II. 4878. 32 und VIII. 4884. 654).

Gurhofian (Klaproth) von Gurhof, Els und Karlstätten in Oesterreich, ist nur ein dichter Dolomi Hannayit, ein triklines, wasserhaltiges Magnesia-Ammoniakphosphat aus dem Guano der Sk; tonhöhlen bei Ballarat, Victoria, Australien; begleitet von Struvit und Newberyit. G. com Raf Sitzgsber. niederrhein. Ges. f. N.- u. H.- K. 43. Jan. 4879; N. J. f. Min. 4880. I. 38.

Hieratit (Cossa), sehr kleine oktaödrische isotrope Kryställchen, von der Zus. 2 KF + SiF. e.n geschlossen in grauen, stalaktitischen, aus Alaun, Natronsulfat, Sassolin u. s. w. gemenste Concretionen in Fumarolenlöchern der Insel Vulcano (Hiera); Bull. soc. min. V. 64.

Hofmannit, rhombenförmige, farblose, geruch- und geschmacklose Tafeln mit Perlmuttergize in Form weisser krystallinischer Ausblühungen, von der Zus. C²⁰ 1830, mit 82,23 C, 42,20 H 5,57 O; löslich in Alkohol, leichter in Aether; G. = 4,0565; schmeizend bei 74° zu eine olivenölähnlichen Flüssigkeit, brennend mit leuchtender Flamme. Im Lignit der Umgeger von Siena; Emilio Bechi in R. Accad. d. Lincei (3) Transunti II. 485 (4878).

Hullit (Hardman), ein delessit – oder chlorophaeitartiges, sammetschwarzes, schwach wachglänzendes Mineral aus den Hohlräumen des Basalts vom Carnmoney-Hügel bei Belfast in Ir

land. Miner. Magaz. II. Nr. 40. 452; Nr. 44. 247.

Hydrollmenit (Blomstrand), aus dem Kirchspiel Alsheda in Småland, ein in Umwandlung bemifenes Titaneisen mit 1,83 Wasser, an der Oberfläche mit einer gelblichweisen, wesentlich a. Titaneisen to bestehenden Haut überzogen; vielleicht weist dies darauf hin, dass das graweisse Umwandlungsproduct des Titaneisens der Gesteine nicht immer Titanit, sondern beweilen auch Titansäure (und dann wohl Anatas) ist.

Hesit (Wünsch), weiss, zerreiblich, in Wasser leicht löslich, bestehend aus 35,85 SO3, 13.6 MnO, 5,68 ZnO, 4,55 FeO, 83,48 H²O, ungefähr der Formel R SO⁴ + 4 E²O entsprechend; gan-

formig im Hall Valley, Park Co., Colorado (Z. f. Kryst. VI. 528).

Irit Hormann's, aus den Platinsanden des Urals, ist nach Claus und A. Wichmann ein Gemer-

von Osmiridium und Chromeisenerz.

Iserit nennt Jannovsky braune, in dünnen Schichten honiggelbe Körner vom G. = 4,52, welch sich unter den sog. Iserinkörnern von der Iserwiese im Riesengebirge finden und worin er eineues Titanat von der Formel Fe Ti 05 erblickt (Sitzgeber. Wien. Akad. Bd. 80. I. 34); da sich bisweilen eine mit der des Rutils übereinstimmende Krystallform zeigt, z. Th. sogar desset Zwillingsbildungen erkennen lassen, so ist die Möglichkeit keineswegs ausgeschlossen, das hier ein mit Titaneisen vermeng ter Rutil (Nigrin) vorliegt.

Ivaarit (Nordonskiold, Beskr. Finl. Min. 4855. 404), ein schorlomit-ähnliches Mineral von Ivaar

in Finnland, begleitet von Elacolith.

Ivigtit, ein vielleicht zu den dichten Glimmern gehörendes Natronthonerdesilicat, Schnüre

Kryolith bildend.

Karyinit (H. C. Lundström), ein derbes, bräunliches Mineral mit splitterigem Bruch, nach Der Cloizeaux mit 2 unter 480° geneigten Spaltungsrichtungen und optisch monoklin; H. = 3...3.5 G. = 4,25; ist arsensaures Blei, Mangan, Kalk, Magnesia, leicht löslich in Salpetersäure; inn.: gemengt mit Calcit, Hausmannit und Berzeliit zu Längban in Schweden (Geol. För. Förh. 11 478. 223; Z. f. Kryst. VI. 299. 548).

Keatingit (Shepard), ein unvollständig analysirtes Silicat von Ca, Mn, Zn, von Franklin Furnace,

New-Jersey, scheint eine Varietät von Rhodonit oder Fowlerit.

Kelyphit nennt Schrauf die bekannte lichtgraubraune, aus concentrischen schwach doppeltbrechenden Fasern bestehende Schicht, welche stets in einer Dicke von 3—4 Mm. die im Serpettin eingewachsenen Pyropen umgibt; H. = 6,5...7; G. = 3,064. Die Zus. des K. von Praksch bei Krzemze, s.-w. von Budweis ist 40,4 \$10², 4,84 Al²O³, 2,5 Fe²O³, 4,7 Cr²O³, 7,9 FeO, 3,1 MgO, 5,4 CaO, 0,3 MnO, 2,2 Glühverlust; selbst als feinstes Pulver sehr schwierig aufschließbar, durch kochende Säuren schwach aber erkennbar angreifbar. Schrauf hält den K. für ein pyrogenes Contactgebilde, entstanden durch die Mengung von Pyrop- und Olivinmagma, mat versucht die obige Zus. als eine von 2 Mol. Pyrop +4 Mol. Olivin zu deuten. Aehnliche Keltphite finden sich zu Pétrempré in den Vogesen, zu Greifendorf in Sachsen. v. Lasautz zett indessen, dass nicht nur die letzte genetische Ansicht unhaltbar, sondern der sog. Kel³phite auch keineswegs stets gleichartig zusammengesetzt oder überhaupt ein individualisirtes Mineral sei (Z. f. Kryst. VI. 358; N. Jahrb. f. Min. 4884. Il. 24; Sitzungsber. Niederrhein. Ges 3. Juli 4883).

Kentrolith (Damour und G. vom Rath). Rhombisch; P brachyd. Polk. 425° 82′, makrod. Polk. 87° 29′; ∞P 445° 48′; beobachtete Comb. P.∞P.∞P.∞P.∞; A.-V. = 0,683: 4:0,784; ∞P horizontal gestreift, glänzender als P; ∞P∞ stefs nur schmal entwickelt; spaltb. prismatisch deutlich. H. = 5; G. = 6,49; dunkelröthlichbraun, auf der Oberfläche schwärzlich. Individue oft in garbenförmigen bis 4 Cm. grossen Gruppen, auch derb. — Chem. Zus.: besteht wesenlich aus Kieselsäure, Bleioxyd und einer der höheren Schwefelungsstufen des Mangans: wid das Mangan als Superoxyd genommen, so führt die Analyse auf die Formel Ph0, Mo€; Siff (46,24 Si O², 60,27 Pb O, 28,52 Mn O²); ist es als Manganoxyd vorhanden, so wird die Formel II.

Anhang. 763

2 Pb 0, (Ma²) 0³, 2 Si 0² (16,58 Si 0³, 61,59 Pb 0, 21,88 (Mn²) 0³. Auf Kohle schmelzend, wobei die Probe sich mit einem schwachen, grünlichgelben Beschlag umgibt; in geschmolzenem Phosphorsalz löslich, und eine schwach gelblich gefärbte Perle liefernd; in verd. Salzsäure theilweise löslich unter Abscheidung von schwarzem, mit Kieselsäure gemengtem Manganoxyd; mit Salzsäure Chlor entwickelnd. Südl. Chile mit Quarz, Baryt, Apatit, näherer Fundort unbekannt. Z. f. Kryst. V. 1881. 32.

Kochelit von den Kochelwiesen bei Schreiberhau, Schlesien, enthält Nb, Zr, Y, Fe² O³, ist viel-

leicht dem Fergusonit genähert; Websky, Z. geol. Ges. 1868. 250.

Lautit (Frenzel), ein eisenschwarzes, mildes bis wenig sprödes, stängeliges, feinfaseriges bis körniges Mineral von H. = 3 und G. = 4,96, von der Grube Rudolphschacht zu Lauta bei Marienberg i. S.; besteht nach der Analyse aus 28,28 Kupfer, 12,04 Silber, 41,88 Arsen, 47,85 Schwefel, was auf die Formel (Cu, Ag) As 8 führt; v. d. L. heftig decrepitirend, leicht schmelzbar, löslich in Salpetersäure. Min. u. petr. Mitth. 1880. 545. Ist nach Weisbach ein Gemeng irgend eines Kupfersulfosalzes mit ged. Arsen (N. Jahrb. f. Min. 1882. II. 250).

Lavroffit (Hermann, Journ. f. prakt. Chem. II. 444) von der Sludianka am Baikal-See, ist ein

durch 4,2 pCt. Kalkvanadinat grün gefärbter Diopsid.

Leidylt, grüne, warzenförmige, wachsglänzende Incrustationen und zarte Stalaktiten, wahrscheinlich krystallinisch, v. d. L. unter starkem Aufschäumen schmelzend, leicht löslich in kalter Salzsäure und theilweise gelatinirend; nach G. A. König's Analyse, welche ein Thonerde-, Kalk-, Magnesia-, Eisenoxydsilicat mit 47,08 Wasser ergab, deshalb von diesem zu den Zeolithen gerechnet. Mit Grossular und Zoisit zu Leiperville am Crum Creek, Delaware Co., Pennsylvanien. Z. f. Kryst. II. 4878. 300.

Lepidophaeit (Weisbach), röthlichbraunes, schwach seidenartig glänzendes, abfärbendes Mineral, mit zartfaserig schuppiger Textur, von Kamsdorf, enthaltend ca. 59 pCt. Mangansuperoxyd,

9,5 Manganoxydul, 44,5 Kupferoxyd, 24 Wasser. N. Jahrb. f. Min. 4880. II. 440.

Leukochaleit (Sandberger), zarte, schwach seidenglänzende Nadeln, weiss, ein wenig ins Grüne spielend, welche nach Petersen mit 47,40 Kupferoxyd, 4,56 Kalk, 2,28 Magnesia, 87,89 Arsensäure, 4,60 Phosphorsäure, 9,57 Glühverlust der Formel Cu4As²O⁹+3 II²O entsprechen. Als Anflug auf der Grube Wilhelmine bei Schöllkrippen im Spessart. N. Jahrb. f. Min. 4884. I. 268.

Leukotli (Hare), auf dunklem Serpentin von Reichenstein aufgewachsene Fasern von starkem silberartigem Seidenglanz und grüner Körperfarbe; wasserreiches Silicat von Magnesia, mit

Thonerde, Eisenoxyd, Kalk. Ber. d. chem. Ges. 1879, S. 1895.

Liskeardit nennt Flight ein grünlich-blaulichweisses Mineral von Chyandour bei Penzance in Cornwall, welches als ein Evansit betrachtet werden kann, dessen Phosphorsäure durch Arsensäure ersetzt ist.

Livingstonit (Barcéna), ein nadelförmiges Erz vom Ansehen des Antimonglanzes, aber mit rothem Strich, ist Ig28+48b283; von Huitzuco im Staat Guerrero, auch zu Guadalcazar in S. Luis Potosi, Mexico (Z. f. Kr. VI. 97. 542).

Martinsit Karsten's von Stassfurt, ist ein Gemeng von 90,7 Kochsalz mit 9,8 Kieserit.

Mit dem Namen Melanophlogit belegte v. Lasaulx ein sehr sonderbares Mineral; dasselbe krystallisirt regulär in kleinen Würfelchen von höchstens 1-4 Mm. Kantenlänge, die nicht selten Zwillingsdurchkreuzungen zeigen. Spaltb. hexaedrisch ziemlich vollk.; licht bräunlich oder farblos, lebhaft glasglänzend und ziemlich durchsichtig; H. = 6,5...7; G. = 2,04. Chem. Zus.: nach Spezia 89,46 Kieselsäure, 5,60 Schwefelsäure, 4,33 Kohlenstoff, 0,25 Eisenoxyd, 2,42 Glühverlust, zufolge einer früheren Analyse auch als Verunreinigung 2,8 Strontian. V. d. L. wird die Farbe erst gelblichgrau, dann graublau, bei starkem Glühen glänzend tief schwarzblau, wobei dann dünne Splitter blau durchscheinen und diese Farbe constant bleibt; mit Borax ein klares farbloses Glas, mit Phosphorsalz eine farblose Perle mit Kieselskelet liefernd. Dieses durch seine chem. Zus. höchst auffällige Mineral findet sich sehr selten aufsitzend auf den Kalkspath- und Cölestinkrystallen, welche den Schwefel von Girgenti begleiten, oft in kettenförmigen Reihen, auch in krustenähnlichen Aggregaten, übrigens sehr innig mit der Quarzhaut und der Kruste amorpher Kieselsäure verwachsen, welche die Cölestinkrystalle überrindet, und ausserdem mit Schwefel, Kalkspath und Cölestin stark gemengt (N. Jahrb. f. Mineral., 4876. 250 und 628). Nach *B. Bertraud* sollen die Würfel aus 6 tetragonalen Pyramiden aufgebaut sein, deren Basen die 6 Würfelflächen bilden, während die Spitzen im Mittelpunkt zu-sammenstossen. Auch die neueren Untersuchungen von Spezia (Z.f. Kryst. IX. 4885. 585) haben die Natur desselben nicht besser aufgeklärt, seinen pseudomorphen Charakter aber unwahrscheinlich gemacht.

Melanotekit (G. Lindström), ein metall- bis fettglänzendes Mineral von Långban in Schweden, schwarz bis schwarzgrau, doppeltbrechend und pleochroitisch, Bruch eben bis flachmuschelig; H. = 6,5; G. = 5,73. Chem. Zus. der reinen Substanz: 47,32 Kieselsäure, 55,26 Blei, 23,48 Eisenoxyd, 0,93 Glühverlust, geringe Mengen von Cu²O, FeO, MnO, CaO, u. s. w., Cl, P²O⁵, nach der Formel (Pb,E)² (Fe)² Sl² O⁶; zersetzbar durch Salzsäure; Z. f. Kryst. VI. 4882. 545; vgl. auch Ganomalith.

Misenit (Scacchi), eine weisse seidenglänzende Efflorescenz aus der Tuffgrotte von Miseno bei Neapel, scheint saures Kalisulfat zu sein (Z. d. geol. Ges. IV. 162).

- Monetit (C. U. Shepard), kleine, wahrscheinlich trikline blassgelblichweisse Krystalle von der Zus. II CaP 04, im Guano der westindischen Insel Moneta; vgl. Z. f. Kryst. VII. 4883, 426.
- Mordenit, kleine halbkugelige, faserige seidenglänzende, weisse Aggregate, ein zeolithische Mineral mit dem hohen Kieselsäuregehalt von 68,4 (Thonerde 42,8, Kalk 3,8, Natron 2,3, Wasser 43) im Trapp von Morden, Nova Scotia; How, vgl. Z. f. Kryst. IV. 400.
- Neochrysolith (Scacchi), schwarze Krystallblättchen in den Höhlungen der Vesuvlava von 1631 ein Olivin mit bedeutendem Gehalt an FeO und MnO. Z. f. Kryst. I. 4877. 399.
- Neukirchit (Thomson), ein noch etwas problematisches Mineral, bildet kleine vierseiter Krystallnadeln auf faserigem Rotheisenerz, hat H. = 3,5, G. = 3,82; ist schwarz und bestellnach Muir aus 56,3 Manganoxyd, 40,35 Eisenoxyd und 6,7 Wasser (Summe 403,35). Ist vielleicht eine isomorphe Mischung von Goethit und Manganit. Neukirchen im Elsass.
- Numeatt oder Garnierit, aus Neu-Caledonien, warzige heller oder dunkler apfelgrüne Stalatten, meerschaumähnliche oder zerreibliche Massen, eines der besten Nickelerze, indessen kall wohl definirtes Mineral, sondern ein wasserhaltiges Magnesiasilicat, mit ganz veränderliche Mengen von Nickeloxydul (bis 45 pCt.) imprägnirt; bildet einen Gang im olivinführenden Basait
- Ontariolith (C. N. Shepard), ein skapolithähnliches Mineral, kleine Krystalle in blaugraus Marmor bildend. Miner. Magaz. IV. 4880. 434.
- Ostranit (Breithaupt) von Brevig ist ein scheinbar rhombisch krystallisirtes, ausserdem abganz zirkonähnliches Mineral, von welchem Kenngott gezeigt hat, dass es ein zersetzter unt abnorm gestalteter Zirkon sei.
- Partait aus Peru, ist ein Gemeng von Antimonhydroxyd mit verschiedenen Metalloxyden.
- Pateralt (Haidinger), schwarz, derb, von Joachimsthal, soll vorwiegend molybdänsaures k-balt sein; Laube in Verh. geol. R.-Anst. XIV. 303.
- Penwithit (Collins), ein durchsichtiges, wachsglänzendes, dunkel bernstein- bis röthlichbraude Mineral von H. = 3,5, G. = 2,49, ausgezeichnet muschelig brechend; MnSiO³ + 2 H²O wird ab Formel abgeleitet (also analog dem Plombierit), entsprechend 42,5 Manganoxydul, 35,9 Kiesesäure, 24,5 Wasser; schmilzt v. d. L. an den Kanten; Salzsäure löst alles Mangan und hintelläst farblose Kieselsäure. Mit Quarz und Manganspath zu Penwith, Cornwall. Mineral. Wagaz. 4878, Nr. 9, p. 94, und Nr. 43, p. 89.
- Philadelphit (Henry Carvill Lowis), ein vermiculitartiges Glimmermineral, welches sich v. d. 1 mit solcher Gewalt aufblättert, dass es im Stande ist, das 50000-fache seines eigenen Gewichs zu heben; aus dem Amphibolgneiss von Philadelphia. Z. f. Kryst. V. 4881. 542.
- Pilinit (v. Lasaulx), aus den Höhlungen des Granits von Striegau, bildet ein asbestähnlich filtartiges Gewebe äusserst feiner biegsamer, seidenfadengleicher Nädelchen (die breitesten nut 0,04 Mm. dick), welche dem rhombischen System angehören, basische Spaltbarkeit besitzen unter starkem Aufschäumen schmelzen, aber von Salzsäure selbst beim Kochen nicht zersett werden. G. = 2,263. Die Analyse von Bettendorff ergab: 55,70 Kieselsäure, 48,64 Thonerdund Eisenoxyd (nicht getrennt), 49,54 Kalk, 4,48 Lithion, Magnesia, Natron, Kali Spuren, 4.5 Wasser also nicht die Zusammensetzung eines Asbests (N. Jahrb. f. Min. 4876, 358).
- Plagiocitrit, Klinophaeit, Wattevillit, Klinocrocit, wasserhaltige Sulfate von Thonerde, Eiseroxyd, Kali u. s. w., entstanden durch Einwirkung sich zersetzender Eisenkiese auf Basalttuf vom Bauersberg bei Bischofsheim vor der Rhön. Singer, Würzburger Dissertation 1879.
- Polyhydrit (Breithaupt) von Breitenbrunn in Sachsen, steht dem Hisingerit nahe.

 Posepnyit, ein schmutzig lichtgrünes Harz, bald gallertartig, bald sehr hart, von der Great-Western-Quecksilbergrube in Californien. v. Schröckinger in Verh. geol. R.-Anstalt 4877. 12
- Psittacinit (Genth), dünne, kryptokrystallinische Krusten auf Quarz, bisweilen kleintraubig. Papageigrün, aus dem Silver-Star-District in Montana, ist wahrscheinlich (Pb, Cu)³ V⁴O¹⁹ + ⁹ H²O Am. journ. sc. (8) XII. 4876, 35.
- Pyroaurit (*Igelström*), goldfarbige hexagonale Blättchen von Långban in Wermland, ganz analydem Völknerit zusammengesetzt, hält nur Fe²O³ statt Al²O³.
- Pyrosklerit (v. Kobell), grünlich, von Porto Ferrajo auf Elba, mit Chonikrit gemengt, ist ein zersetzter Diallag.
- Raimondit, honiggelbe flache Rhomboëder mit der Basis, auf Zinnstein von Ehrenfriedersdort ein wasserhaltiges Eisenoxydsulfat, aber nicht mit Coquimbit identisch (*Breithaupt*, Berg.- u. hüttenm. Zeitg. XXV. 1866. 149).
- Rezbanyit (Frenzel), lichtbleigraue, feinkörnige bis dichte Massen von Rezbanya, bestehend aus 23,55 Blei, 59,46 Wismuth, 47,29 Schwefel, nach der Formel 4 Pb S + 5 Bl² S³ (Min. u. pelf Mitth. V. 475).
- Bhabdophan (Lettsom), ein äusserst seltenes Mineral aus Cornwall, nierförmige fettglänzende Massen von der Farbe dunklen Bernsteins, optisch einaxig, nach Hartley von der Zus. (R2)[P04]2+2 E20, worin 65,75 Sesquioxyde von Lanthan, Didym, Yttrium, Erbium, 26,36 Phosphorsäure, 7,99 Wasser. Identisch damit, bis auf einen Gehalt von 3,59 Kohlensäure. ist ein vorübergehend als Scovillit bezeichnetes Mineral (dünne faserige Schichten von braunlich- bis gelblichweisser Farbe und Fettglanz auf der Oberfläche) von Scoville in Connecticut. vgl. Z. f. Kryst. X. 83.

Anhang. 765

Richellit (Cesaro und Despret), hellgelbe und harzglänzende Massen mit schichtenartigen Absonderungen, von Richelle bei Visé in Belgien, ein wasserreiches Phosphat von Fe²O³, Ca O und etwas Al²O³ mit einem Gehalt an Fluor (angeblich Fluorwasserstoff; N. J. f. M. 4884. II. 479).

Rinkit (Lorenzen), monoklin mit tafelförmigem Orthopinakoid, gelbbraun, glasglänzend, H. = 5, G. = 3,46, führt 29,4 Kieselsäure, 43,4 Titansäure, 23,3 Kalk, 24,2 Cer-, Lanthan-, Didymoxyd, 8,9 Natron, 5,8 Fluor. Kangerdluarsuk in Grönland; Z. f. Kryst. IX. 248.

Rösslerit (Blum), farblose oder weisse dünne Blättchen in dem Kupferschiefer von Bieber, ein dem Hörnesit nahestehendes, aber wasserreicheres Magnesiumarseniat.

Rutherfordit (Shepard) aus Nordcarolina, soll monoklin und vorwiegend titansaures Cerium sein. Sarkopsid, ein fluorhaltiges Eisen - und Manganphosphat von Michelsdorf in Schlesien, sehr

wahrscheinlich eine Var. des Triplits; Websky, Z. geol. Ges. 1868. 245. Schraufit, hyacinthrothes bis blutrothes durchscheinendes Harz von der Zus. C¹¹ H¹⁶O², in dem Karpathensandstein von Wamma, Bukowina; kommt auch im Libanon vor; v. Schröckinger,

Verh. geol. R.-Anst. 4875. 434; auch 4876. 255.

Schuchardtit hat Schrauf die sog. grüne Chrysopraserde von Gläsendorf in Schlesien (schuppig, sehr weich, in Wasser zerfallend, frisch schön apfelgrün) geheissen.

Siderephyllit (Henry Carvill Lewis), ein schwarzes Glimmermineral vom Pikes Peak, reich an FeO (25,50 pCt.), aber mit nur 1,14 MgO. Z. f. Kryst. V. 1881. 518.

Silaonit, derbes Mineral von Guanaxuato, Mexico, sollte nach Fernandez Bi³Se sein, ist aber zufolge H. D. Bruns nur ein dichtes Gemeng von metallischem Wismuth und Selenwismuth-

glanz; Z. f. Kryst. I. 499; VI. 96.

Silfbergit, honiggelb, durchsichtig, glänzend, in langen Krystallnadeln oder derben Massen, spaltb. nach dem Hornblendeprisma; H. = 5,5; G. = 3,446; besteht aus 48,88 SiO², 30,49 FeO, 8,84 MnO, 8,89 MgO, 1,74 CaO, 0,44 Glühverlust, woraus die Formel 4 Fe Si $0^3 + 2$ (Mg, Ca) Si $0^3 + \text{Mn Si } 0^3$ abgeleitet und weshalb das Mineral in die Nähe des Anthophyllits gesetzt wird, obschon die rhombische Natur nicht erwiesen ist. Mit Igelströmit zu Vester-Silfberget in Dalarne; Weibull, vgl. Z. f. Kryst. VIII. 4884. 647.

Sipylit (J. W. Mallet), meist kleine unregelmässige Partieen mit kleinmuscheligem bis unebenem Bruch, doch auch in einem tetragonalen Krystall (P Mittelk. 127°, darnach deutlich spaltbar) gefunden; bräunlichschwarz, in dünnen Splittern rothbraun durchsichtig; metallischer Harzglanz. H. = ca. 6; G. = 4,89. Ist nach W. S. Brown's Analyse vorwiegend ein (ca. 2 pCt. Ta²O⁵ haltiges) Niobat (Nb²O⁵ + Ta²O⁵ = 48,66) von (ca. 4 pCt. Y²O³ haltigem) Erbiumoxyd $Er^2O^3 + Y^2O^3 = 27,94$), welches auch 3,92 La²O³, 4,06 Di²O³, 4,37 Ce²O³, 8,47 UO, ferner 2,09 Zr O² und 3,49 H²O enthält. Decrepitirt v. d. L. und zeigt lebhaftes Aufglühen, noch stärker als Gadolinit; unschmelzbar, zersetzbar durch kochende Schwefelsäure. Im Little Friar Mountain in Amherst Co., Virginia, mit einem Gemeng von Allanit und Magnetit. Ist wahrscheinlich dem Fergusonit verwandt. Vgl. Z. f. Kryst. II. 1878. 192; VI. 1882. 518.

Sphenoklas (v. Kobell), derb, schwach glänzend, mit splitterigem Bruch und halbdurchscheinend, hellgraulichgelb, bildet Lagen im Kalkstein von Gjelleback in Norwegen, chemisch dem

Melilith ähnlich zusammengesetzt (Journ. f. prakt. Chem. Bd. 94. 348).

Stannit (Breithaupt), ist eine gelblichweisse bis isabellfarbige, derbe Substanz von klein - und flachmuscheligem Bruch, spröd, schwach fettglänzend bis schimmernd; gibt bei der Analyse nach Plattner und G. Bischof 87 bis 89 pCt. Zinnoxyd, ausserdem vorwiegend Kieselsäure, etwas Thonerde und Eisenoxyd; findet sich in Corawall mit Quarz, Zinnstein und ist (kein Zinnsilicat, sondern) entweder wie Des-Cloizeaux und Tschermak glauben, ein blosses Gemeng von Zinnstein und Quarz, oder nach Dana eine Pseudomorphose von Zinnstein nach Feldspath.

Stützit, monokline, aber mit einer vollkommen hexagonal entwickelten Formenreihe versehene Tellursilberblende, vermuthlich Ag4Te, aus Siebenbürgen. Schrauf, Z. f. Kryst. II. 1878. 245.

Tavistockit (Dana), ein weisses sternförmige Fasern bildendes wasserhaltiges Thonerde-Kalkphosphat von Tavistock in Devonshire.

Tengerit, ein pulveriges weisses nicht näher untersuchtes Yttriumcarbonat, bildet Ueberzüge

über Gadolinit von Ytterby.

Thaumasit, ein weisses schwach fettglänzendes Mineral von Bjelke in Areskustan (Schweden). von H. = 3,5, G. = 1,877, ist nach A. E. Nordenskiöld (Comptes rendus, Bd. 87. 4878. 344, vgl. N. Jahrb. f. Min. 4880. I. 87) = $Ca Si O^3 + Ca SO^4 + Ca CO^3 + 44 H^2O$, trotzdem aber homogen, nach Bertrand indessen ein Gemeng von kohlens. Kalk, Gyps und einem Kalksilicat, wahrscheinlich Wollastonit (Bull. soc. mineral. 1881, Nr. 1); darauf hat jedoch Nordenskield nochmals die Homogenität betont und hervorgehoben, dass weder der Gehalt von 42,2 pCt. Wasser, noch das (alsdann viel zu geringe) sp. Gew. dieser Deutung entspricht.

Thermophyllit (A. Nordenskiöld), schuppige, talkähnliche, perimutterglänzende Massen, welche sich beim Erhitzen aufblättern, von Hopansuo in Finnland, ein chemisch dem Gymnit ver-

wandtes Magnesiasilicat.

Tobermorit (F. Heddle), durchscheinender weisser Zeolith, vorwiegend wasserhaltiges (12,5 pCt.) Kalksilicat mit nur 2,4 Thonerde, dem Okenit oder Gyrolith nahestehend, von Tobermory auf Mull; vgl. N. Jahrb. f. Min. 4882. I. 44.

Totaigit, kleine, hell rehbraune Körner im Kalk bei Totaig in Rossshire, nach F. Heddle in der Zusammensetzung dem Chondrodit, noch mehr dem Danburit ähnlich. Z. f. Kryst. IV. 1880. 310.

- Tritomit hat Weibye ein auf der Insel Lamö bei Brevig mit Mosandrit und Leukophan im Syest eingewachsenes Mineral genannt, welches angeblich in Tetraëdern krystallisirt; Bruch muscilig, sehr spröd; H. = 5,5; G. = 4,46...4,66; dunkelbraun, Strich gelblichbraun; glasglänze: kantendurchscheinend bis undurchsichtig. Die älteren Analysen von Berlin, Forbes und Moir waren unvollständig; neuere, von Nils Engström ausgeführte ergaben: Kieselsäure 43. Tantalsäure und Zinnsäure (sehr wenig), Borsäure (ca. 8), Kalk (7), Oxyde von Cer ca.: Lanthan (46—20), Didym (ca. 5), Thorium (ca. 9), Yttrium, Eisenoxyd, Manganoxyd, That erde, Natron (letztere sehr spärlich), Wasser (6,5) und Fluor (8-4). Z. f. Kryst. III. 4879. #
- **Uranothorit** (Collier), ein dem Thorit nahestehendes Mineral mit 40 pCt. Uranoxyd aus der Eiseerzregion von Champlain, New-York; Journ. Amer. chem. soc. II.; Z. f. Kryst. V. 4881. 31-**Valleriit** (Blomstrand), von Nyakopparberg, Schweden, derb, metallglänzend, von der far des Magnetkieses, aber mit dem Fingernagel ritzbar, enthält Schwefelkupfer, Schwefelesa
- Eisenoxyd, Magnesia und Wasser.
- Venasquit, ein ottrelithähnliches wasserhaltiges Eisenoxydul-Thonerdesilicat von Venasque den Pyrenäen. Damour in Bull. soc. minéral. II. 4879. 467.
- Vestan, ein Name, welchen *Jenzsch* für den sog. Fettquarz vorschlägt, wie er in den Blasens: men der Melaphyre Sachsens, Schlesiens, des Harzes, des Thüringer Waldes vorkommt, a auf Grund seiner Spaltbarkeit und Krystallformen eine trikline Kieselsäure darstellen se welche in allen übrigen Eigenschaften mit dem Quarz übereinstimme; die objective Reilie dieser Mineralart ist wohl sehr zu bezweifeln.
- Volgtit, lauchgrünes, durch Verwitterung braun werdendes chloritähnliches Mineral aus ei¤ schriftgranitartigen Gestein vom Ehrenberg bei Ilmenau; E. E. Schmid in Ann. d. Phys. 4 Chem. Bd. 97. 408.
- Walkerit (Heddle), ein Zeolith aus dem Diabas des Corstorphine Hill bei Edinburgh, schaff nichts anderes als Pektolith zu sein.
- Warwickit (Shepard, auch Enceladit von St. Hunt genannt), dunkelhaarbraune, rauhslächie prismatische Krystalle (G. = 3,4) im körnigen Kalk von Edenville, New-York, soll ein Bortitanat von Magnesia und Eisen sein.
- Wehrlit (v. Kobell), eine krystallinisch-körnige schwarze Substanz von Szarvaskö im Zemesche Comitat in Ungarn, welche von Zipser für Lievrit gehalten, jedoch, nachdem Fischer sie scho für ein Gemeng erklärt hatte, von Wichmann als ein pikritartiges Gestein erkannt wurde.
- Winklerit (Breithaupt), ein derbes dunkelblaues wasserhaltiges Nickel-Kobaltoxyd von Almei: im südl. Spanien; N. Jahrb. f. Min. 4872. 846; 4882. II. 256.
- Xantholith (Heddle) von Milltown am Loch Ness (Schottland) scheint ein verunreinigter kalkhaltiger Staurolith; vgl. N. Jahrb. f. Min. 4882, I. 9.

Zusätze und Berichtigungen.

- Zu S. 7. Von Tschermak's Lehrbuch der Mineralogie ist 1885 die zweite Auflage erschienen.
- Zu S. 90. Für die Aussaung und Bildungsweise vicinaler Flächen ist von Wichtigkeit Schuster's ausführliche Discussion derselben am Danburit vom Scopi, Min. u. petrogr. Mittheil. VI. 4885, 304.
- Zu S. 458. Michel Lévy's Methoden der Bestimmung der Doppelbrechung von Mineralien in Dünnschliffen von der Dicke 0,04 bis 0,03 Mm. vgl. Bull. soc. min. 4883. 448; im Exc. N. Jahrb. f. Min. 4885. I. 479.
- Zu S. 467. Tschermak hat vorgeschlagen, das mit Nicols versehene Mikroskop, in welchem die Untersuchung im parallelen polarisirten Licht vorgenommen wird, Orthoskop, das die Untersuchung im convergenten Licht bedingende Nörremberg'sche sog. Polarisationsmikroskop Konoskop zu nennen (Lehrb. d. Min. 2. Aufl. 4885. 469).
- Zu S. 472. Ueber neuere Apparate zur Messung des optischen Axenwinkels vgl. Liebisch, N. Jahrb. f. Min. 4885. 1. 475.
- Zu S. 478. Wenn man eine Bertrand'sche Linse in das Mikroskop einfügt und im letzteren das Interferenzbild eines zweiaxigen Krystalls beobachtet, so kann man durch Messen des Abstands der Hyperbeln mittels eines Ocularmikrometers, oder durch Projection der Hyperbeln mit der Camera lucida auf Papier, den Axenwinkel der Platte bestimmen, indem man jenen Abstand mit demjenigen in anderen Krystallplatten von bekanntem Axenwinkel vergleicht.
- Zu S. 489. Zur Erklärung der Farbenerscheinungen pleochroitischer Krystalle vgl. W. Voigt im N. Jahrb. f. Min. 4885. I. 449.
- Zu S. 285 und 872. Der Chiviatit gehört zufolge seiner chem. Zus. nicht unter die Gruppe 3 der Sulfosalze, sondern ist unter die Gruppe 2 derselben und zwar in die Nähe des Guejarits zu setzen.
- Zu S. 286. In der Namen-Uebersicht lies Z. 4. v. o. Nickeloxydul statt Nickeloxyd.
- Zu S. 295. Hinzuzufügen: E. Hatle, Die Minerale des Herzogthums Steiermark. Graz 1885.
- Zu S.308. Gediegen Blei findet sich zufolge Mallet zu Maulmain in Birma, sitzend in Cerussitkrystallen.
- Zu S. 345, Z. 26 v. o. lies genauer statt genauerer.
- ZuS. 345. Selenquecksilber (Tiemannit), HgSe, von Marysvale im s. Utah fand S. L. Penfield in bis über 3 Mm. grossen, tetraëdrisch regulären Krystallen, Combinationen der beiden abweichend glänzenden Tetraëder mit 0000, 303, 505, 404; Zwillinge nach 0; schwarz, stark metallisch glänzend; H. = ca. 3; G. = 8,488; Bruch muschelig, Spaltb. nicht bemerkbar. Der Metacin nabarit ist zufolge Penfield nur scheinbar amorph; er beobachtete von der Reddington Mine, Lake Co., Californien, bis zu 4 Mm. grosse Krystalle mit etwas rauhen und gekrümmten Flächen, aber doch deutlich tetraëdrisch regulär, mit beiden Tetraëdern fast im Gleichgewicht; G. = 7,84. Darnach wären Selenquecksilber und Metacinnabarit isomorph (Am Journ. Sc. XXIX. Juni 4885). Zugleich würde aber daraus folgen, dass HgS als Zinnober und Metacinnabarit dimorph ist.
- Zu S. 360. Ueber die Antimon- und Arsensilberblende (Rothgültigerz) handelt eine sehr ausführliche Arbeit von Rethwisch, Göttinger Inauguraldissert. 1885; gelangt auch im N. Jahrb. f. Min. zum Abdruck.
- Zu S. 377. Zufolge der Untersuchungen von v. Lasaulæ sind bei dem Korund die früher als optische Zweiaxigkeit gedeuteten Erscheinungen theilweise nur die Folge der combiniten Wirkung eingeschalteter Zwillingslamellen mit der in normaler basischer Stellung befindlichen Substanz, und demnach keine Anomalieen, sondern durchaus gesetzmässige Interferenzerscheinungen, zum anderen Theil durch optische Zweiaxigkeit in Folge einer Compression normal zu den Zwillingslamellen hervorgerufen. Die einfachen Krystalle des Korunds sind in der That optisch einaxig, abgesehen von ganz geringen Störungen durch zonale Schichtung oder fremde Einschlüsse (Sitzungsb. niederrhein. Ges. 6. Febr. 4885).
- Zu S. 388. Pseudobrookit fand Törnebohm in einem Augitandesit von der Beringsinsel; er vermuthet, dass die braunen tafelförmigen Interpositionen im Hypersthen ebenfalls dem Pseudobrookit angehören.

- Zu S. 404. Am Rutil aus dem Dolomit von Imfeld im Binnenthal fand Rinne als neue Form noch P\(\frac{1}{2}\) (N. Jahrb. f. Min. 4885. II. 24).
- Zu S. 421, Z. 48 v. u. lies 60,604 Chlor und 89,399 Natrium statt 60,64 Chlor und 39,36 Natrium. Zu S. 427. Der beiläufig erwähnte Nocerin (weisse seidenglänzende Prismen und fasrige Partieen) ist nach der Analyse von *E. Fischer* ein Oxyfluorid von der Forme 2 (Ca, Mg) F² + (Ca, Mg) O; allerdings war das analysirte Mineral durch einen in Abzugebrachten Gehalt an Al, K und Na (zusammen 7,34 pCt.) verunreinigt.
- Zu S. 446. In den höheren Schichten der Kainitregion zu Stassfurt findet sich, oft verwachsen merdigem Boracit oder durchsetzt von Kainit, der Pinnoit, schwefel- bis strohgeltzuweilen pistaziengrüne, auch röthliche und graue Knollen, feinkörnig bis dicht schwach schimmernd im Bruch; H. = 3...4; G. = 2,27; ist neutrales (Meta-) Borat von Magnesium, Mg B204+3 H20 mit 24,89 Magnesium, 42,69 Borsäure, 32,92 Wasser leicht löslich in Säuren (Staute, Ber. chem. Gesellsch. XVII. 4884. S. 4584).
- Zu S. 446. Ueber Colemanit vgl. ferner Wendell Jackson im Bull. California Acad. sc., Jan. 1885 auch Arzrani in Z. f. Kryst. X. 273.
- Zu S. 473, Z. 27 v. u. lies: Maxit genannt, statt: vgl. unten Maxit.
- Zu S. 530. Mehre neue wasserhaltige Manganarseniate sind neuerdings von Nordmarken in Wernland untersucht worden: Allaktit, monoklin, bräunlichroth, durchsichtig, mit vivianitähnlichen Formen; Häma fi brit, radialstrahlige Aggregate in Drusen, rhoubisch, braunroth bis granatroth; Dia delphit, kleine rhomboëdrische, braunrothe bis granatrothe Krystalle, leicht basisch spaltbar; Synadelphit, monokling schwarzbraune bis schwarze Krystalle (vgl. Hj. Sjögren, Z. f. Kryst. X. 143).

 Zu S. 534. Der Hauptfundort des orientalischen Türkis ist nicht Mesched, sondern das 15 gent
- Zu S. 534. Der Hauptfundort des orientalischen Türkis ist nicht Mesched, sondern das 15 gent Meilen weiter westl. gelegene Nischapur, wo das Mineral zufolge Tietze höchstens: Mm. starke Gänge in einer aus kantigen Fragmenten porphyrischen Trachyts bestehenden Breccie bildet (Verh. geol. R.-Anst. 1884. 98).
- Zu S. 537. An ausgezeichneteren, mehre (bis 8) Mm. grossen Krystallen von Descloizit aus der Lake Valley in Sierra Co., New-Mexico, entscheidet sich vom Rath für die rhombische Krystallisation dieses Minerals.
- Zu S. 543. Goyazit nennt *Damour* ein neues Mineral, welches in der brasilianischen Provinz Goyaz die Diamanten begleitet, gelblichweisse, mehr oder minder durchsichtige Körner von 4—5 Mm. Durchmesser, leicht spaltbar, optisch einaxig positiv; H. = 5; G. = 3,26 Die Zus. aus 44,87 Phosphorsäure, 50,66 Thonerde, 47;83 Kalk, 46,67 Wasser geleitet auf die Formel (Al?) 03,3 Ca 0, P2 05+9 H20. Wird beim Krhitzen bleich und undurchsichtig; kaum schmelzbar, von Säuren unangreifbar (Bull. soc. min. VII. 204).
- Zu S. 554 u. 552. Einen Vanadin haltigen Mimetesit oder Mittelglieder zwischen Mimetesit und Vanadinit, z. B. mit 44,86 Arsensäure, 9,60 Vanadinsäure, aus dem Lake Valley, Sierra Co., New-Mexico, hat Genth Endlichit genannt. Ebendaselbst erscheinen schöne bis 5 Mm. lange und 8 Mm. dicke orangegelbe Krystalle von Vanadinit.
- Zu S. 565. Analysen von Friedl an ganz reinem Staurolith Material haben die Forme II VI

 11 VI

 12 Re (R²) 12 Si¹¹ 666 ergeben, worin R = vorwaltend Fe, auch etwas Mg, und (R²) = (Al² nebst ganz wenig (Fe²); derselben entspricht das einfache Sauerstoffverhältniss 2: 1; der Kieselsäuregehalt beträgt ca. 28,2, der an Thonerde ca. 52 (Z. f. Kryst. X. 366).
- Zu S. 583. Tafelförmige, licht honiggelbe, ganz durchscheinende Krystalle von Fayalit wurden von J. P. Iddings in den lithophysenartigen Hohlräumen der Sphärolithe in Obsidian und Rhyolith des Yellowstone National Park gefunden, mit Quarz und Tridymit; sie sind das reine (Ortho-) Silicat von Eisenoxydul, ohne Magnesia und ergeben das A.-V. = 0,4584: 4: 0,5794; Poo = 76°43'; optische Axenebene wie im Olivin OP (Am. Journ. sc. XXX, Juli 4885).
- Zu S. 586 ff. Nach den neuen Untersuchungen von C. v. Wingard besitzen die drei Hu mit mineralien in der That eine völlig identische chem. Zus. Der Humit des 4. Typus (eigentlicher H.) vom Vesuv führt einen mittleren Gehalt an (direct bestimmtem) Fluor von 5,64, an Wasser von 4,45, der Kieselsäuregehalt liegt zwischen 85,88 und 35,55, das übrige ist MgO und FeO; ein Verlust fand nicht statt; er gibt dafür die Formel Mg¹8 [Mg F]4 (Mg [O M])² [81 O⁴]8, welche auch auf die anderen passt. Der Humit von der Ladugrufva gab Fluor 4,72, Kieselsäure 85,26; der Klinohumit vom Vesuv Fluor 5,67, Wasser 4,44, Kieselsäure 38,2 bis 38,4; die Chondrodite vom Vesuv und von Nyakopparberg Fluor 5,20 und 5,58, Wasser 4,37 und 4,84, Kieselsäure zwischen 33,4 und 35 pCt. Vgl. Z. f. anal. Chemie v. Frasenius. XXIV. 244.
- pCt. Vgl. Z. f. anal. Chemie v. Fresenius, XXIV. 844.
 Zu S. 602. Ueber die Gruppe der Skapolithe hat Rammelsberg neuerdings im Gegensatz zu
 Tschermak seine Ansichten dargelegt in Sitzgsber. Berliner Akad. XXX. 48. Juni 4885.
- Zu S. 701. Pseudomorphosen von weisslichem feinkörnigem Oligoklas nach Granat beobachtete Cathrein in Amphibolit-Rollstücken der Brandenberger Ache in Nordtirol (XVIII. Vers. des oberrhein. geol. Ver.).

Register zum Allgemeinen Theil.

Dihexagonale Pyramide 56. 58.

Achtundvierzigslächner 24. Aetzfiguren 145. Aggregation 119. Aggregatpolarisation 184. Aktinoelektricität 210. Allochromatisch 197. Amorph 5. Anisotrop 158. Anlaufen 200. Anlegegoniometer 98. Anomalieen, optische 181. Asterismus 193. Atherman 208. Atomgewichte 216. Ausfüllungspseudomorphosen Auslöschungsrichtung 169. Axen, krystallographische 40. Axen, optische 159. Axenfarbe 490. Axenverhältniss 14. Axenwinkel, optischer 172. Basen 220. Basisfarbe 490. Bildung der Mineralien 269. Blätterdurchgänge 139. Brachydiagonale 70. 81. Brachydoma 71. Brachypinakoid 71. Brachyprisma 74. Brachypyramide 71. Brechungsquotient, -exponent Bruch 447. Calderon's Doppelplatte 174. Circularpolarisation 487. Combination 10. Constitutionswasser 226. Contactflächen 420. Contactgoniometer 98. Contactzwillinge 404. Deltoiddodekaëder 84. Dendriten 128. Derb **127.** Diamagnetismus 212. Diatherman 203. Dichroismus 189. Dichroskop 190.

Dimorphismus 230. Diploëder 37. Dispersion 461, 462. Disphenoid 52. Ditetragonale Pyramide 47. 49. Dodekaedrische Hemiedrie 35. Doma 69. Doppelbrechung 157. Doppelsalze 224. Doppelzwillinge 409. Drusigkeit der Flächen 88. Durchwachsungszwillinge 101. Dyakisdodekaëder 37. Ecken 9. Eingesprengt 127. Einschlüsse 111. Elasticität 453. Elasticitätsaxen, optische 459. 161. Elektricität 206. Elemente, chemische 244. Elemente des Krystalls 44. Enantiomorph 39. Ergänzungszwillinge 400. **F**arbe 198. Farbenwandlung 492. Farbenzeichnung 199. Flächen 9. Flüssigkeitseinschlüsse 144. Fluorescenz 494. Fossilien 2. Gedrehte Dispersion 179. Geneigte Dispersion 179. Gewicht, specifisches 454. Glanz 196. Glaseinschlüsse 447. Gleitflächen 443. Goniometer 97. Granatoëder 22. Grundform 14. Gyroëdrische Hemiëdrie 31. **H**ärte 148. Hauptaxe 12. Haupt-Symmetrie-Ebene 12. Hemiedrie 19. - im regulären S. 31. - im tetragonal. S. 51. im hexagonal. S. 61.

Hemiëdrie im rhombisch. S. 74. Hemimorphismus 85. Hemiprisma 82. Hemipyramide 76. Hemitropie 400. Heteromorphismus 280. Hexaëder 21. Hexagonales System 55. Hexakisoktaëder 24. Hexakistetraeder 85. Holoëdrie 20. Homöomorphismus 238. Horizontale Dispersion 179. Hypostatische Pseudomorphosen 129. Idiochromatisch 197. lkositetraëder 24. Interferenzfiguren, optische 469. Interponirung 444. Irisiren 194. Isodimorph 240. Isomerie 231. Isomorphe Mischungen 241. Isomorphismus 233. Isotrop 458. Juxtapositionszwillinge 404. Kanten 9. Klinodiagonale 75. Klinodoma 76. 79. Klinopinakoid 79. Klinoprisma 79. Konoskop 767. Krümmung der Flächen 89. Kryptokrystallinisch 119. Krystalle 2. Krystalidruse 123. Krystallgerippe 92. Krystallgruppe 122. Krystallinisch 4. Krystallsysteme 44. Krystallwasser 225. Kugelprojection 46. Leucitoëder 24. Lichtfiguren 193. Linearprojection 16. Lithurgik 6. Löthrohr 245. Magnetismus 211. Makrodiagonale 70. 84.

Dihexaëder 55.

Makrodoma 71. Makropinakoid 71. Makroprisma 74. Makropyramide 71. Mesosklerometer 149. Messung der Krystalle 96. Metasomatische Pseudomorphosen 129. Mikrochemische Prüfung 263. Mikrolith 96. Mimetische Krystalle 409. Mineral 4. Monoklines System 75. Nachbildung, künstliche d. Mineralien 264. Namen der Mineralien 297. Negative Krystalle 92. Negative Strahlenbrechung 160. Nicol'sches Prisma 466. Oktaëder 22. Oktakishexaëder 24. Orthodiagonale 75. Orthodoma 77. Orthopinakoid 76. 79. Orthoprisma 79. Orthoskop 767. Paragenesis 6. Paramagnetismus 212. Parameter 12. Paramorphosen 434. Pelitisch 5. Pellucidität 201. Penetrationszwillinge 404. Pentagondodekaeder 86. Pentagonikositetraëder 88. Perimorphosen 93. 430. Phanerokrystallinisch 149. Phosphorescenz 202. Phytomorphosen 186. Piezoelektricität 208. Plagiëdrische Hemiëdrie 88. Pleochroismus 489. Polarisation des Lichtes 464. Polarisationsmikroskop 466. Polyëdrie 90. Polymerie 231. Polymorphie 230. Polysynthetische Krystalle 402. Poren 92. Porodin 5.

Positive Strahlenbrechung 460. Prisma, dihexagonales 57. ditetragonales 47. hexagonales 57. – rhombisches 69. tetragonales 47. Projection 46. Pseudomorphosen 128. Pyramide, dihexagonale 56. — ditetragonale 47. — hexagonale 55. — rhombische 69. - tetragonale 46. Pyramidenoktaeder 23. Pyramidentetraëder 33. Pyramidenwürfel 22. Pyritoëder 37. Pyroelektricität 207. Quarzplatte 169. 175. Rationalität d. Ableitungscoëfficienten 14. Reagentien 247. Reflexionsgoniometer 98. Reguläres System 21. Rhombendodekaëder 22. Rhombisches System 68. Rhomboëder 64. 68. Salze 222. Säuren 220. Schalenaufbau 87. Schlagfiguren 144. Schmelzbarkeit 245. Skalenoëder, hexagonales 63. tetragonales 52. Sklerometer 149. Spaltbarkeit 438. Specifisches Gewicht 454. Sphenoid, rhombisches 73. tetragonales 52. Spurensteine 186. Stalaktiten 125. Stauroskop 173. Steinkerne 486. Strahlenbrechung 457. Streifung der Flächen 88. Strich 200. Structur 121. Subindividuen 87. Symmetrie 11. Tautozonal 10. Zwillingsstreifung 402.

Tenacität 153. Tetartoëdrie 20. im hexagon. Syst. 66. – im regulär. Syst. 39. Tetartopyramide 82. Tetraëder 32. Tetraëdrische Hemiëdrie 31 Tetragonales System 44. Tetrakisdodekaëder 24. Tetrakishexaëder 22. Textur 121. Thermoelektricität 207. Trapezoëder, trigonales 66. Triakisoktaeder 23. Trichroismus 489. Trigondodekaëder 33. Triklines System 81. Tritoprisma, hexagonales 66. tetragonales 53. Tritopyramide, hexagonale 66. - tetragonale 53. Turmalinzange 166. Umhüllungspseudomorphose Umwandlungspseudomorphesen 131. Unechte Flächen 90. Valenz der Elemente 218. Verdrängungspseudomorphisen 488. Verstäubung 201. Vicinale Flächen 90. Viertelpyramide 82. Volumgewicht 454. Wärmeleitung 205. Wärmestrahlung 203. Wassergehalt d. Mineralien?33 Würfel 24. Zone 40. Zonenaxe 10. Zonenverband 48. Zonenzeichen 48. Zoomorphosen 436. Zugfestigkeit 142. Zusammensetzungsflächen 🕬 Zwillingsaxe 400. Zwillingsebene 400. Zwillingskrystalle 99.

Register zur Physiographie.

bichit S. 544. chat 893. chatjaspis 892. chtaragdit 604. damin 536. .dular 688. delpholith 760. edelforsit 654. 714. egirin 660. enigmatit 760. eschynit 749. ftonit 368. galmatolith 732. gricolit 602. kanthit 832. .kmit 659. ktinolith 669. labandin 838. laskait 856. laun 498. launstein 500. lbertit 755. lbin 707. lbit 694. .lexandrit 435. .lgerit 605. .lgodonit 844. lisonit 329. .lkalifeldspathe 680. llagit 664. llaktit 768. llanit 579. .llemontit 804. llochroit 597. llogonit 556. lloklas 320. .llomorphit 480. llopalladium 843. .llophan 784. Iluaudit 580. lmandin 597. Istonit 462. ltait 330. lumian 476. luminit 492. lumocalcit 417. lunit 500. malgam 309. mazonenstein 694. mblygonit 554. mblystegit 651.

mesit 760.

Amethyst 894. Amiant 670. Ammoniak-Alaun 499. Amphibol 667. Amphibol-Anthophyllit 666. Amphodelit 699. Analcim 708: Anatas 403. Anauxit 732. Andalusit 559. Andesin 704. Anglarit 526. Anglesit 482. Anhydrit 476. Ankerit 455. Annabergit 528. Ånnerödit 528. Annivit 864. Anomit 648. Anorthit-697. Anthophyllit 665. Anthosiderit 760. Anthracit 754: Anthrakonit 453. Antigorit 643. Antimon 308. Antimonarsen 304. Antimonbleiblende 361. Antimonblende 372. Antimonblüthe 385. Antimonfahlerz 366. Antimonglanz 348. Antimonit 848. Antimonnickel 339. Antimonnickelglanz 323. Antimonocker 447. · Antimonoxyd 885. Antimonsilber 834. Antimonsilberblende 360.767. Antrimolith 724. Apatelit 494. Apatit 547. Aphanesit 544. Aphrodit 689. Aphrosiderit 631. Aphthalos 475. Aphthonit 868. Aplom 597. Apophyllit 706. Aquamarin 678. Aräoxen 548. Aragonit 459.

Aragonitsinter 461.

Aragotit 757. Arcanit 475. Ardennit 746. Arfvedsonit 674. Argentit 332. Argentopyrit 352. Argyropyrit 858. Arkansit 405. Arksutit 484. Arquerit 309. Arsen 804. Arsen-Antimonfahlerz 868. Arsenargentit 760. Arsenblende, rothe 346. gelbe 347. Arseneisen 849. Arseneisensinter 557. Arsenfahlerz 866. Arsenglanz 804. Arsenige Säure 886. Arsenikalkies 349. Arsenik-Antimon 804. Arsenikblüthe 385. Arsenikkies 817. Arsenikkobalt 322. Arsenikkobaltkies 328. Arseniknickel 324. Arseniknickelkies 389. Arseniosiderit 542. Arsenit 385. Arsenkies 847. Arsenkupfer 341. Arsennickelglanz 322. Arsennickelkies 324. Arsenolith 385. Arsenomelan 355. Arsenopyrit \$47. Arsensilber 834. Arsensilberblende 364, 767. Asbest 670. Asbestartiger Okenit 706. Asbolan 420. Asmanit 396. · Aspasiolith 675: Asperolith 595. Asphalt 755. Aspidolith 618. Astrakanit 496. -Astrophyllit 629. Atacamit 434. Atheriastit 608. Atlasit 469. Atlasspath 458.

Atopit 557.
Attakolith 760.
Auerbachit 398.
Augelith 584.
Auglit 654.
— körniger 657.
— muscheliger 652. 658.
Aurichalcit 470.
Auripigment 847.
Automolit 488.
Autunit 545.
Avanturin 392.
Axinit 599.
Azorit 524.
Azurit 468.

В.

Babingtonit 665. Backkohle 752. Bagrationit 579. Baikalit 657. Baltimorit 642. Bamlit 562. Bandachat 393. Bandjaspis 392. Barcenit 760. Barnhardtit 352. Barrandit 532. Barsowit 704. Baryt 478. Baryterde 480. Barytglimmer 625. Barytkreuzstein 748. Barytocalcit 466. Barytocolestin 480. Barytplagioklas 703. Barytsalpeter 449. Baryum-Uranit 546. Basaltjaspis 392. Basaltspeckstein 638. Bastit 650. Bastkohle 753. Bastnäsit 472. Batrachit 586. Baudisserit 467. Baulit 689. Bauxit 409. Beaumontit 746. Beauxit 409. Beccarit 760. Bechilit 446. Beegerit 370. Beilstein 674. Beraunit 532. Bergamaskit 674. Bergbutter 500. Bergholz 738. Bergkork 788. Bergkrystall 891. Bergleder 642. Bergmannit 722. Bergmilch 458. Bergöl 759. Bergseife 735. Bergtheer 759.

Berlinit 534. Bernardinit 760. Bernstein 757. Berthierit 356. Bertrandit 760. Beryll 677. Berzeliit 547. Berzelin 332, 648. Beudantit 557. Bevrichit 327. Bieberit 492. Bielkit 859. Bildstein 732. Binnit 357, 358, Biotin 700. Biotit 645. Bischofit 428. Bismutin 849. Bismutit 471. Bismutoferrit 740. Bismutosphaerit 740. Bittersalz 489. Bitterspath 454, 456. Bituminit 758. Blackband 458. Blätterkohle 752. Blättertellur 343. Blaubleierz 328. Blaueisenerde 527. Blaueisenerz 526. Blauspath 543. Blei 308. 767. Bleiantimonglanz 355. Bleiarsenglanz 355. Bleicarbonat 464. Bleichromat 505. Bleierde 465. Bleiglätte 375. Bleiglanz 328. Bleigummi 547. Bleihornerz 472. Bleilasur 503. Bleiniere 558. Bleischweif 329. Bleisulfat 482. Bleivitriol 483. Bleiwismuthglanz 856. Blende 335. Blödit 496. Blutstein 384. Bodenit 579. Bogheadkohle 753. Bohnerz 414. Bol 735. Bolivit 873. Bologneserspath 480. Boltonit 582. Bombiccit 756. Bonsdorffit 676. Boracit 448. Borax 446. Bornit 351. Borocalcit 446. Boronatrocalcit 447. Borsäure 408. Bosjemanit 499.

Botryogen 502. Botrvolith 570. Boulangerit 361. Bournonit 362. Bowenit 644. Brackebuschit 760. Brandisit 626. Braunbleierz 554. Brauneisenerz 414. Brauneisenstein 414. Braunit 384. Braunkohle 753. Braunsalz 494. Braunspath 455. Braunstein 406. Bravaisit 734. Breislakit 670. Breithauptit 339. Breunnerit 457. Brevicit 722. Brewsterit 746. Brochantit 495. Bromargyrit 423. Bromit 423. Bromlit 462. Bromsilber 423. Brongniartin 476. Brongniartit 358. Bronzit 649. Brookit 404 Brucit 407. Brushit 524. Bucholzit 562. Bucklandit 577. 579. Bunsenin 343. Bunsenit 374. Buntbleierz 554. Buntkupfererz 851. Buntkupferkies 331. Buratit 470. Bustamit 664. Byssolith 670. Bytownit 699.

C.

Cabrerit 528. Caeruleolactin 535. Calamin 594. Calamit 669. Calaverit 343. Calcit 449. Calcoferrit 760. Caledonit 503. Cancrinit 640. Cantonit 341. Caporcianit 714. Carbonat 299. Carnallit 432. Carnat 728. Carolathin 731. Carrollit 352. Cassinit 690. Castelnaudit 544. Castillit 760. Cerin 579.

rinstein 594. rit 594. russit 464. rvantit 406. ylanit 487. abasit 709. alcedon 392. alcocit 380. alilith 735. alkanthit 495. alkolith 546. alkomenit 473. alkophanit 420. alkophyllit 544. alkopyrit 349. alkosiderit 548. alkosin 830. alkotrichit 875. amosit 646. eleutit 321. essylith 468. esterlith 691. iastolith 560. ildrenit 543. ilenit 344. illesalpeter 448. riolith 431. iiviatit 372. 767, ıladnit 649. iloanthit'324. ilorammonium 422. ilorastrolith 760. ılorblei 424. ilorbromsilber 423. ilorcalcium 427. lorit 630, 633, dorite ferrugineuse 635. loritoid 627. doritspath 627. ilorocalcit 427. iloromelan 636. iloropal .737. ilorophäit 644. ilorophan 426. ilorophyllit 675. dorospinell 437. ilorquecksilber 424. ilorsilber 423. nodnewit 434. iondroarsenit 530. iondrodit 589, 768. ionikrit 761. ıristianit 697, 746. ristophit 386. romchlorit 642, iromdiopsid 658. romeisenerz 439. iromglimmer 625. iromit 439. romocker 784. rompicotit 438. rysoberyll 435. rysokoll 595. rysolith 584. ırysophan 626. rrysopras 393.

rysotil 644.

Cimolit 734. Cinnabarit 844. Cirrolith 761. Citrin 394. Clarit 874. Claudetit 386. Clausthalit 329. Cleveit 548. Clintonit 626. Cluthalit 708. Cobaltomenit 474. Coccinit 424. Cölestin 484. Cöruleolactin 535. Colemanit 446. 768. Coloradoit 345. Columbit 548. Comptonit 725. Condurrit 844. Connellit 761. Cookeit 761. Copalin 754. Copiapit 493. Coquimbit 498. Coracit 513. Cordierit 674. Cornwallit 540. Corundophilit 684. Cosalit 359. Cossyrit 764. Cotunnit 424. Couseranit 605. Covellin 340. Crednerit 407. Crichtonit 382. Cronstedit 636. Crookesit 382. Crucilith 566. Cuban 352. Cuboit 708. Culsageeit 620. Cummingtonit 670. Cuprëin 334. Cuprit 375. Cuprodescloizit 538. Cupromagnesit 492. Cuproplumbit 829. Cuspidin 761. Cvanit 560. Cvanochrom 498. Cyclopit 700. Cymatolith 662. Cymophan 435. Cyprin 582. Cyrtolith 398.

D.

Damourit 624.
Danait 348.
Danalith 604.
Danburit 600.
Darwinit 344.
Datolith 569.
Daubreit 435.
Daubrelith 338.
Davreuxit 764.
Davyn 640.

Dawsonit 468. Dechenit 548. Degeröit 738. Delessit 635. Delvauxit 543. Demant 299. Demantoid 598. Demidowit 595. Dermatin 644. Descloizit 537. 768. Desmin 749. Devillin 496. Deweylit 639. Diabantachronnyn 636. Diadelphit 768. Diadochit 556. Diallag 659. Dialogit 458. Diamagnetit 764. Diamant 299. Diamantspath 377. Diaphorit 359. Diaspor 409. Dichroit 674. Dickinsonit 580. Didvmit 625. Dietrichit 499. Digenit 884. Dihydrit 589. 544. Dillnit 730. Dimorphin 348. Diopsid 657. Dioptas 594. Diphanit 626. Diploit 699. Dipyr 605. Diskrasit 334. Disthen 560. Dolomit 454. Domeykit 341. Dopplerit 754. Dreelit 480. Dufrenit 532. Dufrenoysit 357. 358. Dumortierit 566. Duporthit 761. Durangit 555. Dysanalyt 748. Dyslyit 489.

E.

Edingtonit 724.
Edwardsit 545.
Egeran 582.
Eggonit 764.
Ehlit 539.
Eichwaldit 448.
Eis 373.
Eisen 306.
Eisen-Alaun 500.
Eisenantimonglanz 356.
Eisenapatit 554.
Eisenblüthe 464.
Eisenerde, grüne 740.
Eisenerz, oolithisches 444.
Eisenglanz 378.

Eisenglimmer 386.
Eisenkies 343.
Eisenkiesel 392.
Eisenmulm 444.
Eisennickelkies 339.
Eisen-Nieren 445.
Eisenopal 446.
Eisenoxyd 378.

 blätteriges, basisch schwefelsaures 493.

- strahliges schwefelsaures 494.

Eisenpecherz 418. 553. Eisenplatin 342. Eisenrahm 380. Eisenrose 381. Eisensinter 583. 556. Eisenspath 457. Eisensteinmark 736. Eisenvitriol 490. Eisenzinkspath 459. Eisspath 688. Ekdemit 474. Eläolith 640. Elaterit 758. Elektrum 344. Eleonorit 533. Eliasit 415. Embolit 423. Embrithit 362. Emerald-Nickel 470. Emerylith 626. Empholit 761. Emplektit 356. Enargit 370. Enceladit 766. Enhydros 398. Enophit 764. Enstatit 648. Eosit 508. Eosphorit 544. Epiboulangerit 871. Epichlorit 635. Epidot 573.

Erdmannit 764. Erdöl 759. Erdpech 755. — elastisches 758. Erdwachs 758

Epigenit 372.

Epistilbit 744. Epsomit 489.

Erbsenstein 464. Erdkobalt 420.

Erdwachs 758.
Eremit 546.
Erinit 539.
Ersbyit 694.
Erythrin 528.
Erythrosiderit 483.
Erythrozinkit 764.
Esmarkit 675. 700.
Ettringit 504.
Euchroit 539.
Eudialyt 745.
Eudnophit 708.
Eugenglanz 370.

Eukairit 832.

Euklas 574. Eukolit 745. Eukrasit 764. Eukryptit 662. Eulysit 584. Eulytin 604. Euosmit 754. Eupyrchroit 550. Euralith 764. Eusynchit 548. Euxenit 749. Evansit 535.

.**F.**

Fahlerz 365. Fahlunit 676. Fairfieldit 580. Famatinit 874. Faserbaryt 480. Fasergyps 487. Faserkalk 453. Faserkiesel 562. Faserkohle 752. Faserquarz 392. Fassait 658. Faujasit 709. Fauserit 490. Fayalit 583. 768. Federalaun 500. Federerz 358. Feldspath 684.

gemeiner 688. glasiger 688. Feldspathe 679. Felsőbanyit 493. Ferberit 512. Fergusonit 522. Ferrotitanit 745. Festungsachat 393. Fettbol 736. Fettquarz 766. Feuerblende 360. Feueropal 416. Feuerstein 393. Fibroferrit 494. Fibrolith 362. Fichtelit 757. Fillowit 530. Fischerit 535. Flint 393. Fluellit 428. Fluocerit 427. Fluorit 425. Flussspath 425.

Flusspath 425. Forcherit 447. Foresit 724. Forsterit 582. Fowlerit 665. Francolit 550. Franklandit 764. Franklinit 489. Fredricit 764.

Freieslebenit 359. Frenzelit 349. Freyalith 764. Friedelit 595.

Frieseit 353.

Fritzschëit 546. Fuchsit 625.

Q.

Gadolinit 571. Gänseköthigerz 557. Gagat 758. Gahnit 488. Galaktit 722. Galenit 328. Galenobismutit 356. Galmei 459, 594. Ganomalith 761. Ganomatit 557. Garnierit 764. Gastaldit 673. Gaylüssit 467. Gedrit 666. Gehlenit 606. Geierit 348. Gekrösstein 478. Gelbbleierz 507. Gelbeisenerz 501. Gelbeisenstein 445. Gelberde 736. Gelberz 343. Geokronit 369. Gersdorffit 322. Gibbsit 409. Gieseckit 788. Gigantolith 676. Gilbertit 728. Gillingit 738. Giobertit 456. Gismondin 724. Glätte 375. Glagerit 729. Glanzeisenerz 378. Glanzkobalt 320. Glanzkohle 752. Glaserit 475. Glaserz 332. Glaskopf, brauner 444. rother 380.

schwarzer 448. Glauberit 476. Glaubersalz 485. Glaukodot 320. Glaukolith 608. Glaukonit 645. Glaukophan 673. Glaukopyrit 319. Glimmer 614. Glinkit 585 Glockerit 494. Glottalith 726. Gmelinit 712. Göthit 442. Gold 310. Goldamalgam 311. Goslarit 490. Goyazit 768. Grahamit 755. Gramenit 737. Grammatit 669. Granat 596. Graphit 301.

iraubraunsteinerz 405. 410. iraugültigerz 365. Frausilber 474. rauspiessglaserz 348. reenockit 387. reenovit 742. irengesit 686. Frobkohle 752. iroddeckit 712. roppit 677. roroilith 449. Frossular 597. irothit 748. irunbleierz 551. rune Eisenerde 740. rüneisenerz 582. irünerde 645. runsand 645. runerit 674. juadalcazarit 845. Juanit 542. Juarinit 748. lümbelit 732. iuejarit 354. Jummierz 415. Jummit 445. Jurhoflan 762. Jurolit 707. lymnit 689. yps 485. syrolith 707.

H.

laarkies 338. laarsalz 492. lämafibrit 768. lämatit 378. lagemannit 432. laidingerit 524. Ialbopal 416. Hallit 620. falloysit 729. lalotrichit 492, 500. lamartit 472. lannayit 762. larmotom 718. larringtonit 724. farrisit 381. lartit 757. lartmanganerz 418. larze 753. latchettin 758. latchettolith 748. lauerit 324. laughtonit 618. lausmannit 442. łauyn 618. laydenit 744. layesin 446. laytoril 393. lebronit 553. ledenbergit 658. ledyphan 552. leliotrop 393. lelminth 634. lelvetan 618. lelvin 600.

Hemimorphit 591. Henwoodit 584. Hepatopyrit \$16. Hercynit 438. Herderit 556. Hermannit 673. Herrengrundit 502. Herrerit 459. Herschelit 742. Hessit \$38. Hessonit 597. Hetairit 442. Hetepozit 529. Heterogenit 420. Heteromorphit 358. Heterosit 529. Heubachit 420. Heulandit 744. Hjelmit 523. Hiddenit 661. Hieratit 762. Himbeerspath 458. Hisingerit 787. Hörnesit 526. Hövelit 422. Hofmannit 762. Hohlspath 560. Holzopal 446. Holzstein 392. Holzzinnerz 400. Homichlin 852. Homilit 570. Honigstein 750. Hopeit 536. Horbachit 827. Hornblei 472. Hornblende 667. Hornsilber 428. Hornstein 392. Hortonolith 584. Houghit 448. Huantajayit 422. Hübnerit 512. Hullit 762. Humboldtilith 606. Humboldtin 754. Humit 586. 768. Hureaulit 529. Huronit 676. Hversalt 500. Hyacinth 896. Hyalit 416. Hyalophan 689. Hyalosiderit 584. Hyalotekit 762. Hydrargillit 409. Hydroboracit 447. Hydrocerit 471. Hydrocerussit 470. Hydrocyanit 484. Hydrodolomit 468. Hydrofluocerit 428. Hydrohämatit 444. Hydroilmenit 762. Hydrokastorit 663. Hydromagnesit 467. Hydromagnocalcit 468. Hydrophan 446. Hydrophit 648. Hydropit 664. Hydrotalkit 447. Hydrozinkit 470. Hygrophilit 784. Hypersthen 654. Hypochlorit 740. Hyposklerit 696. Hypoxanthit 739.

J. I.

Jacobsit 441. Jade 662. Jadëit 662. Jalpait 388. Jamesonit 558. Jarosit 504, Jaspis 392. Jaspopal 416. Jaulingit 756. Iberit 677. Ichthyophthalm 706. Idokras 579. ldrialit 757. Jefferisit 620 Jeffersonit 659. Jenkinsit 643. Jeremejewit 442. Igelströmit 586. Iglesiasit 465. Ihlëit 498. Ilesit 762, Ilmenit 381. Ilmenorutil 408. Ilvait 590. Indianit 697. Indigolith 566. Jodargyrit 424. Jodblei 484. Jodit 424. Jodobromit 428. Jodquecksilber 424. Jodsilber 424. Johannit 496. Johnstonit 329. Iolith 674. Jordanit 365. Jossait 506. Iridium 312. Iridosmium 842. Irit 762. Iserin 384. Iserit 762. Isoklas 524. Ittnerit 613. Julianit 865. lvaarit 762. Ivigtit 762. Ixiolith 524. Ixionolith 524. Ixolyt 755.

K.

Kämmererit 632. Kännelkohle 752. Kieselzinkerz 594.

Kainit 504. Kakochlor 449. Kakoxen 532. Kalait 532. Kali, schwefelsaures 475. Kali-Alaun 499. Kalifeldspath 679. Kaliglimmer 621. Kaliharmotom 746. Kalisalpeter 448. Kalisulfat 475. Kalkalabaster 453. Kalkbaryt 480. Kalkfeldspath 680. Kalkglimmer 626. Kalkharmotom 746. Kalkmalachit 469. Kalkmesotyp 722. Kalknatronfeldspath 700. Kalksalpeter 449. Kalksinter 453. Kalkspath 449. Kalkstein 458. Kalktuff 453. Kalkuranit 545. Kalkvolborthit 538. Kallait 532. Kalomel 424. Kaluszit 497. Kammkies 846. Kampylit 552. Kaneelstein 597. Kaolin 727. Kaolinit 729. Karelinit 378. Karinthin 669. Karminspath 547. Karneol 393. Karpholith 736. Karstenit 476. Karyinit 762. Kascholong 446. Kassiterit 899. Kastor 662. Kataplëit 745. Katzenauge 392. Kausimkies 847. Keatingit 762. Keilhauit 745. Kelyphit 762. Kenngottit 355. Kentrolith 762. Keramohalit 492. Kerargyrit 423. Kerasin 472. Kerolith 640. Kerosene-Shale 754. Kibdelophan 382. Kieseleisenstein 381. 415. Kieselguhr 447. Kieselkupfer 595. Kieselmagnesit 456. Kieselmalachit 595. Kieselmangan 663. Kieselschiefer 392. Kieselsinter 416.

Kieselwismuth 604.

Kieserit 488. Kilbrickenit 369. Killinit 784. Kirwanit 645. Kjerulfin 558. Klaprothit 357. Klinochlor 683. Klinocrokit 764. Klinohumit 588. 768. Klinoklas 544, 679. Klinophaeït 764. Klipsteinit 739. Knebelit 585. Knistersalz 424. Kobaltarsenkies 348. Kobaltbeschlag 528. Kobaltblüthe 528. Kobaltglanz 820. Kobaltkies 326. Kobaltin 320. Kobaltmanganerz 420. Kobaltnickelkies 326. Kobaltspath 459. Kobaltvitriol 492. Kobellit 362. Kochelit 763. Kochsalz 424. Kölbingit 760. Könleinit 757. Köttigit 528. Kohlen 754. Kohlenblende 751. Kohleneisenstein 458. Kokkolith 657. Kokscharowit 670. Kollyrit 780. Kolophonit 582. 598. Komarit 740. Konarit 740. Kongsbergit 309. Konit 455. Koppit 524. Korallenachat 393. Korallenerz 345. Korund 376, 767. Korundophilit 634. Korynit 322. Kotschubevit 634. Krablit 689.

Kraurit 532. Kreide 453, spanische 637. Kreittonit 439. Kremersit 433. Krennerit 343. Krisuvigit 495. Krokoit 505. Krokydolith 672. Krugit 498. Kryolith 428. Kryophyllit 624. Kryptolith 514. Kühnit 517. Kugeljaspis 392. Kupfer 307.

Krantzit 756.

Kupferantimonglanz 356. Kupferblau 595. Kupferbleiglanz 329. Kupferblende 368. Kupferblüthe 375. Kupferglanz \$30. Kupferglas 330. Kupferglimmer 544. Kupfergrün 595. Kupferindig 340. Kupferkies 349. Kupferlasur 468. Kupfermanganerz 448. Kupfernickel 339. Kupferpecherz 443. Kupfersammeterz 504. Kupferschaum 540. Kupferschwärze 448. Kupfersilberglanz 331. Kupferuranit 546. Kupfervitriol 495. Kupferwismuthglanz 356. 36: Kupfferit 666. Kupholith 726. Kyanit 560. Kyrosit 317.

L.

Labrador 702. Labradorit 702. Lagonit 447. Lanarkit 485. Lancasterit 468. Langit 496. Lanthanit 474. Lapis Lazuli 644. Larderellit 448. Lasionit 534. Lasurit 644. Lasurstein 644. Latrobit 699. Laumontit 713. Laurit 346. Lautit 763. Lavroffit 763. Laxmannit 506. Lazulith 543. Leadhillit 478. Leberblende 336. Leberkies 316. Ledererit 742. Lehm 727. Lehuntit 722. Leidyit 763. Lenzin 739. Leonhardit 743. Leopoldit 422. Lepidokrokit 418. Lepidolith 624. Lepidomelan 618. Lepidophaeït 763. Lepolith 699. Lerbachit 345. Lernilith 761. Lettsomit 504. Leuchtenbergit 632. Leucit 607.

schwarzer 739.

_eukochalcit 768. .eukophan 679. _eukopyrit 319. ∠eukotil 768. _eukoxen 383. 743. ∡evvn 742. ibethenit 587. .iebenerit 738. .iebigit 474. .ievrit 590. ignit 753. .illit 738. imonit 414. Linarit 503. indsayit 699. ∠innëit 326. insëit 699. insenerz 544. intonit 722. .irokonit 544. .iskeardit 763. ithionglimmer 620, 621. Lithionit 620. Lithiophilit 547. _ithiophorit 419. Livingstonit 763. _ollingit 349. Löweit 497. Löwigit 504. Lonchidit 847. Loxoklas 689. Luchssapphir 674. Luckit 491. Ludiamit 529. Ludwigit 445. Lumachell 453. Lüneburgit 557. Lunnit 540. Luzonit 371. Lydit 392.

M.

Magnesia-Alaun 499.
Magnesiaglimmer 645. 649.
Magnesiasalpeter 449.
Magnesit 456.
Magnesitspath 456.
Magneteisenerz 440.
— schlackiges 444.

Magnetit 440. Magnetkies 325. Magnoferrit 442. Magnolit 548. Malachit 469. Malachitkiesel 395. Malakolith 657. Malakon 398. Maldonit 344. Mallardit 492. Malthazit 729. Mangan-Alaun 499. Manganblende 338. Mangandolomit 459. Manganepidot 577. Manganglanz 338. Manganit 440.

Mangankies 324. Mangankiesel 66**3**.

Mangankupfererz 407.

Manganocalcit 458.

Manganocker 420. Manganophyll 648. Manganosit 874. Manganspath 458. Manganvitriol 490. Manganzinkspath 459. Marcelin 884. Margarit 626. Margarodit 625. Markasit 345. Marialith 603. Marmatit 336. Marmolith 642. Marmor 459. Martinsit 763. Martit 379, 384. Mascagnin 475. Masonit 628. Massicot 875. Watlockit 438. Maxit 478, 768. Meerschaum 638. Megabromit 423. Meionit 603. Melaconit 376. Melanasphalt 755. Melanglanz 368. Melanit 597. Melanochroit 506. Melanolith 738. Melanophlogit 763. Melanosiderit 738. Melanotekit 763. Melanterit 490. Melilith 606. Melinit 786. Melinophan 679. Mellit 750. Melonit 341. Melopsit 639. Menaccanit 382. Mendipit 438. Mendozit 499. Meneghinit 865. Mengit 515. 750. Menilit 446. Mennige 407. Mercur 308. Mercurblende 344. Mergel 453. Meroxen 615. Mesitin 457. Mesole 723. Mesolith 723. Mesotyp 723, 722, 724. Messingblüthe 470. Metabrushit 524. Metachlorit 631. Metacinnabarit 345, 767. Metavoltin 500. Metaxit 642. Meteoreisen 306.

Miargyrit 354. Micarell 677. Miesit 554. Mikrobromit 423. Mikroklin 690. Mikroklinperthit 694. Mikrolith 522. Mikroperthit 689. Mikrosommit 611. Milarit 663. Milchquarz 892. Millerit 888. Miloschin 780. Mimetesit 551. 768. Mirabilit 485. Misenit 763. Misspickel 347. Misy 498. Mixit 544. Mizzonit 603. Mokkastein 393. Molybdänbleispath 507. Molybdänglanz 346. Molybdänit 346. Molybdänocker 407. Molybdänsilber 806. Molybdomenit 474. Monazit 545. Monazitoid 546. Mondstein 687. Monetit 764. Monheimit 459. Monradit 688. Monrolith 562. Montanit 548. Montebrasit 555. Monticellit 586. Montmorillonit 730. Moorkohle 753. Moosachat 393. Morasterz 444. Mordenit 764. Morenosit 490. Morion 391. Moroxit 548. Morvenit 749. Mosandrit 745. Mottramit 539. Mullicit 526. Muriacit 476. Muromontit 579. Muscovit 621. Myelin 729.

N.

Nadeleisenerz 442. Nadelerz 364. Nadelkohle 753. Nadelzinn 399. Nadorit 475. Nagyager Erz 343. Nakrit 728. Nantokit 424. Naphtha 759. Nasturan 542. Natroborocalcit 447. Natrocalcit 467. Natrolith 721. Natron 466. kohlensaures 466. Natron-Alaun 499. Natronchabasit 742. Natronfeldspath 696. Natronglimmer 625. Natronkalkfeldspath 700. Natronmesotyp 721. Natronorthoklas 684. Natronsalpeter 448. Naumannit 333. Neftgil 758. Nemalith 408. Neochrysolith 764. Neolith 638. Neotokit 739. Neotyp 454. Nephelin 609. Nephrit 674. 662. Neukirchit 764. Newberyit 526. Newjanskit 342. Nickelarseniate 547. Nickelarsenkies 322. Nickelblüthe 528. Nickelglanz 822. 323. Nickelgymnit 689. Nickelin 389. Nickelkies 388. Nickelocker 528. Nickeloxydul 374. Nickelsmaragd 470. Nickelvitriol 490. Nickelwismuthglanz 827. Nigrescit 644. Nigrin 403. Niobit 548. Nipholith 432. Nitrocalcit 449. Nitromagnesit 449. Nocerin 427, 768. Nohlit 523. Nontronit 787. Nordmarkit 565. Nosean 642. Numeait 764. Nuttalit 603.

0.

Oerstedit 746.
Okenit 654. 706.
— asbestartiger 654.
Olafit 696.
Oligoklas 700.
Oligonspath 458.
Olivenerz 537.
Olivenit 537.
Olivin 583.
Omphazit 658.
Onkosin 733.
Onofrit 345.
Ontariolith 764.
Onyx 398.

Oolithisches Eisenerz 884. Oolithischer Kalkstein 458. Oosit 677. Opal 446. - edler 416. Opaljaspis 446. Operment 347. Orangit 398. Orthit 577. Orthoklas 684. Osmelith 706. Osmiridium 312. Osmium 806. Osteolith 550. Ostranit 764. Ottrelith 628. Owenit 685. Oxalit 754.

Ozokerit 758.

P.

Pachnolith 430, 432. Pajsbergit 663. Palladium 342. Palladiumgold 844. Pandermit 447. Papierkohle 758. Paraffin 758. Paragonit 625. Parankerit 456. Paranthin 604. Parasit 445. Parastilbit 744. Pargasit 669. Parisit 472. Partschin 598. Partzit 764. Passauit 604. Paterait 764. Patrinit 364. Paulit 651. Pechkohle 752. Peganit 536. Pegmatolith 688. Pektolith 705. Pelikanit 734. Pelokonit 448. Pelosiderit 457. Pencatit 453. Pennin 634. Penwithit 764. Percylit 485. Peridot 583. Periklas 374. Periklin 694. Peristerit 696. Perlglimmer 626. Perisinter 416. Perlspath 454. Perowskit 746. Perthit 688. Petalit 662. Petroleum 759. Petzit 337. Phästin 650. Phakolith 711.

Pharmakolith 525. Pharmakosiderit 533. Phenakit 594. Phengit 623. Philadelphit 764. Phillipsit 746. Phlogopit 619. Phonicit 506. Phonikochroit 506. Pholerit 728. Phosgenit 472. Phosphocerit 544. Phosphorchalcit 540. Phosphoreisensinter 556. Phosphorit 548. Phosphorkupfer 340. Photicit 664. Piauzit 755. Pickeringit 499. Picotit 438. Piemontit 577. Pikranalcim 708. Pikroalumogen 499. Pikrolith 641. Pikromerit 498. Pikropharmakolith 525. Pikrophyll 687. Pikrosmin 688. Pikrotephrit 585. Pilarit 595. Pilinit 764. Pilit 585. Pimelith 640. 740. Pinguit 787. Pinit 676. Pinitoid 784. Pinnoit 768. Piotin 640. Pisanit 494. Pissophan 494. Pistazit 576. Pistomesit 457. Pitkärandit 671. Pittinerz 548. Pittizit 557. Plagiocitrit 764. Plagioklas 679. Plagionit 357. Planerit 535. Plasma 398. Platin 311. Platiniridium 342. Plattnerit 406. Plenargyrit 355. Pleonast 437. Plinian 349. Plinthit 785. Plomhièrit 706. Plumbocalcit 434. Plumbostib 362. Plumosit 358. Polianit 406. Polirschiefer 447. Pollucit 709. Pollux 709. Polyadelphit 598. Polyargit 700.

Polyargyrit 870. Polybasit 370. Polychrom 554. Polydymit 327. Polyhalit 498. Polyhydrit 764. Polykras 749. Polylithionit 621. Polymignyt 750. Polysphärit 554. Polyxen 344. Poonahlith 723. Porcellanerde 727. Porcellanjaspis 892. Porcellanspath 604. Porpezit 844. Porricin 658. Posepnyit 764. Prasem 392. Praseolith 675. Prasin 540. Predazzit 453. Pregrattit 625. Prehnit 726. Priceit 447. Prosopit 484. Protobastit 650. Proustit 864. Pseudoapatit 550. Pseudobrookit 883. 768. Pseudogaylüssit 467. Pseudolibethenit 537. Pseudomalachit 540. Pseudophit 682. Pseudotriplit 529. Psilomelan 448. Psittacinit 764. Pucherit 517. Punamustein 674. Punktachat 393. Puschkinit 577. Pyknit 564. Pyknotrop 635. Pyrallolith 644. Pyrargillit 675. Pyrargyrit 360. Pyrenait 598. Pyrgom 658. Pyrit 343. Pyroaurit 764. Pyrochlor 748. Pyrochroit 408. Pyrolusit 405. Pyromorphit 551. Pyrop 598. Pyrophyllit 732. Pyrophysalit 568. Pyropissit 758. Pyroretin 756. Pyrorthit 579. Pyrosklerit 764. Pyrosmalith 629. Pyrostibit 372. Pyrostilpnit 360. Pyroxen 654. Pyrrhit 749.

Pyrrhosiderit 412. Pyrrhotin 825.

Rabdionit 421.

Radiolith 722.

Rabenglimmer 620.

Q.

Quartz 386. Quarz 386. Quecksilber 308. Quecksilberbranderz 345. Quecksilberhornerz 424. Quecksilberlebererz 345. Quellerz 444.

R.

Rädelerz 363. Raimondit 764. Ralstonit 432. Rammelsbergit 824. Randanit 417. Raphilit 671. Raseneisenerz 413. Rauchquarz 894. Rauschgelb 347. rothes 846. Rautenspath 454. Razoumoffskin 730. Realgar 346. Reddingit 580. Redruthit 380. Reif 373. Reinit 512. Reissblei 304. Reissit 714. Retinalith 644. Retinit 756. Reussin 485. Rézbányit 764. Rhabdophan 764. Rhätizit 560. Rhagit 541. Rhodiumgold 341. Rhodizit 445. Rhodochrom 638. Rhodochrosit 458. Rhodonit 663. Rhvakolith 688. Richellit 765. Rinkit 765. Ripidolith 630. 688. Rittingerit 340. Rivotit 558. Römerit 502. Röpperit 584. Rösslerit 765. Röthel 384. Röttisit 789. Rogensteine 458. Romanzovit 598. Romëit 474. Roscoelith 621. Rosellan 700. Roselith 524.

Rosenquarz 392.
Rosthornit 756.
Rothbleierz 505.
Rotheisenerz 378.
Rotheisenstein 378. 380.
Rothgültigerz, dunkles 360.767.
Lichtes 364.

Rothhoffit 598.
Rothkupfererz 875.
Rothnickelkies 339.
Rothspiessglaserz 372.
Rothzinkerz 374.
Rubellan 648.
Rubellit 567.
Rubin 377.
Rubinglimmer 442.
Russkohle 752.
Rutherfordit 765.
Rutil 404. 768.

S

Saccharit 704. Safflorit 322. Sagenit 401. Salamstein 377. Salit 657. Salmiak 428.2 Salpeter 448. Salzkupfererz 484. Samarskit 528. Samoit 784. Sandkohle 752. Sanidin 688. Sapiolith 689. Saponit 639. Sapphir 877. Sapphirin 566. Sapphirquarz 892. Sardinian 484. Sardonyx 898. Sarkolith 605. Sarkopsid 765. Sartorit 855. Sassolin 408. Saussurit 704. Saynit 327. Schalenblende 336. Schapbachit 359. Schaumgyps 487. Schaumkalk 461. Scheelbleierz 508. Scheelit 509. Scheererit 757. Schefferit 658. Scherbenkobalt 304. Schieferkohle 752. Schieferspath 453. Schilfglaserz 359. Schillerquarz 889. Schillerspath 650. Schirmerit 857. Schnee 373. Schneebergit 474. Schorl 566. Schorlomit 745.

Schraufit 765. Schreibersit 307. Schrifterz 341. Schriftgranit 688. Schrötterit 729. Schuchardtit 765. Schwartzembergit 434. Schwarzbleierz 464. Schwarzerz 365. Schwarzkohle 752. Schwarzspiessglaserz 362. Schwefel 302, Schwefelkies 313. Schwerbleierz 406. Schwerspath 478. Schwerstein 509. Schwimmkiesel 417. Schwimmstein 393. Scovillit 764. Seebachit 711. Seeerz 415. Seesalz 421. Seifenstein 639. Seifenzinn 400. Seladonit 645. Selbit 474. Selen, gediegenes 303. Selenblei 329. Selenbleikupfer 329. Selenbleispath 484. Selenkobaltblei 329. Selenkupfer 332. Selenkupferblei 329. Selenmercur 345. Selenmercurblei 345. Selenquecksilber 345. 767. Selenquecksilberblei 345. Selenschwefel 303. Selensilber 333. Selenwismuthglanz 349. Sellait 427. Senarmontit 385. Serbian 730. Sericit 624. Serpentin 640. Serpentinasbest 644. Serpierit 504. Seybertit 626. Siderit 392, 457. Siderophyllit 765. Sideroplesit 458. Sideroschisolith 636. Siderosilicit 739. Siegburgit 756. Silaonit 765. Silber 309. Silberamalgam 309. Silberantimonglanz 354. Silberfahlerz 367. Silberglanz 332. Silberhornerz 423. Silberkies 353. Silberkupferglanz 331. Silberwismuthglanz 355. Silfbergit 765.

Sillimanit 561.

Simonyit 496.

Sinterkohle 752. Sipylit 765. Sismondin 628. Skapolith 604. 768. Skleroklas 355. 358. Skolecit 722. Skolopsit 644. Skorodit 530. Skorza 577. Skutterudit 328. Smaltin 324. Smaragd 678. Smaragdit 670. Smegmatit 730. Smirgel 377. Smithsonit 459. Soapstone 639. Soda 466. Sodalith 611. Soimonit 705. Sombrerit 551. Sommervillit 606. Sonnenstein 701. Sonomait 499. Spadait 639. Spargelstein 548. Spartait 454. Spatheisenstein 457. Spathiopyrit 322. Speckstein 637. Speerkies 316. Speiskobalt 321. Spessartin 597. Sphärokobaltit 459. Sphärosiderit 457. Sphalerit 335. Sphen 742. Sphenoklas 765. Sphragid 736. Spiauterit 337. Spiessglanzbleierz 362. Spiessglassilber 384. Spinell 437. Spinellan 612. Spodumen 661. Spreustein 722. Sprödglaserz 368. Sprudelstein 461. Staffelit 550. Stangenspath 480. Stannin 340. Stannit 765. Stassfurtit 445. Staurolith 564. 768. Steatit 637. Steinkohle 752. Steinmannit 329. Steinmark 728. Steinöl 759 Steinsalz 421. Stellit 706. Stephanit 368. Sternbergit 352. Stiblith 417. Stibnit 348. Stilbit 714, 719. Stilpnomelan 646.

Stilpnosiderit 413. Stinkfluss 427. Stinkquarz 392. Stolpenit 785. Stolzit 508. Strahlerz 544. Strahlkies 346. Strahlstein 669. Strahlzeolith 749. Stratopëit 789. Strengit 531. Striegisan 535. Strigovit 635. Strogonowit 603. Stromeyerit 334. Stromnit 463. Strontianit 463. Strontianocalcit 454. Struvit 542. Studerit 364. Stützit 765. Stylotyp 364. Stypticit 494. Succinit 754. Sumpferz 414. Susannit 473. Sussexit 447. Svanbergit 556. Sylvanit 841. Sylvin 423. Symplesit 527. Synadelphit 768. Syngenit 497. Syntagmatit 669. Sysserskit 342. Szabóit 652. Szajbelyit 447. Szmikit 498.

T.

Tabergit 631. Tachyaphaltit 39%. Tachyhydrit 433. Tafelspath 653. Tagilit 538. Talcosit 732. Talk 636. Talkapatit 550. Talkeisenstein 441. Talkhydrat 407. Talkoid 637. Talkspath 456. Tankit 700. Tantalit 520. Tapiolit 524. Tarnowitzit 464. Tasmanit 756. Tauriscit 492. Tavistockit 763. Tekoretin 757. Tekticit 494. Tellur 303. Tellurblei 830. Tellurgoldsilber 333. Tellurit 406. Tellurnickel 341.

Tellurocker 406. Tellursilber 333. Tellurwismuth 305. Tengerit 765. Tennantit 368. Tenorit 376. Tephroit 585. Teratolith 786. Terra di Siena 739. Terra sigillata 736. Tesseralkies 328. Tetartin 694.

Tetradymit 305. Tetraedrit **865.** Tetraphylin 547. Texasit 470. Thaumasit 765.

Thenardit 475. Thermonatrit 466. Thermophyllit 765. Thjorsauit 699. Thomsenolith 432. Thomsonit 725.

Thon 727. Thoneisenerze 445. Thoneisenstein 384. Thonerde 877. Thorit 398. Thraulit 737. Thrombolith 558. Thulit 573. Thuringit 685. Tiemannit 845. 767.

Tigerauge 653. Tinkal 446. Tinkalzit 447. Tirolit 540. Titaneisenerz 384. Titaneisensand 441. Titanit 744. Titanmagneteisen 441. Titanomorphit 383. 743. Tobermorit 765. Topas 562. Topazolith 598. Torbanit 753. Torbernit 546. Totaigit 766. Trappeisenerz 444. Traversellit 670.

Tridymit 394. Frinkerit 756. Fripel 447. l'riphan 664. Friphylin 546. Triplit 553. Friploidit 530. [rippkëit 474.

Tritomit 766.

frögerit 542.

Tremolit 669.

Froilit 326. frollëit 534. [rona 467. froostit 598.

frümmerachat 393. Ischewkinit 745.

Türkis 533, 768. Tuësit 730. Tungstein 509. Turjit 444. Turmalin 566. Turnerit 546. Tyrit 522.

Tysonit 427.

U.

Ueber-Schwefelblei 329. Ulexit 447. Ullmannit 328. Umbra 738. 739. Unghwarit 737. Uralit 669. Uralorthit 579. Uranglimmer 545. 546. Uraninit 542. Uranit 545. Uran-Kalk-Carbonat 474. Uranocircit 546. Uranocker 415. Uranophan 740. Uranosphärit 421. Uranospinit 546. Uranotantal 523. Uranothallit 474. Uranothorit 766. Uranotil 740. Uranpecherz 542. Uranvitriol 496. Urao 466. 467. Urusit 502. Urvölgyit 502. Utahit 495.

Uwarowit 598.

Valentinit 385. Valleriit 766. Vanadinglimmer 621. Vanadinit 552. 768. Variscit 585. Varvicit 420. Vauquelinit 507. Venasquit 766. Vermiculit 649. Vestan 766. Vesuvian 579. Veszelyit 537. Villarsit 643. Violan 661. Vitriol, grüner 491. weisser 490. Vitriolbleierz 482. Vitriolocker 494. Vivianit 526. Völknerit 417. Voglit 471. Voigtit 766. Volborthit 538. Voltait 500. Voltzin 373.

Vorhauserit 648. Vulpinit 478.

Wachskohle 758. Wad 449. Wagnerit 553. Walait 755. Walchowit 756. Walkerde 727. Walkerit 766. Walpurgin 547. Waluewit 627. Wapplerit 525. Waringtonit 496. Warwickit 766. Washingtonit 384. Wasser 373. Wasserblei 346. Wasserkies 315. Wassersapphir 674. Wattevillit 764. Wavellit 584. Websterit 492. Wehrlit 764. Weicheisenkies 316. Weichmanganerz 405. Weissbleierz 464. Weisserz 848. Weissgültigerz 365, 368. Weissit 676. Weissnickelkies 324. Weiss-Spiessglaserz 385. Weisstellur 344. 343. Wernerit 604. Whewellit 754. Whitneyit 844. Wiesenerz 413. Willemit 593. Williamsit 644. Wiluit 579. Winklerit 766. Wiserin 514. Wiserit 470. Wismuth 305. Wismuthblende 601. Wismuthglanz 349. Wismuthgold 344. Wismuthkobaltkies 324. Wismuthkupfererz 362. Wismuthnickelkies 327. Wismuthocker 386. Wismuthsilber 844. Wismuthspath 474. Withamit 577. Witherit 464. Wittichenit 862. Wöhlerit 746. Wölchit 364. Wörthit 562. Wolfachit 323. Wolframbleierz 508. Wolframit 540. Wolframocker 407. Wolframsäure 407. Wolfsbergit 356.

Wolkenachat 398.
Wolkonskoit 739.
Wollastonit 653.
Wollongongit 754.
Wolnyn 480.
Woodwardit 504.
Würfelerz 533.
Wulfenit 507.
Wundererde, sächsische 736.
Wurtzit 387.

x.

Xanthit 582.
Xanthokon 872.
Xantholith 766.
Xanthophyllit 627.
Xanthosiderit 445.
Xenolith 562.
Xenotim 544.
Xonotlit 706.
Xylit 738.

Xylochlor 708. Xylotil 738.

Y.

Ytterspath 544. Yttrocerit 427. Yttroilmenit 528. Yttrotantalit 524. 522. Yttrotitanit 745.

Z.

Zaratit 474.
Zeagonit 735.
Zeolithe 705.
Zepharovichit 535.
Zeunerit 547.
Zeuxit 569.
Ziegelerz 375.
Zinckenit 355.
Zink 306.
Zinkaluminit 504.
Zinkblende 335.

Zinkblüthe 470. Zinkeisenspath 458. Zinkfahlerz 368. Zinkit 374. Zinkosit 484. Zinkoxyd 374. Zinkspath 459. Zinkspinell 438. Zinkvitriol 490. Zinn 308. Zinnerz 399. Zinnkies 840. Zinnober 844. Zinnstein 399. Zinnwaldit 620. Zirkon 396. Zoisit 572. Zorgit 329. Zundererz \$58. Zwieselit 554.

Zygadit 696.

•

•

• • . •

it frachydiagonal (Stomouth) Krystal Yorm von Kuppe hier

